

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

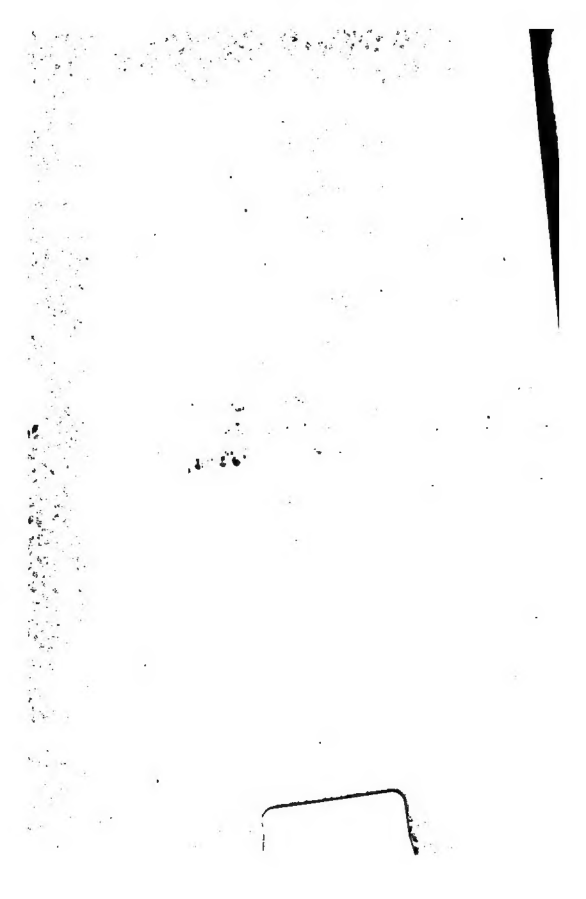
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

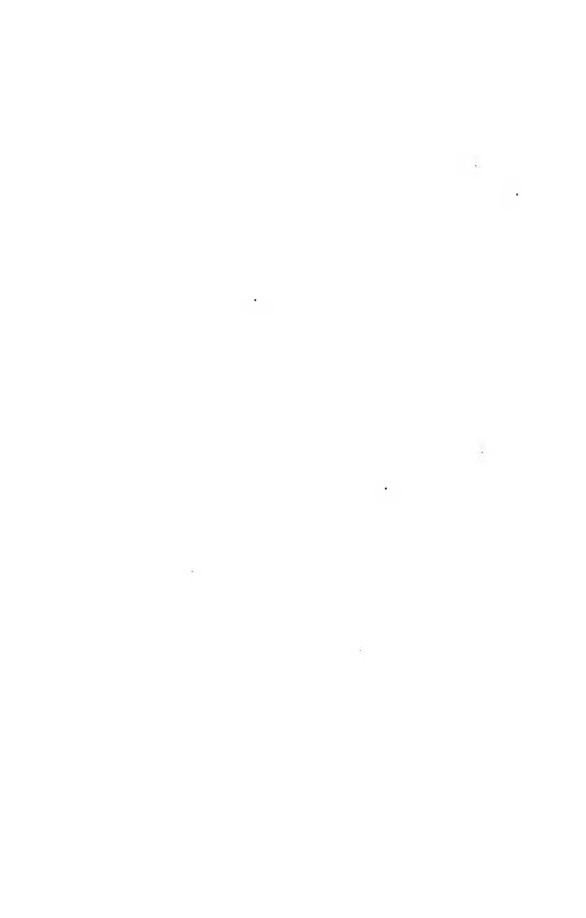
- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

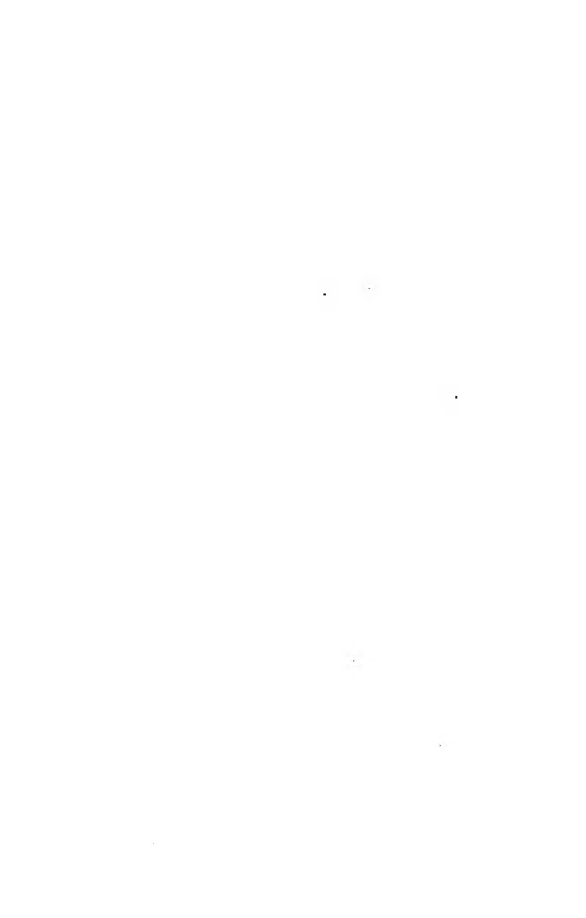
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



This book must not be removed from the Chemistry Library 548 G500 hy 651





Gmelin-Kraut's

Handbuch der anorganischen Chemi

Unter Mitwirkung hervorragender Fachgenossen

Herausgegeben von

C. Friedheim

o. b. Professor an der Universität Bern

Siebente gänzlich umgearbeitete Auflage

Band II, Abteilung I Kalium, Rubidium, Cäsium, Lithium, Natrium

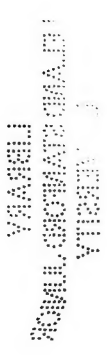
Bearbeitet von

Dr. Fritz Ephraim

Privatdozent an der Universität Bern



Heidelberg 1906
Carl Winter's Universitätsbuchhä



Vorwort

zur ersten Abteilung des zweiten Bandes.

Die erste Abteilung des zweiten Bandes enthält die Kapitel: Kalium Rubidium, Cäsium, Lithium und Natrium. Sie ist von Herrn Dr. Fritz Ephraim, Privatdozent an der Universität Bern, bearbeitet.

Den kristallographischen Teil des ganzen Werkes besorgt Herr Dr. H. Steinmetz, Assistent am Mineralogischen Institut der Universität München. Es war bei dem vorliegenden Bande nicht mehr möglich, die betreffenden Aenderungen und Ergänzungen im Texte selbst anzubringen. Sie finden sich im "Nachtrage" und ist die Originalliteratur nur bei den daselbst neu aufgenommenen Messungen angegeben. Bei den übrigen findet sie sich im Text.

Text und Nachtrag bringt für die abgehandelten Elemente die Literatur bis Mitte Februar 1906.

Im übrigen wird auf das Vorwort der ersten Abteilung des ersten Bandes, welche Ende des Jahres vollständig erschienen sein wird, verwiesen.

Bern, 1. Oktober 1906.

Carl Friedheim.

Verzeichnis

der in Bd. II, Abt. I für die Bezeichnung der Zeitschriften benutzten Abkürzungen.

In der folgenden Zusammenstellung sind nur solche Abkürzungen, welche im Texte nicht ohne weiteres verständlich sind, angeführt und übertragen worden.

Bei Zeitschriften, welche nicht mehr erscheinen, ist die ausführliche Bibliographie

Die Titel selbständiger Werke sind im Texte in der Weise wiedergegeben, daß eine Uebertragung an dieser Stelle nicht notwendig ist.

Analyst Americ. Chem. J. Americ. Chemist. Americ. J. Physiol. Americ. J. sci (Sill)

Ann.

Ann. Chim.

Ann. chim. anal. appl. Ann. Chim. Phys. Ann. Min. Ann. Phil. (Ann. of Phil.)

Ann. sc. Ec. norm.

Ang. Wien, Akad.

Arb. Kais. Ges.-Amt. Arch, exp. Path.

Arch, néerland,

Arch. Pharm. Arch. phys. nst. Arch. wiss. Phot. Atti dei Linc.

Ber. Berliner Akad.

The Analyst, London. American Chemical Journal, Baltimore. The American Chemist. American Journal of Physiology, Boston Mass. The American Chemical Journal of Sciences and Arts, SILLIMAN-DANA, New Haven und New York. Annalen der Chemie und Pharmacie, begr. von LIBBIG, Leipzig.

Annales de chimie, ou recueil de mémoires concernant

la chimie et les arts qui en dépendent et spéciale-ment la pharmacie. Paris 1789 bis 1815, 96 Bande. Annales de Chimie analytique, Paris.

Annales de Chimie et de Physique, Paris.
Annales des Mines, Paris.
Annales of Philosophy. London. Band 1 bis 16 von
1813 bis 1820 by Th. Thomson, Band 17 bis 28 als
"New Series" by Richard Philosophy. 1821 bis 1826. Annales scientifiques de l'Ecole normale supérieure,

Paris. Wiener Kais. Akademie der Wissenschaften, Math.naturw. Klasse, Sitzungsanzeiger.

Arbeiten aus dem Kaiserlichen Gesundheitsamt, Berlin. Archiv für experimentelle Pathologie und Pharma-

kologie, Leipzig. Archives néerlandaises des sciences exactes et naturelles, Haarlem.

Archiv der Pharmacie, Hannover und Halle. Archive des sciences physiques et naturelles. Genève. Archiv für wissenschaftliche Photographie, Halle. Atte della Reale Accademia dei Lincsi, Roma.

Berichte der deutschen Chemischen Gesellschaft, Berlin.

Sitzungsberichte Wisser ademie der G564 -

•

by 651



- H. Hydroschwofligsaures Kalium. K28204.
 - a) Wasserfreies: 45, 481.
- b) Mit 3 Mol. H₂O: 46.

 5. Schwefligsaures Kallum.
 a) Neutrales. K₂SO₃.
 a) Wasserfreies: 46.
 - β) Mit 1 Mol. H₀O: 46. y) Mit 2 Mol. H.O: 46, 481. b) Saures. KHSO: 47, 481.

 - K,S,O, : c) Pyroschwefligsaures. 47, 481.
- K. Schwefelsaures Kalium.
 a) Neutrales. K₂SO₄.
 - - α) Wasserfreies. Darstellung: 48. —
 Physik. Eigenschaften: 49, 481. —
 Wäßrige Lösung: 51, 481. K₂SO₄ und (NH₄)₂SO₄: 52. K₂SO₄ und NH₄Cl: 53. Chem. Verhalten: 54.

 - NH₂C: 35. Chem. Vernation:
 β) Mit ½ Mol. H₂O· 54.
 b) 3K₂SO₄[H₂SO₄[K₃H₁SO₄)₂]: 54, 481.
 c) 2K₂SO₄, H₂SO₄[K₄H₃SO₄)₃]: 55.
 d) 5K₂SO₄, 3H₂SO₄[K₆H₄(SO₄)₄]: 55.
 e) 4K₂SO₄, 3H₂SO₄[K₆H₄(SO₄)₇]: 55.
 f) K₂SO₄, H₂SO₄[KHSO₄], Bisulfat.
 α) Wasserfreies 56, 481.
 β) Mat 1 Mol. H O. 57.
 - β) Mit 1 Mol, H₁O: 57. γ) Mit 11 Mol, H₂O: 57. g) K₂SO₄,3H₂SO₄[KH₃(SO₅)₂]: 58.
- L. Pyroschwefelszures Kalium.
 - a) K₂S₂O₇: 58. b) KHS₂O₇: 59.

 - c) $K_2O_18SO_2[K_2S_8O_{28}]$: 59.
- M. Perschwefelsaures Kalium. K₂S₄O₅: 59,
- N. Thioschwefelsaures Kalium, Unterschwestigsaures Kalium. K.S.O.

 - a) Mit ¹/₂ Mol. H₂O: 61. b) Mit 1 Mol. H₂O: 61. c) Mit 1²/₃ Mol. H₂O: 61. d) Wasserfreies: 62.
- Dithionsaures Kalium, Unterschwefel-saures Kalium. K₂S₂O₅: 62, 482.
- P. Trithionsaures Kalium. KtS, Oa: 63,
- Q. Tetrathionsaures Kalium. K₂S₄O₄: 64,
- R. Pentathionsaures Kallum. KaSaOa. 11/2H2O: 65.
- Kalium. KaSaO4, S. Hexathionsaures 11/2H20: 66.

Kalium, Schwefel und Stickstoff.

- A. Nitrilosulfonsaures Kalium. N(SO, K),:
- B. Sulfimidkalium. SO, NK: 68.
- C. Imidosulfinsaures Kalium, Kaliumimidosulfit. $HN(SO_xK)_2$: 68, 482.
- D. Imidosulfonsaures Kalium.
- a) Neutrales. NH(SO₂K)₂: 68, 482, b) Basisches. NK(SO₂K)₂, H₂O: 69. Da. Monokaliumsulfamid. SO₂(NH₂)(NHK):
- **D** b. Dikaliumsulfamid. SO₂(NHK)₂: X.

- E. Amidosulfonsaures Kalium. NH, SO, K: 70, 482.
- F. Schwesligsaures Kalium-Ammonium:
- G. Schwefelsaures Kallum-Ammonium:
- H. Hydroxylamindisulfonsaures Kalium.
 - 1. Neutrales 🎏 gesättigtes: NOH (80_sK)_s: 70.

 - 1 a) Doppelsals mit KNO₂: KNO₂, NOH(SO₃K)₂: 73.
 1 a') Sulfazins. K., bas. dihydroxylamins. K, und sulfazinigs. Kalium:
 - 1β) Doppelsalz mit KNO₄: 74.
 - 2. Funfsechstelgesättigtes: NOH (SO₃K)₂,NOK(SO₃K)₂,H₂O: 75.
 - 2 a) Doppelsalze mit KNO2: 2 aa) 7KNO2,2K3H(NS,O7)2, 3H2O:

 - 2 αβ) 3KNO₂, K, H(NS₂O₇)₂, H₃O: 77. 2 αγ) 7KNO₂, 3K₅H(NS₂O₇)₂: 77. 2 αδ) Sog. Sulfazinsaures K: 77.
 - 2 as) Metasulfazate de potasse : 77.
 - Gesättigtes. Basisch sulfazotins. K. NOK(SO₃K)₆ a) Mit 1H₆O:
 b) Mit 2H₆O: 78.
 - 3a) Doppelsalze mit KNO:

 - 3αa) Mit 4.4 Mol. H₂O: 78. 3αβ) Mit 6 Mol. H₂O: 78. 3αγ) Metasulfazotins. K.: 78.
- HH. Hydroxylamin-iso-disulfonsaures Ka-Hum.
 - a) Neutrales, NH(O.SO₂.OK)(SO₂.OK):
 - b) Basisches. $NK(0.SO_2.OK)(SO_2.OK)$:
- L. Peroxylaminsulfonsaures Kalium. N.O. (SO₃K)₄: 78, 483.
- K. Trisulfooxyazosaures Kalium. NO (SO₈K)₂,H₂O: 80.
- L. Hydroxylaminmonosulfonsaures lium. NOHH(SO₁K): 81, 483.
- LL. Hydroxylamin-iso-monosulfonsaures Kallum. H2N.O.SO2.OK: 483.
- M. Stickoxydschwefligsaures K₂SO₂N₂O₂: 82, 483.
- N. Kaliumsalz der Schwefelstickstoffsaure HO.SNO,: 83.
- O. Salpetrig schwefelsauren
- KO.SO. ONO: 84. P. Salpetersaures mit schwefelsaurem Kalium. KNO, KHSO4: 84.

Kalium und Selen.

- A. Einfach Selenkallum. K.Se.

 - a) Wasserfrei: 84. b) Mit 9 Mol. H₂O: 85. c) Mit 14 Mol. H₂O: 85. d) Mit 19 Mol. H₂O: 85.
- e) Lösung: 85. B. Dreifach Selenkalium. K.Se.: 86.
- C. Vierfach Schwefelkalium. K.Se.: 86.

- D. Kaliumhydroselenid: 86,
- E. Selenigsaures Kalium.

 - a) Neutrales. K₂SeO₂,xH₂O: 86. b) Einfachsaures. KHSeO₂: 86. c) Vierfachsaures. KHSeO₂,H₂SeO₃:
- F. Pyroselenigsaures Kailum, saures. KHSe₂O₃,xH₂O: 87.
- G. Selensaures Kalium.
 - a) Neutrales. K₂SeO₄: 87.
 - b) Saures. KHSeO4: 88, 483.
- H. Perselensaures Kalium: 88.

Kaltum, Schwefel und Selen.

- A. Selendithionsaures Kallum, KrSeSOe: 88, 483.
- B. Selenthrithionsaures Kalium. K.Se S₂O₆: 89, 483.

Kalium und Fluor.

- A. Fluorkalium.
 - a) Neutrales. KF1: 89.
 - a) Wasserfreies: 89, 483.
 - Mit 2 Mol. H₂O: 90.
 - b) Einfachsaures. KHFl: 90, 483. c) Zweifachsaures. KH2Fl: 90. d) Dreifachsaures. KH2Fl: 91.
 - Fluorkalium Wasserstoffperoxyd. KFl,H₂O₂: 91.

Kalium und Chler.

- A. Kaliumsubehlorid. K.Cl; 91, 483.
- B. Kaliumchlorid, KCl.

Technische Darstellung. 1. Aus Abraumsalzen: 92, 484. — 2. Aus Seewasser: 94. — Darst. von chem. reinem KCl: 94. — Phys. Eigenschaften: 94, 484. — Löslichkeit: 95, 484. — KCl und NH₄NO₂: 96. — KCl und (NH₄)₂SO₄: 97. — KCl und NH₄Cl: 97. — KCl und KSO₄. KCl and HNOs: 97. - KCl und K2SO4: 99. — Chem. Eigenschaften: 99.

- C. Unterchlorigaaures Kalium: 99.
- D. Chlorigsaures Kalium:
 - a) Neutrales, KClO₂: 99.
 - b) Saures (?): 100.

E. Chlorsaures Kalium. Darstellung: 100, 484. - Phys. Eigenschaften: 102, 484. — Lös-lichkeit: 102, 484. — Chem. Eigen-schaften: 103, 484.

F. Ueberchlorsaures Kalium. KClO.: 106. 484.

Kalinm und Brom.

- A. Bromkalium. KBr: 107, 485.
- B. Dreifach Bromkalium. KBr_s: 110, 485.
- BB. Bromkalium-Ammoniak. KBr2,4NH3:
- C. Unterbromigsaures Kalium: 111.

- D. Bromsaures Kalium. KBrO.: 111, 486.
- E. Ueberbromsaures Kalium. KBrO4: 112.

Kalium und Jod.

- A. Jodkalium. KJ: 113.
 - Darstellung: 113, 486. Phys. Eigenschaften: 115, 486. Löslichkeit: 116, 486. KJ und K₂SO₄: 118. KJ und KCl: 118. KJ und KBr: 118. — Chem. Eigenschaften: 120, 486,
- B. Zweifach Jodkalium. KJ₂: 120.
- C. Dreifach Jodkalium. KJ₂: 120.
- D. Neunfach Jodkalium. KJ.: 121, 486.
- E. Kaliumdichlorojodid. KJCl2: 121.
- F. Kaliumtetrachlorojodid. KJCl.: 121.
- G. Kaliumdibromojodid. KBr₂J: 122.
- H. Unterjodigsaures Kalium: 122.
- I. Jodigsaures Kalium: 122.
- K. Jodsaures Kalium. KJO,: 122.
 - a) Neutrales: 122.
 - a) Wasserfreies: 122, 487.
 - Mit 1/2 Mol. H.O. 124.
 - b) Diffuorjodsaures Kallum. KJO.Fl.:
 - c) Einfach saures. KJOs, HJOa: 125, 487.
 - d) KCl mit KJO₃, HJO₃: 126,
 - e) Zweifach saures. KJO,2HJO: 127, 487.

L. Ueberjodsaures Kalium: 128.

- a) Drittel Perjodat, Meschyper-Kalium. odsaures 3K₂O,J₂O₂, 8H₂O[K₂JO₅,4H₂O]: 128.
- b) Halb Perjodat, Dimesohyper-jods. Kalium. 2K20,J20,9H20 [K₄J₂O₀,9H₂O]: 128, 487.
- c) Zweidrittel Perjodat, Saures
- dimesohyperjods. K. 3K₂O₇,2J₂O₇, H₂O[K₂HJ₂O₃]: 129 d) Normales Perjodat, Metahyper-jodsaures K.: K₂O,J₂O₇[KJO₄]: 129, 487.

Kalium, Haiogene und Schwefel (Selen).

- K.H8.0,Fl., A. Trikaliumdifluorsulfat. H₁O: 129.
- B. Kaliumdifluordithionat. K₂S₂O₅Fl₂, 3H₂O: 130.
- C. Trikaliumdifluordiselenat. K_nHSeO₂ Fl₂,H₂O; 130.
- D. KCl und SO.: 130.
- E. Chlorkalium-Selenige Säure. KCl. 2SeO₂,2H₂O: 131.
- F. Bromkalium-Selenige Säure. KBr. 2SeO2,2H2O: 131.
- G. Kaliumselenbromid. K₂SeBr₆: 131.
- H. Jodkalium-Schwefeldioxyd.
 - a) KJ,SO₂: 131.

- b) KJ,480; 132.c) KJ,1480; 132.
- I. Jodschwefelsaures Kalium. K.SeO.J.:
- K. Kaliumsulfatjodat. KJO₈,KHSO₄[2K₂O, J₂O₈,2SO₈,H₂O]: 138, 487.
- L. Kaliumselenatjodat.
 - Kalium selenat monojodat, 2K.O.J.O., 2SeO., H.O: 487.

 S) Kaliumselenattrijodat.
 - 3J₂O₅,2SeO₅,5H₂O: 488.

Kalium und Phospher.

- A. Phosphorkalium: 133.
- α) KP₄: 133.
 β) K₄P: 134.
 B. Kaliumhydrophosphid (Phosphidure de Potasse). KPH₂: 134.
- C. Phosphoroxyd-Kallum: 134.
- D. Unterphosphorigsaures Kalium, KH, PO₂: 184.
- E. Phosphorigsaures Kalium.
 a) K₂HPO₄: 135.
 b) KH₂PO₆: 135.

 - c) K₂HPO₅,2H₂PO₅: 135.
- KK. Pyrophosphorigsaures Kalium. K₂H₂ P₂O₅: 488.
- F. Unterphosphorsaures Kalium.
 - a) Neutrales. K₄P₂O₄,8H₂O: 135. b) Trikaliumsubphosphat. K₄HP₂
 - O4,8H4O: 136. K,H,P,
 - c) Dikaliumsubphosphat. K.H. O. mit 2 oder 3 Mol. H.O: 136. d) Trikalium disubphosphat. KaH5
 - P₁O₆)_{1,2}H₂O; 137. e) Monokaliumsubphosphat. KH.
- P_tO_e: 187.
- 6. Orthophosphorsaures Kalium.
 - a) Trikaliumphosphat. K.PO.: 138. b) Dikaliumphosphat. K.HPO.: 138.
 - c) Monokaliumphosphat. KH:PO4: 139, 488.

 - d) KH₅(PO₄)₂[KH₂PO₄,H₃PO₄]: 140. e) Mono- und Dikaliumphosphat. a) K₂H₅(PO₄)₂[3K₂HPO₄,KH₂PO₄]: 140. b) K₃H₄(PO₄)₂[2K₃HPO₄,KH₂PO₄]: 141.
- H. Pyrophosphorsaures Kalium.
 - a) Tetrakalium pyrophosphat.
 - K₄P₂O₇.
 a) Wasserfreies: 141,
 b) Mit 3 Mol. H₂O: 141.
 - K.H. b) Dikaliumpyrophosphat. P2O7: 141.
- I. Metaphosphorsaures Kalium.
 - a) Kaliummonometaphosphat. KPO₄. 1. α-Modifikation: 141.

 - 2. & Modifikation: 142.
 - 3. Weiteres Metaphosphat: 488.
 - b) Kaliumdi oder tetrameta-phosphat. n(KPO₂,H₂O): 142.
 c) Trimetaphosphorsaures Ka-
 - lium: 143.

Kalium, Phosphor and Stickstoff.

- A. Phosphorkalium Ammoniak. P.K. SNH.: 148.
- B. Unterphosphorigeaures Kalium-Hydroxylamin. (H₂PO₂)₂(NH₂O)₃K₃: 143.
- C. Amidophosphorsaures Kalium.
 - a) Neutrales. NH, PO, K,: 143. b) Saures. NH, PO, KH: 143.
- D. Amidophosphorsaures Kalinm-Ammonium: 143.
- E. Diamidophosphorsaures Kalium: 144.
- F. Pyrophosphormonoaminsaures Hom: 144.
- G. Pyrophosphordiaminsaures Kalium:
- H. Pyrophosphortriaminsaures Kallum. KP.O.(NH.): 144.
- I. Pyrophosphosphornitrilosaures lium. KP₂O₄N: 144. Ka-
- K. Tetraphosphorpentazotsaures Kalium. KP₄N₅H₂O₇: 144.
- L. Orthophosphorsaures Kalium-Ammonium: 144.
- M. Pyrophosphorsaures Kalium-Ammonium. 2[K₂H(NH₄)P₂O₇],H₄O: 144,
- N. Metaphosphorsaures Kalium-Ammonium.
 - Dimetaphosphat.
 - a) K₂(NH₄)₅(PO₄)₇: 144. b) K₃(NH₄)(PO₃)₄,2H₂O: 144.
 - Pentametaphosphat. (PO₁)_{0.6}H₁O: 488. $K_4(NH_4)$ 1a.
 - 2. Dekametaphosphat. $\mathbf{K}_{\mathbf{a}}(\mathbf{NH}_{\mathbf{a}})$ (PO₈)₁₀,10H₈O: 145.

Kalium, Phosphor und Schwefel (Selen).

- A. Schwefelphesphorkalium: 145.
- B. Monothio- und Dithiophosphorsaures Kalium. KaPSO, und KaPSaO: 145.
- C. Sulfophosphorsaures Kalium. K.PS.: 145.
- KHSOs, KHr-D. Kaliumsulfatphosphat. PO₄[2K₂O,2SO₃,P₂O₅,3H₂O]: 146.
- E. Selenphosphorkalium.
 - a) KSeP: 146.
 - β) 2K₂Se.P₂Se₂: 146.
- F. Triselenphosphorigsaures Kalium. K₂HPSe₃,2¹/₂H₂O: 146.
- G. Kaliumselenatphosphat.
 - a) Monophosphat. 2K,0,P,0,2SeO, 3H₂O: 146.
 - Pentaselenatdiphosphat: 3.5K₂O,P₂O₅,5SeO₂,5.5H₂O: 147.
- H. Sulfoselenophosphorigsaures Kalium. 2K₂S,P₂S₃,5H₂O: 147, 489.

Kalium, Phesphor u. Halogeue.

A. Monokaliumfluorphosphat. P(OH), (OK) Fl: 147.

B. Phosphorjodsaures Kalium. 4K,0, | PaOs.18JaOs,5HaO: 148.

Kalium und Bor.

- A. Borkalium: 148.
- B. Borsaures Kalium: 148, 489.
 - a) K₂O,B₂O₂[KBO₂]. Metaborat.
 a) Wasserfreies: 149.
 b) Mit 8 Mol. H₂O: 149, 489.

b) K₁O,2B₂O₃[K₁B₁O₇].
α) Mit 4 Mol. H₂O: 149.

β) Mit 5 Mol. H.O: 149. γ) Mit 5.5 Mol. H₂O: 149. δ) Mit 6 Mol. H₂O: 149.

c) K₂O,3B₂O₄

a) Mit 5 Mol. H.O: 150, 489. b) Mit 8 Mol. H.O: 150, 489.

d) K₂O,4B₂O₂: 15O. e) K₂O,5B₂O₂,8H₂O: 15O, 489.

f) K₂O,6B₂O₂,10H₂O: 150.

C. Einwirkungsprodukte von H₂O₂ auf KBO₂ und K₂B₄O₇: 151, X, 489.

D. Borstickstoffkallum: 151.

Kalium, Ber u. Fluer (Schwefel).

- A. Borfuorkalium. KBFl4: 151.
- B. Fluorborsaures Kalium: 152.
- C. Kaliumfluorperborat.

α) K₁B₄Fl₄O_{1,1},H₂O: 153.
 β) KO·O·B(Fl)·O·O·B(Fl)OH,1 ½H₄O: 153.

D. Phosphorborsaures Kalium: 153.

Kallum und Kohlenstoff.

A. Acetyleukalium. C.K.: 153.

B. Kaliumacetylid-Acetylen. C_2K_4, C_2H_4 :

C. Carbonylkalium. KCO: 154, 489,

D. Kohlensaures Kalium.

a) K₂CO₃. Darstellung: 1. Aus organischen Kaliumsalzen. I. Aus en. I. Aus — II. Aus Holzasche: 154, Schlempekohle: 155. — III. Aus Suint: 156. — IV. Aus saurem weinsauren Kalium: 156. — 2. Aus KCl und K₂SO₄: 157, 489. — 3. Aus anderen Kaliumsalzen: 158. — 4. Aus Silikaten: 158. — 5. Auf elektrolytischem Wege: 158.

a) Wasserfreies: 159, 489.
b) Wasserhaltiges.
1. K₂CO₄,H₂O: 159.
2. 2K₂CO₄,3H₂O: 159. 3. K₂CO₃,3H₂O: 160, 489. 2) Lösung: 162, 489. b) KHCO₂: 162, 489, 490.

e) K₁CO₃,2KHCO₃.
a) Mit 3 Mol. H₁O: 168, 490.
b) Mit 5 Mol. H₂O: 164.

E. Pyrokehlensaures Kalium. (K₂C₂O₅?):

F. Ueberkohlensaures Kallum, K. C. Oa:164.

H. Koblensaures Kalium mit karbaminsaurem Ammonium. KHCO2,NH4O.CO. O.NH.: 165.

L. Sulfokohlensaures Kalium. KaCSa: 165.

K. KCl mit K, CO,: 165.

L. Carbonophosphorsaures Kalium. 2K, HPO₄,2CO₂,2KHCO₂: 165.

M. Essigsaures Kalium.

a) Neutrales. CH₂CO₂K: 165, 490. b) Saures.

a) C.H.O.K.C.H.O.: 167.
β) C.H.O.K.2C.H.O.: 168.
N. Oxalsaures Kalium.

a) Neutrales. K₂C₂O₄,H₂O: 168, 490.

b) Saures.

a) KHC₂O₄.

Wasserfrei: 169, 490.

2. Mit 1 Mol. H₂O: 169, 490. 3. Mit 2 Mol. H₂O: 169. 8) KHC₂O₄,H₂C₂O₄,2H₂O: 170, 490. NN. Oxalsaures Kallum-Ammonium: 170, 490.

NO. Saures Oxalat mit HFl. KHC₂O₄,HFl: 490.

O. Weinsaures Kalium.

a) Neutrales. K2H4C4O0.

a) Traubensaures Salz: 171.
b) Rechts- und linksweins. Salz: 171.
b) Saures. KH₀C₄O₆: 173.
c) Saures mesoweinsaures Ka-

lium: 175.

P. Weinsaures Kalium - Ammonium. K(NH₄)H₄C₄O₆: 176.

Q. Yerbindungen des Kaliums Ammoniums) mit Weinsäure und Borshure: 176, 490.

a) Monoborweinsaures Kalium.

a) K₂H₃(B0)C₄O₆: 176, 490. β) KH₄(B0)C₄O₆: 176. γ) 2KH₄(B0)C₄O₆,KH₅C₅O₆: 176.

b) Diborweinsaures Kalium.

α) K₂H₂(BO)₂C₄O₆: 177. β) Saures (?): 177.

c) Monoborweinsaures Kalium. Ammonium, K(NH4)H4(BO)C4O6: 177.

R. Weinsäure mit KClO:: 177.

S. Cyankallum. KCN: 177, X, 491.

T. Cyankalium mit Schwefeldioxyd.

a) Neutrale Verbindung. KCN,SO2. H₂O: 182.

b) Saure Verbindung. KCN.SO. HCN,SO₂,3H₂O: 183. c) KCN,SO₂,KHSO₃: 183.

U. KCN, KNO2, 1/2H2O: 183.

V. Schwefeleyaukalium (Rhedankalium). KCNS: 183, 491.

W. Rhodankalium mlt SO,: 186.

X. Selencyankalium. KCNSe: 186, 491.

Y. Tellureyankalium: 187.

Z. Jodkalium mit Jodeyan. KJ,4CNJ,H2O:

Rubidium.

Metall.

Literatur. Geschichte: 188. — A. Vorkommen: 188. — B. Darstellung von Rubidium- (und Casium-) Verbindungen.—I. Aus dem sog. künst-lichen Karnallit: 189. — II. Aus Lepidolith: 190. - III) Aus dem Lepidolithrückstande: 190. IV) Aus Mutterlaugen von Soolen: 191, 491. — V) Ausden Mutterlaugen der Salpeterfabrikation: 192. -C. Trennung des Rubidiums (und Casiums) von aus Naturprodukten gewonnenen Salzgemischen im des Rubidiums von Cäsium und Kalium: 193. — E. Darstellung des Metalls: 194, 492. — F. Eigenschaften: 194, 492. - G. Rubidiumsalze: 195.

Rubidium und Wasserstoff.

Rubidiumhydrid: RbH; 196.

Rubidium und Sauerstoff.

- A. Rubidiumoxyd. Rb2O2: 197.
- B. Rubidiumdioxyd. RbO.: 197.

Rubidium und Stickstoff.

- A. Rubidiumnitrid: 198.
- B. Stickstoffwasserstoffsaures Bubidium. RbN_a: 198,
- C. Rubidiumamid. RbNH₂: 199.
- D. Rubidiumammonium, Ammoniak-Ru-bidium. RbNH₄: 199, 492.
- E. Salpetersaures Rubidium.
 - a) Neutrales. RbNO₃: 199, 492. b) Saures.
 - - a) RbNO4, HNO2: 199.
 - b) RbNO, 2KNO, : 200.

Rubidium und Schwefel.

- A. Schwefelrubidium: 200.
- AB. Rubidiumpentasulfid. Rb.85: 492.
- B. Hydroschwesligsaures Rubidium: 200.
- C. Schwefelsaures Rubidium.
 - a) Neutrales. Rb₄SO₄: 200. b) Bisulfat. RbHSO4: 201.
- D. Pyroschwefelsaures Rubidium. S₂O₂: 201.
- E. Achtfachsaures Rubidiumsulfat. Rb.-S₂O₂₅[Rb₂O,8SO₄]: 201.
- F. Perschwefelsaures Rubidium. Rb.S.O.:
- G. Dithionsaures (Unterschwefelsaures) Rubidium. Rb28206: 201, 493.

Rubidium und Selen.

Selensaures Rubidium.

a) Neutrales. RbSeO₄: 201. b) Saures. RbHSeO₄: 202.

Bubidium und Fluor.

Fluorrubidium.

- a) Neutrales. RbF1: 493. b) Einfachsaures. RbHFl₂: 493. c) Zweifachsaures. RbH₂Fl₂: 493.

Rubidium und Chlor.

- A. Rubidiumsubchlorid: 202.
- B. Chlorrabidium. RbCl: 202, 493,
- C. Chlorsaures Rubidium. RbClO₄: 203
- D. Ueberchlorsaures Rubidium. RbClO.

Bubidium and Brom.

- A. Monobromrubidium. RbBr: 203, 493.
- B. Tribromrubidium. RbBr4: 203.
- C. Monochlordibromrubidium. RbClBr.:
- D. Dichlermonobromrubidium. RbCl.Br: 204.

Rubidium and Jod.

- A. Monojodrubidium. RbJ: 204, 493,
- B. Trijodrubidium. RbJ.: 205.
- C. Dichlormonojodrubidium. RbCl.J: 205.
- D. Tetrachlormonojodrubidium. RbCLJ:
- E. Dibrommonojodrubidium. RbBr. J : 205.
- F. Monochlorbromjodrubidium. RbCiBrJ: SECTION 1
- G. Jodsaures Rubidium.

 a) Neutraies. RbJO₈: 206, 493.
 - b) Diffuorjodsaures Rubidium. RbJO, Fla: 206.
 - c) Jodsaures Rubidium mit HCl (Jodsäure mit RbCl). RbJO₃,HCl (RbCl,HJO₃): 206.
 d) Einfachjodsaures Rubidium. RbJO₄,HJO₄: 207.
 - e) Rubidiumtetrafluordijodat. RbJO. Fl2, HJO2Fl2, 2H2O[RbJO3,HJO3,4HF1]: 207.
 - f) Saures Rubidiumjodat mit Chlorid. RbJO, , HJO, , 2RbCl, HCl [2RbJO₃, RbCl, 2HCl oder 3RbCl, 2HJO₃]:
 - g) Zweifachjodsaures Rubidium. RbJO₂,2HJO₃: 208.

Bubidium, Halogene und Schwefel (Selen).

A. Trirubidiumdifluorsulfat. Rb, HS, O,Fl, H₂O: 208.

- B. Rubidium diffuor dithionat. Rb2S2O2Fl2, 3H₂O: 208.
- C. Trirubidiumdiffuordiselenat. Rb. HSe. O₇Fl₂,H₂O: 208.
- D. Rubidiumchlorid-Selenige Säure. RbCl, 2SeO, 2H, 0: 209.
- E. Rubidiumselenbromid. Rb. SeBra: 209.
- F. Rubidiumselenattrijodat. 2Rb₂O.3J₂O₅, 28eO₃,5H₂O: 209.

Rubidium und Phosphor.

- A. Phosphorrabidium: 209.
- B. Orthophosphorsaures Rubidium.
 - a) Trirubidiumphosphat. RbsPO4, 4H.O: 209.
 - b) Dirubidium phosphat. Rb.HPO4: 209.
 - c) Monorubidiumphosphat. RbH. PO4: 209.
- C. Bubidiumselenatmonophosphat.2Rb,0, $P_2O_5,28eO_3,3H_2O:210.$
- D. Monorubidiummonofluorphosphat. $P(OH)_{a}(ORb)F1: 210.$
- Rb. E. Pyrophosphorsaures Rubidium. P₂O₇: 210.
- P. Metaphosphorsaures Rubidium. RbPO₂: 210.

Rubidium und Bor.

- A. Metaborsaures Rubidium. Rb. B. O.
 - a) Wasserfrei: 210.
 - β) Mit 6 Mol. H₂O: 210, 493.

- B. Rubidium perborat. RbBO_s,H₂O: 211.
- C. Rubidiumborofluorid. RbBFL: 211.

Bubidium und Kohlenstoff.

- A. Acetylenrubidium, Bubidiumkarbid. C.Rb.: 211.
- B. Rubidiumacetylid-Acetylen. C₂H₂: 211.
- C. Kohlensaures Rubidium.

 - a) Rb₂CO₃: 212.
 b) RbHCO₃: 212.
- D. Ueberkohlensaures Rubidium. (Rubidiumperkarbonat.) Rb₂C₂O₈: 212.
- E. Essigsaures Rubidium. CH..CO.Rb: 213.
- F. Oxalsaures Rubidium.
 - a) Neutrales. RbC2O4.H2O: 213, 494.
 - b) Saures.
 - a) RbHC₂O₄: 213, 494. b) RbHC₂O₄, H₂C₂O₄, 2H₄O: 213.
- FF. Saures Rubidiumoxalat mit HFl. RbHC₂O₄,HF1: 494.
- G. Weinsaures Rubidium.

 - a) Traubensaures Sals.
 α) Neutrales. Rb₂H₄C₄O₆: 213, 494.
 β) Saures. BbH₆C₄O₆: 213, 494.
 - b) Rechtsweinsaures Salz. α) Neutrales: 214.
 - #) Seures: 214.
 - c) Mesoweinsauses Salz.
 - a) Neutrales: 214.
 - 3) Saures: 214.

Cäsium.

Metall.

Literatur, Geschichte und Vorkom-men: 215. - A. Darstellung von Cäsiumverbindungen: 215. — B.
Darstellung des Metalls: 216, 494.

— C. Eigenschaften: 216, 494. —
Atomgewicht: 216. — D. Cäsiumsalze: 217, 494.

Casium und Wasserstoff.

Casiumhydrid. CsH: 218.

Casium und Sauerstoff.

- A. Clsiumoxyd. Cs.O: 218.
- AA. Cäsiumdioxyd. Cs.Oz: 494.
- AB. Chaiumtrioxyd. Ca2O2: 495.
- AC. Chalumtetroxyd. Cs₂O₄: 495.
- B. Cäslumhydroxyd. CeOH: 218.

Castum und Stickstoff.

A. Casiumnitrid: 218.

- Stickstoffwasserstoffsaures Claium. CBN_a: 218.
- C. Cäsiumamid. CsNH₂: 219, 495.
- D. Cäsiumammonium, Ammoniakcäsium. CsNH_a: 219, 495.
- E. Salpetersaures Cäslum.
 - a) Normales. CsNO₃: 219, 495.
 - ab) Wasserhaltiges. 3CsNO3,10H2O: 495.
 - b) Saures.
 - α) CaNO₃, HNO₃: 219.
 - β) CaNO₈,2HNO₈: 219:

Cäsium und Schwefel.

- A. Schwefelcäsium: 220.
- AB. Fünffachschwefeleäsium. Cs.S.: 496.
- B. Hydroschwefligsaures Cäsium: 220.
- C. Schwefligsaures Cäsium.
 - a) Neutrales. Cs2SO2.
 - α) Wasserfreies; 220.

- β) Wasserhaltiges: 220.
 b) Saures. CsHSO₃: 220.
- D. Schwefelsaures Cheium.
 - a) Neutrales. Cs.SO4: 221, 496.
 - b) Saures. CsHSO4: 221, 496.
- E. Pyroschwefelsaures Cäsium. Cs.S.O.:
- F. Ca₂S₂O₂₄[Ca₂O₂SSO₁]: 221.
- G. Perschwefelsaures Chsium. Cs.S.O.:
- H. Thloschwefelsaures Cäsium (Unter-schwefligsaures Cäsium). Cs₂S₃O₃: 221.
- L. Dithionsaures Clisium. Cs.S.O4: 281.

Cășium und Selen.

Selensaures Chslum.

- a) Neutrales. Cs.SeO4: 221.
- b) Saures. CaHSeO4: 222.

Cäsium und Fluor.

Fluoressium.

- a) Neutrales. CsFl: 222.
- b) Saures. CsHFla: 222.

Căsium, Fluor und Schwefei.

- A. Trickslumdifluordisulfat. Cs. HS.O.Fl.. H₂O: 222.
- B. Casiummonofluordithionat. Ca₂S₂O₄ (OH)Fl,H₂O: 223.

Casium und Chlor.

- A. Caslumsubehlorid: 223.
- B. Chloreäsium. CaCl: 223, 496.
- C. Chlorsaures Clisium: 223.

Casium und Brom.

- A. Monobromeäsium. CsBr: 223.
- B. Tribromelstum. CsBr.: 224, 496.
- C. Pentabromeasium. CsBr.: 224.
- D. Höheres Cäsiumbromid: 224.
- E. Cäsiumchlorodibromid. CsClBr.: 224.
- F. Cäsiumdichlorobromid. CsCl.Br: 224.
- G. Castumbromid mit Selenbromid. Cs₂SeBr₆: 225.

Căsium und Jod.

- A. Monojodcasium. CsJ: 225, 496,
- B. Trijodcäslum. CsJ_a; 225.
- C. Pentajodeāsium. CsJ.: 225.
- D. Cäsiumdichlorojodid. CaCl.J: 226.
- E. Casiumtetrachlorojodid. CsCl.J: 226.
- F. Casiumbromodijodid. CsBrJ.: 226.

- G. Casiumdibromojodid. CaBr.J: 227.
- H. Casiamchlorobromojodid. 227.
- I. Jodsaures Casium.
 - a) Neutrales. CsJO₆: 227.
 b) 2CsJO₅, J₂O₆: 228.
 c) 2CsJO₈, J₂O₅, 2HJO₆: 228.
- K. Jodskure mit Chlorekslum (Jodsaures Casium mit HCl). CsCl,HJO₂(CsJO₂,HCl): 331
- L. Ueberjodsaures Cheium. CsJO4: 228.
- M. Saures überjodsaures jodsaures Clisium. CsJO₈, HJO₄: 229.
- N. Cäsiumdifluorjodat. CsJO, Fl.: 229.
- O. Casiumtetrafluordijodat. CsJO,Fl. HJO.Fl.
 - a) Mit 2 Mol. H₂O; 229.
 - A) Mit mehr als 2 Mol. H₂O: 229.
- Fluoriertes perjodsaures Casium. $2C_8JO_4,3HFl,H_sO:229$. P. Fluoriertes

Cäsium und Phosphor.

- A. Casiumphosphid: 230.
- B. Orthophosphorsaures Casinm.
 - a) Tertiares. Cs.PO.,5H2O.
 - b) Saures.
 - a) Cs, HPO4, H2O.
 - B) CsH.PO.
- C. Pyrophosphorsaures Cäslum. Cs₄P₁O₂: 280.
- D. Metaphosphorsaures Clisium. CsPOa:
- E. Monockslummonofluorphosphat. P(OH)_a(OC₈)F1: 231.

Căsium und Bor.

- A. Borsaures Cäsium. Cs. 0.3B, 0.: 231.
- B. Casiumperborat. CsBO₂,H₂O: 231.
- C. Casiumboroduorid. CsBFL: 231.

Casium and Kohlenstoff.

- A. Acetylencäsium, Cäsiumcarbid. C₂Cs₂: 281,
- **B.** Cäsiumacetylid-Acetylen. C_2Cs_2, C_2H_2 :
- C. Kohlensaures Casium.
 - a) Cs_zCO_z: 232, 496.
 - b) CsHCO₄: 232.
- D. Rechtsweinsaures Casium.
 - a) Normales. Cs2H4C4O6: 496.
 - b) Saures. CsH₅C₄O₆: 233.
- E. Jodelsium-Jodeyan. CsJ,2CNJ: 283.

Lithium.

Metall.

Literatur, Geschichte: 234. — A. Vor-kommen: 234, 497. — B. Darstellung von Lithiumsalzen: — I. Aus Triphylin: 235. - II. Aus Lepidolith, Petalit, Spodumen und anderen lithiumhaltigen Silikaten: 236. — III. Aus lithiumhaltigen Thonen: 237. — IV. Aus Salinenmutterlaugen: 497. — C. Absolute Beindarstellung: 288. — D. Dar-stellung des Metalls: 238. — E. Ei-genschaften: 239, 497. — Atomge-wicht: 240. — F. Lithiumsalze: 240.

Lithium und Wasserstoff.

Lithlumhydrid. LiH: 242.

Lithium and Sauerstoff.

- A. Lithiumoxyd. (Lithion) Li₂O: 243.
- B. Lithiumbydroxyd. LiOH: 248,
 - a) Wasserfrei: 243.

 - b) Mit ¹/₈ Mol. H₂O: 243. c) Mit 1 Mol. H₂O: 244. d) Währige Lösung: 244, 497.
- C. Lithiumperoxyd. Li₂O₂.
 - a) Wasserfrei: 245.
- b) Wasserhaltig: 245.
 D. Verbindung von Lithiumperoxyd mit Wasserstoffperoxyd. Li₂O₂,H₂O₂,3H₂O:

Lithium und Stickstoff.

- A. Stickstofflithium, Lithiumnitrid, Li, N:
- B. Stickstoffwasserstoffsaures Lithium. LiN_a.
 - a) Wasserfreies: 245, 497.
 - b) Mit 1 Mol. H.O: 246.
- C. Lithiumimid. 246.
- D. Lithiumamid. LiNH : 246.
- E. Lithiumammonium, Ammoniaklithium.
 - a) LiNH_a: 246, 497.
 - b) Li,3NH4: 247.
- F. Salpetrigsaures Lithium. 2LiNO₂,H₂O:
- G. Salpetersaures Lithium. LiNO,: 247,

Lithium und Schwefel.

- A. Lithiumsulfid.
 - a) Li,S.
 - a) Amorphes: 248.
 - β) Kristallisiertes: 248.
 - b) Saures Sulfid: 249.
- B. Lithiumpolysulfid: 249.
- C. Hydroschwefligsaures Lithium 249.

- D. Schwefigsaures Lithium. Li.80...
 - a) Mit 1 Mol. H₂O: 249.
 - b) Mit 2 Mol. H.O: 249.
- c) Mit 3 Mel. H.O: 249. E. Schwefelsaures Lithium.
 - a) Normales. LigSO4: 249.
 - a) Wasserfreies: 249.
 - Mit 1 Mol. H₂O: 250, 498. y) Wäßrige Lösung: 250. b) Saures.
 - - a) LiHSO4: 251.
 - β) 2LiHSO₄,H₄SO₄: 251. γ) LiHSO₄,H₄SO₄: 251.
- P. Thioschwefelsaures Lithium. LieS.O., 3H_{*}O: 251.
- Q. Dithionsaures Lithium (Unterschwefelsaures Lithium). Li₂S₂O₆,2H₂O: 252, 1000

Lithium, Schwefel und Stickstoff,

- A. Imidosulfonsaures Lithium. NH(SO. Li)₂: 252.
- B. Amidesulfonsaures Lithium. NH₂.SO₂ Li: 252.
- C. Schwefelsaures Lithium-Ammonium. 252, 498.

Lithium und Selen.

- A. Lithiumselenid. Li.Se.
 - a) Wasserfreies: 252.
- b) Mit 9 Mol. H₀O; 252.
- B. Selenigsaures Lithium.
 - a) Normales. Li₂SeO₂, H₂O: 253. b) Saures.

 - α) LiHSeO₃: 253.
 β) LiHSeO₈, H₂SeO₉: 253.
- C. Selensaures Lithium. Li₂SeO₄,H₂O: 253, 498.

Lithium und Fluor.

- A. Fluorlithium. LiF1: 253.
- B. Fluorwasserstofflithlum: 253.

Lithium und Chior.

- A. Lithiumanbehlorid. Li.Cl: 254.
- B. Chlorlithium. LiCl.

 - a) Wasserfreies: 254. b) Wasserhaltiges. c) Mit 1 Mol. H_zO: 254.
 - β) Mit 2 Mol. H₂O: 255.
 - Mit 3 Mol. H₂O: 255.
 - c) Wäßrige Lösung: 255, 498.
- C. Lithiumchloridammoniak.
 - a) LiCl, NH₂: 256.

 - b) LiCl,2NH_a: 256. c) LiCl,3NH_a: 256.
 - d) LiCLANH.: 256.

- D. Unterchlorigsaures Lithium (Chlorlithion, Bleichlithion): 256.
- E. Chlorsaures Lithium. 2LiClO2,H2O: 257, 499.
- F. Ueberchlorsaures Lithlum. LiClO₄, 3H₂O: 257, 499.

Lithium and Brom.

A. Bromlithium. LiBr.

- a) Wasserfreies: 257.
 b) Wasserhaltiges.
 a) Mit 1 Mol. H₂O: 257.
 - β) Mit 2 Mol. H₂O: 258. γ) Mit 3 Mol. H₂O: 258.
- c) Wäßrige Lösung: 258, 499.

B. Lithiumbromid-Ammoniak.

- a) LiBr,NH_s: 258.
- b) LiBr,2NH,: 258.
- c) LiBr,3NH, : 258.
- d) LiBr,4NH_a: 258.
- C. Bromsaures Lithium. LiBrOs: 258.

Lithium and Jod.

A. Jodlithium. LiJ.

- a) Wasserfreies: 258. b) Mit 1 und 2 Mol. H₂O: 259.
- c) Mit 3 Mol. H₂O: 259.
- d) Wäßrige Lösung: 259, 499.

AB. Lithiumpolyjodid: 499.

- B. Jodsaures Lithium. LiJOa.

 - a) Wasserfrei: 259.
 b) Mit 1 Mol. H₂O: 259.
- C. Ueberjodsaures Lithium.
 - a) Orthohyperjodsaures. 5Li₂O₃J₂O₇ [Li₂JO₆]: 260.

 - b) Dimesohyperjodsaures. 2Li₂O, J₂O₇,3H₂O,[Li₄J₂O₉,3H₂O]; 260. c) Metahyperjodsaures. Li₂O,J₂O₇ [LiJO₄]; 260, 499.
- D. Ueberjodsaures Lithium-Ammonium. (NH₄)₂O,Li₂O,J₂O₇,7H₂O: 260.
- E. Lithiumtetrachlorojodid. LiCl₂J₃4H₂O: 260.

Lithium und Phosphor.

- A. Phosphorlithium: 261.
- B. Unterphosphorigsaures Lithium. LiH, PO₂,H₂O: 261, 499.
- BB. Saures phosphorigsaures Lithium. LiH₂PO₂: 499.
- BC. Pyrophosphorigsaures Lithium. Li₄ $H_2P_2O_5$; 499.
- C. Unterphosphorsaures Lithium.
 - a) Li₄P₂O₆,7H₂O: 261.
 - b) Saures: Li2H2P2O4,2H2O: 261.
- D. Orthophosphorsaures Lithium.

 - a) Li₄PO₄: 262.
 b) Li₄PO₄: 263.
 - c) LiH.PO.: 263.
 - d) LiH, PO4, H, PO4, H, O: 263.

- E. Pyrophosphorsaures Lithium. Li₄P₂O₇, 2H.O. 264.
- F. Metaphosphorsaures Lithium. LiPO.:
- Tetrametaphosphorsaures Lithium. 4(LiPO₂,H₂O): 264.

Lithium, Phosphor and Stickstoff.

- A. Phosphorsaures Lithium-Ammonium: 2R4
- B. Lithiumdiammoniummetaphosphat. $Li_{z}O_{z}(NH_{z})_{z}O_{z}3P_{z}O_{z},8H_{z}O_{z}^{2}$ 265.
- C. Lithiumammonlumpentametaphosphat: 265.
- D. Amidophosphorsaures Lithium: 265.
 - E. Lithiumphosphorjedat. 3Li₂O,P₂O₃, 18J₂O₅,11H₂O; 265.

Lithium und Bor.

A. Lithiumborat.

- a) Metaborat. Li₂O,B₂O₂[LiBO₂].
 a) Wasserfreies; 265.

- - β) Mit 10 Mol. H₂O: 266.
- B. Borfluorlithium: 267.

Linkum and Kohlcorick.

- Acetylenlithium. Lithlumkarbid. C2Li2: 267.
- B. Lithiumacetylid-Acetylen-Ammoniak. C₂Li₂,C₂H₂,2NH₄: 268.
- C. Kohlensaures Lithium.
 - a) Li₂CO₃: 268, 499.
 - b) Saures; 269, 499.

D. Essignaures Lithium.

- a) Normales. CH3.CO2Li.
 - α) Wasserfreies: 269. β) Mit 1 Mol. H₂O: 269.

 - y) Mit 2 Mol. H.O. 269.
- b) Saures. CH₃.CO₂Li,CH₃.CO₂H.
 α) Wasserfreies: 270
 - β) Mit 1 Mol. H2O: 270:

E. Oxalsaures Lithium.

- a) Normales. Li₄C₂O₄: 270. b) Saures. LiHC₂O₄,H₂O: 270, 499.
- F. Weinsaures Lithium.
 - a) Normales. Li₂H₄C₄O₆: 270:
 - b) Saures. LiH₅C₄O₆: 270.
- G. Cyanlithium: 271.
- H. Schwefelkohlenstoff-Schwefellithlum:
- I. Schwefeleyanlithium: 271.

Lithium und Kalium.

- A. Lithlumkalium.
- B. Kaliumlithiumsulfit. LiKSO₃, 1/2 H₂O;
- C. Kaliumlithiumsulfat. KLiSO4: 271,
- D. Kaliumlithiumpyrophosphat. KLi, P. $0_2:271.$
- E. Kaliumlithiummetaphosphat. Li_eO, 2K.O.3P.O.4H.O: 272.
- F. Kallum-Lithium tartrat. KLiH, C, O, H.O: 272.
- G. Traubensaures Kalium-Lithium. KLi H4C4O6, H4O: 272.

Lithium and Rubidium.

- A. Rubidium-Lithiumtartrat. RbLiH.C.O. H.O: 272.
- B. Traubensaures Rubidium-Lithium. RbLiH_C_O_H_O: 272.

Natrium.

Metall.

A. Geschichte: 273. - B. Vorkommen: 273, 500. - C. Darstellung des Metalls: 274, 500. — D. Physikalische Eigenschaften: 276, 500. — E. Atom-gewicht: 278. — F. Chemische Eigenschaften: 278, 500. - G. Natriumsalze: 280, 500.

Natrium und Wasserstoff.

- A. Wasserstoffnatrium. Na.H.: 282.
- B. Natriumbydrid. NaH: 283, 501.

Natrium und Sauerstoff.

- A. Natriumsuboxyd.
 - a) Na.O: 284, 501.
 - b) Na₂O: 284.
- B. Natriumoxyd (Natron). No.0: 284.
- C. Natriumhydroxyd (Natronhydrat). NaOH: 285, 501.
 - a) Hydrate.

 - a) 3NaOH,4H,0: 289, β) 2NaOH,3H,0: 289, 501, γ) 2NaOH,7H,0: 289,
 - b) Wasrige Losung: 290, 501.
- D. Natrylhydroxyd. NaO.H: 293.
- E. Natriumperoxyd.
 - a) Wasserfreies. Na₂O₂: 293.
 - b) Mit 2 Mol. H₁O.: 295. c) Mit 8 Mol. H₂O: 295, 501. d) Mit 9 Mol. H₂O: 296.
- F. Na.O.,2H,O.,4H,O: 296.
- G. Natriumtrioxyd. Na₂O₃: 296, 502.

Natrium und Stickstoff.

- A. Natriumstickstoff (NNa,?): 297.
- B. Stickstoffwasserstoffsaures Natrium. N.Na: 297.
- C. Katriumamid. NaNH,: 297, 502.
- D. Natriumammonium, Ammoniaknatrium. NaNH₄[Na₇N₅H₄]: 299, 502.
- R. Natriumoxyd-Ammoniak, Na.O, NH.; 300.

- F. Hydroxylaminastrium. NaONH.: 300.
- G. Nitrohydroxylaminnatrium (Oxynitramidnatrium. NO,N(ONa)Na; 300.
- H. Untersalpetrigsaures Natrium.
 - a) Na, N.O., 5H.O. 300.
 - b) NaHN₂O₄: 302.
- I. Salpetrigsaures Natrium. NaNO₂: 302.
- K. Salpetersaures Natrium. NaNOs.
 - a) Wasserfreies: 304, 502. b) Mit 7 Mol. H₂O: 806.

 - c) Wäßrige Lösung: 306, 502, NaNOs mit KNOs: 308. NaNOs mit NH₄NO₄: 308.
- L. NaNO, Na,O, 8H,O: 308.

Natrium und Schwefel.

- A. Einfach Schwefelnatrium. Na.S.
 - a) Wasserfrei: 309.

 - b) Mit 4 1/4 Mol. H₁O: 310. c) Mit 5 Mol. H₂O: 310. d) Mit 9 Mol. H₂O: 311, 502.
 - e) Wäßrige Lösung: 311, 502.
- B. Na₄S₂: 312.
- C. Zweifach Schwefeinatrium, Na₂S₄,5H₂O: 312.
- D. Dreifach Schwefelnatrium. Na.S..
 - a) Wasserfrei: 312.
 - b) Mit 3 Mol. H₁O: 313.
- E. Vierfach Schwefelnatrium. Na₂S₄.

 - a) Wasserfrei: 313. b) Mit 2 Mol. H₂O: 813. c) Mit 6 Mol. H₂O: 813.
 - d) Mit 8 Mol H.O: 314.
- F. Na₄S₉,14H₂O: 314.
- G. Fünffach Schwefelnstrium. NarS.

 - a) Wasserfrei: 314. b) Mit 6 Mol. H₂O: 315. c) Mit 8 Mol. H₂O: 315.
- H. Natriumbydrosulfid (Natriumsulfhy-drat). NaSH.
 - a) Wasserfreies: 815.
 - b) Wasserhaltiges: 316.

- a, Mit 2 Mol. II,O . 816. 3 Mit 3 Mol H.O: 316
- Nag. I. Hydroschwesligsaures Natrium. SyO4.
 - a) Wasserfreies: 316, 502. b) Mit 2 Mol H₂O- 317, 503.
- K. Schwefligsaures Natrium.
 - - a Neutrales, Na, SO, a Wasserfreies 318.
 - p. Mit 7 Mol. II,O 319, 504.
 - y) Mit 10 Mol. H.O: 319.

 o Walkrige Lösung: 820, 504.

 b) Saures NaH80,

 a Wasserfreies 320, 504.
 - - 8. Mit 3 Mol H, O 320, 7. Mit 4 Mol H, O 821.
 - c) Pyroschwefligsaures Natrium. Na₂S₂O₁ a) Wasserfreien: 321

 - # Na₂S₂O₅, H₂O 321, 504.

L. Schwefelsaures Natrium.

- a) Neutrales, Na₃SO₄, m) Wasserfreles: 323,

 - #/ Mu 1 Mol H₂O · 325 > Mu 2 ', und 3 Mol H₄O · 326, % Mu 7 Mel H₂O · 325, 504 Mu 10 Mol H₂O · 326 504. \$\frac{1}{2}\$ Wafrago Losung : 327, 504 Na₂SO₄ mit KNO₁: 381 - Na₁SO₄ mit NH₄Cl 381 - Na₂SO₄ mit NH₄NO₄: 381 - Na₁8O₄ mit NaNO₃, 332 Na₂SO₄ mit K₂SeO₄: 332. — Na₂SO₄ mit KJ: 332.
- b. Dreiviertelgesättigtes. NnaH (SO, 4, 333, 504,
- c, Halbgesättigtes. NaHSO4: 338, 501

 - m Wasserfreies 338 β Mit 1 Mol. II₁O 334, 504
- d) Viertelgesättigtes, NaH, SO.
- M. Pyroschwefelsaures Natrium, Na₂S₂O₂:
- N. Elawirkungsprodukte von H.O. auf 3a, SO,
 - a, Nasso, H.O. H.O. 505. g) Na 80, 9H, 0 H, 0; 335.
- O. Perschwefelsaures Natrium, Na, S, Oa: 3035
- P. Unterschwefligsaures Natrium (Natriumthiosulfat, Na₂N₂O₁ · 835, 505 Natriumhyposulfit).
 - a Wasserfreies 336

 - b Mit 112 Mol H20 386, c Mit 8 Mol H20 336
 - d Mat 5 Mol H2O- 336, 505,
- Q. Unterschwefelsaures Natrium (Dithionsaures Natrium). Na.5.06.
 - a. Mit 2 Mol H.O 839, 505,
 - b Mit 6 Mol. H.O. 340
- R. Trithionsaures Natrium. Na, S, Oc. 3H, O; 340, 505, 506,

- S. Tetrathionsaures Natrium. Na S.O. as Wasserfreies; 341, 506.
 - b) Mit 2 Mol H20 841.
 - T. Pentathionsaures Natrium: 841.

Natrium, Stickstoff u. Schwefel.

- A. Nitrilosulfonsaures Natrium, N(SO, Na)3, 5H, 0: 341.
- B. Sulfimidantrium. SO, NNa; 342,
- C. Imidodisulfonsaures Natrium.
 - at Neutrales, NH 80, Na 2,2H,0; 342, b Basisches NNa 80, Na), 12H,0; 342,
- D. Basisches imidodisulfonsaures Natrium-Ammonlum. Na, NH4, Nz SO3)4.
 - a, Mit 2 Mol. H₂O; 343, 8 Mit 7 Mol. H₂O; 343,
- E. Imidodisulfonsaures Natrium Natriumnitrat. NH SO, No., NaNO, : 844.
- F. Amidesulfonsaures Natrium. SO, Na; 344.
- G. Amidosulfonsaures Natrium NaHSO4. 5(NH₄SO₄Na,NaHSO₄)NH₄SO₄ Na 844
- H. Schwefligsaures Natrium-Ammonlum. (NH4 Na3H 803-7.4H20 344, 506,
- L. Schwefelsaures Natrium Ammonium. Na NH₄ 8O₄,2,3 %H₂O + 345.
- K. Hydroxylamindisulfonsaures Natrium.
 - a, Basisches. N.ONa 180, Na 22, 3H2O: 345.
 - b, Achtneuntelgesättigtes.
 - NHS,07,2Na,NS,07,3Ht0,346.
 c) Neutrales (zweidrittelge-kāttigtes, NONa,80,Na)2+846
- L. Hydroxylamintrisulfousaures Natrium |Trisulfooxyazosanres-, Oxyanifazotinsaures Natrium]. (SO, Na ON SO, Na), 2H,O: 347.
- M. Stickoxydschwefligsaures Natrium. $Na_18O_2N_1O_3 \le 347$
- N. Salpetersaures mit schwefelsaurem Natrium.
 - a : NaNO₅, Na₁SO₄ H₄O : 347
 - b) NaNO2, Nay8O4, 12, 2H2O: 847, 506,

Natrium und Selen.

- A. Einfach Selennatrium. Na. Sc.
 - a. Wasserfreies, 348,

 - b) Wasserhaltiges: a) Mit 42, Mcl H2O: 348.

 - 3) Mit 9 Mol 11,0 348. 3) Mit 10 Mol 11,0 348. 3) Mit 16 Mol 11,0 849.
- B. Zweifach Sciennatrium. Na;Se; : 349.
- C. Vierfach Selennatrium. Na. Se.: 349.
- D. Selenigsaures Natrium.
 - n. Neutrales Na, SeO,
 - a Wasserfreies, 349
 - #1 Mit 5 Mol. II.O. 349.

- b) Saures,

 - ar NaHSeO₃ : 349 3) 2Na₂O₃38eO₄ : 349, y: NaHSeO₃,H₂SeO₃ : 349,
- E. Selensaures Natrium, Na, Seo.
 - a Wasserfreies, 350, 506
 - b, Mit 10 Mol. H₄O: 350, 506.

Natrium, Schwefel und Selen.

- A. Natritumthioselenid. Na, Se, 5, 511, 0:
- B. Melenpentathlousaures Natrium. Na, S₄SeO₄ %: 351.

Natrium und Fluor.

- A. Finornatrium.
 - a) Neutrales. NaFt: 851, 506.
 - Einfachsaures, NaHFl,: 351,
- B. Fluornatrium mit schwefelsaurem Natrium. NaFl, Na₂SO₄: 353.

Natrium und Chlor.

- 4. Natriumsubchlorid. Na,Clr: 353, 507
- B. Chlornatrium. NaCl.
 - Waskerfrei: 354, 506,

 - Mit 1 Mol. H₂O 358 Mit 2 Mol H₂O 359 Mit 10 Mol H₂O 358
 - Wastige Ldaung 358, 507, 508, -Nacl mit NaOH, 363, Natl mit Nat 1 mit Nat'l mit KCl NH₈Cl 363 363. Natl mit KClO₂ 363. - Natl mit NH, NO, : 363. NaCl mit NaNO, : 364 NaCl mit KNO, 364 - NaCl
- mit Na, SO₄ 365, NaCl mit KySO₄: 365, NaCl mit NaJ und NaBr. 365, C. Chlorostrium-Ammoniak. NaCl,5NH, .:
- D. Chlorastrium Natriumamid. NaCl. NaNH, · 356,
- E. Chlornatrium mit Schwefeitrloxyd. Nat 4.480₁ · 366
- F. Natriumsulfatochlorid (Sulfobalit). 3Na,80, 2Nac1, 366.
- G. Unterchlorigsanzes Natrium. NaOCl. a, Mit ca, 6 Mal. H₂O · 866.
- b. Wallrige Lösung. 367.
- H. Chlorigsaures Natrium: 867 Chlorsaures Natrium, NaClO₃: 367, 509.
- K. Ucberchlorsaures Natrium. NaClO₄.
 - a Wasserfreies 30)
 - b) Mit 1 Mol. 11, 0 : 370, 508.

Natrium und Brom.

- A. Bromnatrium. NaBr. 370.
 - a) Wasserfreies, 371, 508,
 - b Mit 2 Mol H.O. 371. c) Mit 5 Mol. H2O: 871.
 - d. WiGrige Lösung: 372, 508.

- B. Unterbromigsaures Natrium. NaOBr:
- C. Bromsaures Natrium. NaBrO, 372.
- D. BromsauresNatrium mitBromnatrium. NaBr,2NaBrO₄ - 373, 508,

Natrium and Jod.

- A. Jodnatrium. NaJ.
 - a) Wasserfreies: 374, 508.

 - b) Mit 2 Mol. H,0 : 374. c. Mit 5 Mol. H,0 : 375, d) Wattrige Lösung: 375, 508, 508.
- B. Mehrfach Jodnatrium: 875, 509,
- C. Natriumtetrachlorojodid. NaCl₆J₆2H₄O;
- D. Unterjodigaaures Natrium, 376,
- E. Jodsaures Natrium.
- a) Sog. basisches Salz: 376.
 - b) NaJO, 376.

 - Masterfrei 377

 2) Mit 1 Mol H₂O 377,

 3) Mit 1 Mol H₂O 377,

 3) Mit 2 Mol H₂O 377,

 4) Mit 2 Mol H₂O 377,

 5) Mit 3 Mol H₂O 377,

 5, Mit 3 Mol H₂O 377,

 5, Mit 5 Mol H₂O 377,

 509,
 - , Wafrige Losung 378,
 - Saures jo daaures Natrium, Na₁O, 3J₁O₅3H₂O · 378, 500
- P. Chiornatrium mit jodsnarem Katrium.

 - a) NaCl,NaJO₃,4H₂O 878 b) 3NaCl 2NaJO₂,18H₂O₃ 378, 500,
- G. Bromustrium mit jodsaurem Natrium. NaBr, NaJO₁,9H₂O 379
- H. Jodnatrium mit jodsaurem Natrium. NaJ, NaJO, mit 5 oder 10 Mot. H₂O und 3NaJ, 2NaJO, 20H, O: 379, 509.
- Ueberjodsaures Natrium: 509.
 - a) Orthohyperjodsaures. NaaJOo(?);
 - b) Drittel-Perjadat (Mesohyperjudnaures Natrium
 - a) 2(3NaqO.JqO,)511qO[6Na2JO,,5H2O]; 3NIT
 - A) 3Nn₂O J₂O₃,2H₂O Na₂JO₃,H₂O); 386.
 - c' Normales Perjodat Motahyper-jodaanres Natrium, Na₁O₂I₄O₄Na JO₄]. a) Wasserfreies: 381 a) Mad. H₂O

 - 9) Mit 2 Mol. H₂O 381 2) Mit 3 Mol. H₂O 381.
 - d, Halbperjadat, Dimesohyperjodsaures Natrium | 2Nn₂O₂J₂O₇ [Na₄J₂O₅] a Mil 3 Mol H₂O · 382.
 - β Mit 4 Mol, H₂O 383.
- K. Na, NJ, 1883.
- L. Jodschwefelsaures Natrium. Na. SO, J.:
- M. Natriumdifluorjodat. NaJO, Fl.: 383.

Natrium und Phosphor.

- A. Phosphornatrium.
 - a) NaP.: 384. b) Na₄P; 384.
- B. Phosphorwasserstoffnatrium.
 - a) PH, Na [Phosphidure de sodium]:
 - b) P₂H₂Na₂: 384.
- C. Unterphosphorigaanres Natrium. NaH₂PO₂,H₂O: 384.
- D. Phosphorigsaures Natrium.
 - a) Na₂HPO₂.
 α) Wasserfrei: 385.
 - B) Mit 5 Mol. H₂O: 385.
 - b) NaH, PO.
 - α) Wasserfrei: 385.
 β) Mit 2,5 Mol H₂O: 385. c) Na₂HPO₂,2H₂PO₂ \(\frac{1}{2}(?)\text{H}_2\text{O}: 386.
- E. Pyrophosphorigsaures Natrium. Na₂H₂P₂O₅: 386.
- F. Unterphosphorsaures Natrium.
 - a) Neutrales Tetranatriumsubphosphat.
 - a) Na4P2O4,10H2O: 386. β) Polymeres: 387.
 - Trinatriumsubphosphat. Na₃HP₂O₆,9H₂O: 387.
 - c) Pentanatrium disubphosphat. $Na_5H_2(P_2O_6)_2,20H_2O: 387.$
 - d) Dinatriumsubphosphat. P₂O₆,6H₂O: 388.
 - e) Mononatriumsubphosphat. NaH₃P₂O₆: 389.
- G. Orthophosphorsaures Natrium.

 - a) Na₂PO₄.
 a) Wasserfrei: 389.
 β) Mit 7 Mol. H₂O: 390.

 - y) Mit 10 Mol. H₂O: 390. δ) Mit 12 Mol. H₂O: 390.
 - Wäßrige Lösung: 391.

 - b) Na, HPO4.

 a) Wasserfrei: 391.
 - β) Mit 7 Mol H₂O: 392.
 - 7) Mit 12 Mol. H.O: 392, 509. 8) Wäßrige Lösung: 393.
 - Na. e) Natriumsesquiphosphat.
 - PO4, H₃PO4.
 a) Mit 3 Mol. H₂O: 394, 509.
 - β) Mit 15 Mol. H₂O: 395;

 - d) NaH₂PO₄.
 α) Mit 1 Mol. H₂O: 395.
 β) Mit 2 Mol. H₂O: 395.

 - Waßrige Lösung: 396, 509.
 - e) NaH₂PO₄,H₂PO₄.

 - α) Wasserfrei: 396. β) Mit 1 Mol. H₂O: 396.
 - f) Einwirkungsprod. von H₂O₂ auf Na₃PO₄; PO(ONa)(O₂Na),6.5H₂O: 397.
- H. Pyrophosphorsaures Natrium.
 - a) Tetranatrium pyrophosphat-Na₄P₂O₇.
 a) Wasserfrei: 397.

 - 6) Mit 10 Mol. H20: 397.
 - y) Wäßrige Lösung: 398.

- b) Trinatriumpyrophosphat. Nar-HP:07.
 - α) Mit 1 Mol. H₂O: 398.
 - β) Mit 2 Mol. H₂O: 398.
 - y) Mit 5.5 Mol. H.O: 399. d) Mit 7 Mol. H.O: 399.
- c) Dinatriumpyrophosphat. Na.
 - H₂P₂O₇.
 a) Wasserfrei: 399.
- Mit 4 Mol. H₂O: 400, 510.
 Mit 6 Mol. H₂O: 400.
 Mononstriumpyrophosphat. NaH₂P₂O₇: 400.
- I. Tetranatriumpyrophosphat mit Trinatriumorthophosphat: 400.
- K. Triphosphorsaures Natrium. 5Na₂O, 3P₂O₅(16H₂O?): 400.
- L. Tetraphosphorsaures Natrium. 6Na,O, 4P₂O₅(36H₂O?): 400.
- M. Deka-(oder Penta-)phosphorsaures Natrium. 6Na₂O,5P₂O₃: 401.
- N. Metaphosphorsanres Natrium.
 - a) Monometaphosphorsaures Natrium: 401.
 - b) β-(mono?) metaphosphorsaures Natrium: 402.
 - c) Dimetaphosphorsaures Natrium (NaPO₁), 2H₂O(Fleitmann), Tetrametaphosphorsaures (NaPO₁), 4H₂O (Warschauer): 4O2.
 - d) Trimetaphosphorsaures trium (Fleitmann, v. Knorre, Wiesler), Dimetaphosphor-saures (Tammann) (NaPO₅,2H₂O)x: 403.
 - e) Tetrametaphosphorsaures (Na PO₈,4H₂O)₄(?); 404.
 - f) Herametaphosphorsaures Natrium (NaPO_s)_a: 404.
 g) Neues Metaphosphat von Tam-
 - mann: 405.
 - b) Dinatrium tetranatrium hexametaphosphat. $Na_2Na_4(PO_2)_6$,: 405.

Natrium, Phosphor u. Stickstoff.

- A. Phosphornatrium-Ammoniak. NaPa, 3NHa: 406.
- B. Amidophosphorsaures Natrium.
 - a) Neutrales NH₂ PO₃Na₂: 406. b) Saures. NH₂PO₃.NaH₁1.4H₂O: 406.
- C. Diamidophosphorsaures Natrium: 406
- D. Trinatriumimidodiphosphat: 406.
- E. Trinstriumdiimidotriphosphat. OaH Na: 406.
- F. Amidodilmidotriphosphorsaures trium. PaNaO, HaNsa, HaO: 407.
- G. Trimetaphosphimeaures Natrium.
 - α-Salz. P₃N₃O₆H₄Na₂,4H₂O: 407. β-Salz. P₃N₂O₆H₂Na₂,H₂O: 408.
- H. Triimidotetraphosphorsaures Natrium. PaNaO10HaNB4: 408.

I. Tetrametaphosphimsaures Natrium.

a) P₄N₄O₆H₄Nu₄,2³q₇t/B₇O₇ 408.

b) Saures: 408.

K. Pentametaphosphimsaures Natrium.

a) (P. N; Na - δ 5 02, 5 41; 408,
 b) P₃N₃O₃₅H₄Na₄,2H₂O; 409.

- c) P₅N₅O₁₀H₅Na₄H₂H₂O: 409.
- d) Salze mit weniger als 5 At. Na: 40M.
- L. Hexametaphosphimsaures Natrium. PoNoO, 1HoNo.2H₂O: 400
- Amidoheximidoheptaphosphorsaures Natrium. P2N2O15H275Na244,2H2O 409
- N. Orthophosphorsaures Natriumammopium.

a) (NH₄)₅Nn₁PO₄)₅,6H₂O+409, b) NH₄)₅Nn₁PO₄-4oder5H₂O; 410, 510, c) NH₄NaHPO₄.

a) Mit 411,0 . 410. #) Mit 5H2O: 411.

- O. Natriumammoniumsesquiphosphat. 3 Na₂O,H₂O 3 NH_{4 T}O,H₇O,4P₄O₅ 411.
- P. Pyrophosphorsaures Natriumammoninm, (NH₁₀₂Na₂P₂O₇5H₂O₇4H₄
- Q. Metaphosphorsaures Natriumamme
 - a) Dimetaphosphoranures, NR₄Na P200,H20 411
 - b) Hexametaphosphorsaures: 411.
- B. Ammonium tetranatrim peutametaphosplint. NH4Na4 PO1.3: 411.

Natrium, Phosphor und Schwefel (Selen).

A. Sulfophosphorigsaures Natrium.

- a) 2Na₂S,P₁O₁3H₂O; 411, b) 3Na₂O,2H₂S,P₂O₂2H₂O; 412, c) 3Na₂O,3H₂S,P₁O₁3H₂O; 412,
- B. Monothlophosphorsaures Natrium. Na₃PSO_{1.12HyO} 412.
- C. Dithiophosphorsaures Natrium. Na PS_iO_c,ĤH_iO; 412.
- D. Trithiophosphorsaures Natrium. PS_iO_i10H_iO [413]
- E. Tetrathiophosphorsaures Natrium, Na, PS, 8H, 0 - 413.
- P. Schwefelnatrium mit metaphosphorsaurem Natrium: 413.
- G. Monooxytriselenophosphorsaures Natrium. Na, PSc, O, 10H, O; 414.

Natrium, Phosphor u. Halogene.

Pluornatrium mit phosphorsaurem Natrium.

a) 2NagPO4,NaFl.

- a) Ant 19H,O: 414.
- o Mrt 22H, O: 414. Na. PO., NaF1, 12H, O: 414. c) 2Na, PO, 3Na Fl. 36H, O: 415.
- Natriumphesphorjodat, $6Na_2O_3P_2O_3$, $18J_2O_5$, δH_2O_3 , 415.

Natrium and Bor.

A. Natriumborid: 415.

B. Bornaures Natriam.

a) Na₂O,B₂O₁.
a) Wasserfrei, 415.

B) Mit 4 Mol. II,O: 416.

- 7) Mit 41, Mol. H.O: 416, 8) Mit 51, Mol. H.O: 416.
- a) Mit 6 Mol H2O: 416 5) Mit 8 Mol. 11,0 . 416.
- mit 5 Mol. CH;OH: 417.

b) Na₂O,2B₂O₄

- Durstellung: 417.
 a) Wasserfrei 418.
 b) Mit 4 Mol H₂O: 419
 c) Mit 5 Mol H₂O: 419, 510.
 b) Mit 10 Mol H₂O: 419, 510. a) Währige Lösung 420.
 c) Na₂O 3B₂O₃ 421.
 d) Na₂O₄B₂O₃ 10H₂O; 421.
- e. Na₂0.5B₂0₁.10H₂0 ? ; 421,
- f) Na₂O₁6B₂O₂ ? . 422 g) 2Na₂5BO₂ ? 422.
- C. Ueberhorsaures Natrium. NaBO_{1.4}H₄O:
- D. ,,Perborax4 (Jaubert). Ns₂B₄O_{5.}10H₂O; 423.

Natrium, Sor and Finor.

- A. Fluorborsaures Natrium.

 - a) Na₂O₃B₂O₄6NaF1.8H₂O 424 f) Na₂O₂2B₂O₃,12NaF1.22H₂O: 424.
 - y) Na₂O₁H₂O₂B₂O₂Fl₂4NaFl · 424.
- B. Phosphorborsaures Natrium: 424.

Natrium and Kohlenstoff.

- A. Acetylennatrium, Natriumcarbid. C. Na₂. 424.
- B. Natriumacetylid-Acetylen, C, NaH: 425.
- C. Carbonylnatrium. NaCO: 425.
- D. Kohlensnures Natrium: 426.

a) Na₂CO₂, 426. 1, Darstellung I. licher Soda, 426. I. Aus natür-Pflanzenasche: 426. H. Nach Leblane: 426. IV. Aus Na₂SO₄ und Fe₁O₅, 431. V. Aus Na₂SO₄, nach anderen Methoden, 432. VI Aus Natriumsulfid: 432.

VIIa. Aus Kryolith: 432. VIIb. Aus Natriumfluorid 483, VIII. Nach Solvay: 483. -IX. Aus Nat'l nach anderen Mothoden 434 X Aus NaNO, 436. XI Aus Feldspat: 486 - XII Auf elektrolytischem Wege: 486, -2) Verunreinigung der tech-nischen Soda und Reinigung: - 3 Eigenschaften. Wasserfreies Nagi Og: 437.

II. liydrate.

- a) Mit 1 Mol. H₂O: 439, 510.
- y) Mit 2.5 Mol. H.O: 489. 6) Mit 3 Mol. H.O: 440.
- Mit 3 Mol. H₂O: 440. Mit 5 Mol. H₂O: 440.
- ζ) Mit 6 Mol. H.O: 440. γ) Mit 7 Mol. H₂O: 440, 511.
- 9) Mit 10 Mol. H₂O: 442, 511.
 a) Mit 15 Mol. H₂O: 443.
- III. Wäßrige Lösung: 443, 511. IV. Thermochemisches: 445.
- b) Na₂CO₃ mit NaHCO₃.

 a) Na₂CO₃,NaHCO₃,2H₂O (4/2 kohlensaures Natrium 3Na,0,4CO, 5H₂O): 446.
 - 8) Na₂CO₃,2NaHCO₃ (1½ kohlensaures Natrinm; 2Na₂O,3CO₂). Mit wechselndem H₂O-Gehalt: 446.
- c) NaHCO₃ (Doppelkohlensaures Natrium. Na₂O,2CO₃,H₂O): 448, 511.
- E. Ueberkoblensaures Natrium, Natriumperkarbonat. Na₂C₂O₆: 450.
- F. Produkte der Einwirkung von H.O. auf Na₂CO₃ und von CO₂ auf Na₂O₃.
 a) Na₂CO₄,1½H₂O: 450.
 - b) Na₂CO₄,1¹/₂H₂O₂,H₂O: 451.
- G. Essigsaures Natrium.
 - a) Neutrales. CH₂CO₂Na,8H₂O: 451, 511.
 - b) Saures.
 - a) 4CH, CO, Na, CH, CO, H, 11H, O: 452. β) 5CH₂CO₂Na,2CH₂CO₂H,13H₂O: 453. γ) 5CH₂CO₂Na,4CH₂CO₂H,6H₂O: 453.
 - 6) Einfachsaures. CH₂CO₂Na,CH₄ CO.H: 453.
 - a) Zweifachsaures. CHaCO, Na, 2CHa

 - CO₂H.
 1) Wasserfreies: 453.
 2) Mit 1 Mol. H₂O: 453.
 - c) Natrium peracetat. CH₃CO₂Na,H₂O: 453. CH_aCO_aNa,
- H. Oxalsauree Natrium.
 -) Normales. Na₂C₁O₄; 453.
 - b) Saures. NaHC.O.: 454, 511.
- 1. Weinsaures Natrium.

 - a) Neutrales. Na₂H₄C₄O₈.

 a) Traubensaures Natrium: 454, 511. 8) Rechts-und links weinsaures Natrium.
 - 1) Mit 2 Mol. H₂O: 454, 511. 2) Mit 3 Mol. H₂O: 455. b) Saures. NaH₃C₂O₄,H₂O.

 - α) Aktives: 455, 511.
 β) Tranbensaures: 456, 511.
- K. Weinsaures Natrium-Ammonium.
 - a) Traubensaures. Na(NH4)H4C4O6, H₂O: 456, 511. b) d- und 1-weinsaures Natrium-
 - Ammonium. Na(NH4)H4C4O6,4H2O: 456, 511.
- L. Verbindungen des Natriums mit Wein-saure und Borsaure.
 - a) Monoborweinsaures Natrium. α) Neutrales. Na₂H₂(BO)C₄O₄: 457.
 β) Saures. NaH₄(BO)C₄O₆: 457.

- b) Diborweinsaures Natrium. (Neutrales) Na₂H₂(BO)₂C₄O₆: 457, 511.
- M. Cyannatrium. NaCN.

 - a) Wasserfreies: 457, X.
 b) Mit 0.5 Mol. H₂O: 458.
 c) Mit 2 Mol. H₂O: 458.
- N. Natriumeyanamid.
 - α) CN. NNa₂: 458. β) CN. NHNa: 458.
- O. Sulfokohlensaures Natrium. Na₂CS₂:
- P. Natriumkohlenstoffsesquisulfid. Naz C₂S₃: 458.
- Q. Schwefligsaures Natrium mit kohlensaurem Natrium.
- a) Mischkristalle mit 7 Mol. H.O. α) 1(Na₂CO₂,7H₂O), 0.067(Na₂SO₂, 7H₂O):
 - 458. β) 1(Na₂CO₃, 7H₂O), 0.454(Na₂SO₅7H₂O): 458, 511. γ) 1(Na₂CO₃, 7H₂O), 0.5(Na₂SO₃,7H₂O):

 - b) 1(Na₂CO₃,7H₂O),2(Na₂SO₃,7H₃O): 458.

 z) 1(Na₂CO₃,7H₂O),4(Na₂SO₃,7H₂O): 459.
 b) Mischkristalle mit 10 Mol. H₂O.
 - - α) 1(Na₂CO₃,10H₂O),0.133(Na₂SO₃,10-H₂O): 459. β) 1(Na₂CO₂,10 H₂O),0.182(Na₃SO₃,10-H₂O): 459.
- R. Phosphorkohlenstoffuntrium. NaCP:
- S. Karbonophosphorsaures Natrium. Na. HPO4, CO2, NaHCO2: 459.
- T. Schwefelcyannatrium (Rhodannatrium). NaCNS: 459.
- U. Selencyanuatrium. NaCNSe: 460.

Natrium und Kalium.

- A. Kalium-Natrium.
- B. Kalium-Natriomsulfit.
 - a) KNaSO₂.

 - α) Wasserfreies: 461. β) Mit 1 Mol. H₂O: 461.
 - y) Mit 2 Mol. H.O: 462.
 - b) Saures.

 - α) KNa₂H(SO₂)₂,4H₂O: 462. β) K₂Na₂H(SO₂)₂,3H₂O: 463.
- C. Kalium-Natriumsulfat: 463, 511.
- D. Kalium-Natriumthiosulfonat.
 - s) SO₂(OK)(SNa),2H₂O: 464.
 - b) SO (ONa)(SK),2H O: 464.
- E. Nitrilosulfonsaures Kalium Natrium. N(SO,K),SO,Na: 465.
- F. Imidodisulfonsaures Kalium mit salpetersaurem Natrium und salpetersaurem Kalium. HN(SO₂K)₂,NaNO₂, KNO2: 465.
- G. Hydroxylamindisulfonsaures Kalium-(Kaliumnatriumoximide-Natrium sulfonat).

- a) Neutrales, gesättigtes. 3K_aNS₂O₇, 2Na₃NS₂O₇,1,5H₂O: 465.
 b) ⁷/₀ gesättigtes. 6K₂NS₂O₇,Na₃NS₂O₇, H₂NS₂O₇,2OH₂O: 485.
-) %, gesättigtes. K2Na26H4(NS2O2), 5H2O: 465.
- d) b/a gesättigtes Hydroxylamin-disulfonsaures Kalinm-Natrium.

a) KNa₄H(NS₂O₇)₂,H₂O: 466.

b) K₁₋₄Na₄₋₂H(NS₂O₇)₂,H₂O: 466.

c) K₁₋₄Na₄₋₂H(NS₂O₇)₂H₂O: 466.

c) K₁₋₄Na₄H₄(NS₂O₇)₂H₂O: 466.

c) gesättigtes Hydroxylamin-disulfonsaures Kalium-Natrium. a) K₈₋₇N₈₋₉H₀₋₈N₈O₇,0.72H₈O: 466.

b) K₈₋₇₀NaH₁₋₇₀(N₈O₇)₈,1.8H₁O: 467.

c) K₄NaH(N₈O₇)₈,2H₂O: 467.

c) gesättigtes Hydroxylamindisulfonssures Kalium-Natrium.

K4NaH2(NS,07)3,2H2O: 467.
g) % gesättigtes Hydroxylamin-disulfonsaures Kalium-Natrium. KNaHNS₁O₇,3H₁O: 467.

- H. Kalium-Natriumehlorat. KClO₂,NaClO₂ (T): 468.
- I. Chlorastrium mit dithionsaurem Kalium. NaCl, K28204: 468, 511.
- K. Chlornatrium mit Dikaliumoximidesulfonat. 8NaCl,5K, HNS, 0,,3H,0: 468.
- L. Kalium-Natrium subphosphat. P.O.,9H.O: 468, 512.
- M. Kaljum-Natriumorthophosphat. KNa HPO4,7H40: 468, 512.
- N.Kalium-Natriumsesquiphosphat.3(Na.O. H₂O),3(K₂O,H₂O),4P₂O₂,44H₂O: 469.
- O. Kalium-Natriumpyrophosphat, K.Na. P.O. 12H.O: 469.
- P. Kalium-Natrium dimetaphosphat. KNa P.O., H.O: 469.
- Q. Dikaliumtetranstriumhexametaphosphat. K₂Na₄(PO₃)₆: 469.
- B. Kalium-Natriumkarbonat.

 - a) gesättigtes.

 m) KNaCO₃,6H₂O: 470, 512. β) K₂CO₃,6H₂O,3(Na₂CO₃,6H₂O): 470.
 - 512, X
 - b) 2(KNa), O,BCO, mit 3 oder 31/x Mel. H₂O: 471.
- 8. Kalium-Natriumoxalet: 471.

- T. Kalium-Natriumtartrat. KNaH₄C₄O₄.
 - a) Tranbensaures.
 - a) Mit 3 Mol. H.O: 471, 512.
 b) Mit 4 Mol. H.O: 471, 512.
 - b) d-(und l-) weinsaures. (Seignette-Salz). KNaH₄C₄O₆,4H₅O: 472, 512.
- U. Kalium-Natriumcyanamid. CN.NKNa: 478.
- V. Verbindungen von Berskure mit Kalium-Natriumtartrat.
 - a) Mit traubensaurem Salz: 478.
 - b) Mit aktivem Sals. (Boraxweinstein).
 - α) Monoborweinsaures Kalium-Natrium. $KNaH_a(BO)C_4O_a: 473.$
 - 8) Diborweinsaures Kalium Natrium. KNaH_a(BO)_aC₄O₆: 473.
 - y) Monoborweinsaures Kalium-Natrium mit saurem monoborweinsaurem Kalium. $KNaH_4(BO)C_4O_6, KH_4(BO)C_4O_6$:

Natrium und Rubidium.

- A.Bubidium-Natriumtartrat. BbNaH₄C₄O₄, 4H₄O: 474.
- B. Mesoweinsaures Rubidium-Natrium. RbNaH, C, Oa, 2.5HaO: 474, 512.

Natrium und Lithium.

A. Lithium-Natrium: 474.

473.

- B. Lithium Natriumsulfit, 6Li. O. Na. O. 780₂,8H₂0: 474.
- C. Lithium-Natriumsulfat: 474, 512.
- D. Lithium-Natriumselenat: 475.
- E. Lithium-Natriumorthophosphat: 475.
- F. Lithium-Natriumpyrophosphat.

 - a) Li₂O,Na₂O,P₂O₆: 476. b) SLi₂O,Na₂O,2P₂O₆: 476. c) Wasserfreies: 476. c) Wasserhaltiges: 476. c) 5Li₂O,Na₂O,3P₂O₆: 477. d) 4Li₂O,6Na₂O,5P₂O₆: 477.
- G. Lithium-Natriummetaphosphat. Li₂0, 2Na₂O,3P₂O₃: 477.
- H. Lithium-Natriumtartrat. LiNa $H_4C_4O_6$, 2H₂O: 477, 512.



KALIUM.

Grundlegende Arbeiten über die Reduktion der Alkali- und Erdmetalle

HUMPHRY DAYY. Phil Trans 1908, 1, Gilb 31, 113; N. Gehl 7, 595 — Phil Trans 1908, 233, N. Gehl 9, 181, Gilb, 32, 365, 33, 257 — Phil Trans 1909, 39, Schoo, 1, 302 u 824, Gilb 35, 151 u, 36, 180. — Phil. Trans 1810, 16, Schoo, 3, 384; Gilb 37, 35 u, 186
Gay-Lersey u Transado, Recherches physico-chimogues 1, 74 bis 386. — N. Gehl, 5, 703; Gilb 20, 135 — Gilb 32, 23

Streitschriften zwischen Davy, Gay-Lussac u Trenand, Schu. 1, 331; Gilb. 25, 179. — Gilb 36, 208 u 217. — Schu. 1, 338 Gilb. 35, 222 u 232.
Berreits u Portis, Gilb. 36, 247. — Berreitus. Gilb. 37, 416. — Ermann u. Simon.

Gill 24, 121

T. Jaquis, Geuren, Erman u Sinos, Seebeck u. Ritter, Gilb. 28, 329 bis 372.

Ctraudau, Ann Chim 66, 97, Gilb. 29, 85; N Gehl. 5, 639

Thomasdorff, Gilb. 30, 330 — Tenrart, Ann. Chim. 33, 291 — Semestim, Gilb. 47, 225 — Lampadiue, Schw. 34, 221 — Brunner, Bibl. unic 22, 36; Schw. 38, 517 — Wöhler, Pogg. 4, 23 u. 474 — Serullar, Ann. Chim. Phys. 21, 201 — Marken, Ann. Phys. 22, 232 — Pleibent, Zeitschr. Phys. v. W. 2, 307 u. 343; 3 326 - SCHADLER, Ann. 20, 2.

Polassium, Kalimetall, Kalibans,

Grachiehte. Das Wort Alkali wurde von den Arabern dem in der Asche der StrandpHanzen befindlichen Natriumkarbonat gegeben. Diese Benennung wurde dann auch auf les Ammoniumkarbonat ausgedehnt, sowie auf das Kaliumkarbonat in der Asche der Land offenzen, welches längere Zeit mit dem Natriumkarbonat für identisch gehalten wurde Schon früh fand man, das diese drei kohlens. Alkahen durch Zusammenbringen mit Kalk atzender werden und naterschied daher die milden d. h. kohlens i von den atzenden (d. b. retten Alkalien. Black zeigte 1756, daß diese Veränderung daduzch bewirkt werde, daß der Kaik den milden Alkalien Kohlendioxyd entziehe. - Die alteren Chemiker unterschieden das Ammoniak, als fluchtiges Langensalz, von den fixen Attalien, von denen, nachdem Dunamer, du Monorau Mem, de l'Acad des scienc.) 1736, 215; 1736 und Manuguar 1758 ibre Verschiedenheit nachgewiesen hatten, das Kali den Namen des Pflanzenalkalis, das Natron den des Mineralalkalis erhielt, solern sich das Kall vorzüglich in der Pflanzenasche, das Natron um Steinsalze vorfand. Nachdem jedoch Khapnorn Beifrage 2, 39 die Gegenwart des Kalis in weit verbreiteten Gesteinen (im Lencit 1796) dargetan hutte, unhim man n Deutschland das Wort Kali an Die Franzosen bildeten aus unserem Wort Pottasche, die wahrseheinlich daher ihren Namen hat, daß sie ehedem in eisernen Tepfen gebrannt wurde, das Wort Potasse, um hierunter das reine Kalt zu verstehen. Die Alkalian und Erden galten lange für einfache Stoffe, obgleich schon Lavotstan in ihnen Metalloxyde, ondere Stickstoff vermutet hatten, und obgleich Toxin u. a aus Erden durch heftiges ihnen mit Kohle Metallreguli erhalten haben wollten, die jedoch größtenteils aus dem Ersen der Ingredienzien nud der Tiegel bestanden zu haben scheinen. H. Davy golang es merst 1807, mit Hille einer starken Volta'schen Batterie aus dem Kaliumhydroxyd, Natriumhydroxyd, Baryumhydroxyd, Strontiumhydroxyd und Calciumhydroxyd die Metalle abzu-scheiden und auch bei den Erden Spuren von Metallbildung zu erhalten, welche Versuche besonders durch Gay-Lossac u. Tusnand und durch Brazulius bestätigt und erweitert wurden Mit dieser Entdeckung war auch die der remen Sauerstoffverbindungen des Kaltums and Natriums durch Davy gegoben, da man nuvor nur ihr Hydroxyd gekannt und für wasserfreies Alkali gehalten hatte. 2 Kalium.

Vorkommen. Als peutrales und saures Kaliumsulfat in vulkanischen Produkten, als Kalium-Calciumsulfat im Syngenit, als Kalium-Magnesiumsulfat mit oder ohne Magneals Kalium-Calciumsulfat im Syngenit, als Kalium-Magnesiumsulfat mit oder ohne Magnesiumchlorid im Kainit und Pikromerit, und mit Calciumsulfat im Polyhalit; als Kalium-Aluminiumsulfat im Kulinit, Alunit und Löwigit, als Kalium-Natrium-Eisensulfat im Gelbeisenerz, Kalium-Kuptersulfat im Cyanchroit (Dana's Syst 649). — Als Kalium-chlorid den Sylvin, als Kaliummaguesiumchlorid den Carnallit bildend; als Eisenchlorid-Ammoniumkaliumchlorid, Kremens (Pogg 84, 79; J. B. 1851, 856). — Als Kaliumnitrat. — In vielen Silikaten; und zwar als wesentlicher, nie fehlender Bestandteil im Muskovit (Kaligimmer), Cryophyllit, Ortheklas, Leucit, Apophyllit und Glaukonit. Gleichfalls als reggelmäßiger Bestandteil, aber vieleicht als Ersatz für Natrium, Calcium oder Magnesium im Magnesium in Mag im Magnesiaglimmer Plogopit und Biotit, Lepidomelan, Astrophyllit, Lepidolith, in einigen Wernersten, im Nephelin, Hauvu, in einigen Anortbiten (Latrobit), einigen Labradoriten, im Hyalophan, Gismondin, Herschelit, Philippsit oder Kalkharmotom, Pinit und seinen Varietäten, Kataspilit, Margarodit, Damourit, Euphyllit, Oellacherit In vielen anderen als Varietiten, Kataspint, Margarodit, Damourit, Euphyllit, Oeliacherit. In vielen anderen als accessorischer Beatandteil, z. B. in einigen Amphibolen (veränderte Thonerde-Amphibole enthalten bis zu 3.4%, K.40., im Andesin bis 4.0%, Analeim einimal bis 4.5%, Chabsait 3.0%, Cimolit (A.9%), Eudialit, Fahlunit, Gmelinit, Henlandit, Hyamelan 3.9%, Melitit Natrolit, Nosit, Oligoklas, Palagonit, Pecteht, Petalit, in einigen Pyroxenen, im Serpentin, Turmalin, Vesuvian, Wernerit, Zoisit, und zwar in den meisten genannten Mineralien bis zu 1.5%, — In allen oder in den meisten Thonen, Mitzenzmich (Lehrb 2, 19), accessorisch im Osteolithen und Triphylinen; in sehr kleiner Menge im Kalkstein der verschiedensten Formationen [in den Kalksteinen Württembergs zu 0.036 bis 0.304%, K.40, Schram J. J. J. 1949, 818), im Braunstein, Eisenglauz, Kuhland, Wöhlan n. Bernonn (Am. 41, 124 u. 220). Ueber das Vorkommen in Erzen, Hartlet n. Ramage, (J. Chem Soc. 65, 533. — In kleinen Mengen im Meerwasser, Wasser des toten Meeres, der Salzsoolen, Mineralwasser und vielem Quellwasser.— In den Pflanzen als notwendiger Bestandteil, besenders reichlich in den an Kohlehydraten reichen Pflanzen und Pflanzen. Bestandteil, besenders reichich in den an Kohlehydraten reichen Pflanzen und Pflanzenteilen, z.B. in den Kartoffeln, Ruben, im Weinstock, Hopfen, Tabak, und in seinen Funktunen nicht durch die anderen Alkulien zu ersetzen. S. Litaarts Landuntuch Versuchast.
7, 363. Bei Abwesenheit von Kaltum vermogen die Chlorophyllergane der Pflanzen kein
Starkemehl zu bilden und demzufelge überhaupt nicht mehr zu nosimilieren. F. Nonnn,
I. Schrooden u.R. Exprans. Landuntuch Versuchstat, 13, 321. Das Kaltum tritt in die
Pflanzen als Kaltum eine des Kaltum eines des Geschaften die Pflanzen als Kaltum tritt in die Phanze als Kaliumchlerd, als Kaliumaulfat, phosphat, intrat, und vielleicht als sillkat ein, und findet sieh in ihr in Verbindung mit Oxaliaure, Weinsäure, Apfelsaure, Zitrenensaure und mit an eganischen Säuren. S auch Kaliumettrat. Im Tierkörper als Kaliumphisphat, Kaliumehlerid, Kaliumalbuminat und in anderen Verbindungen verbreitet, und zwar dem Natrium gegenüber in allen festen Geweben (mit Ausnut is eine Rippenko rpel) fiberwiegend, im Fleisch fast ohne Begleitung von Natrium. Im Eidotter nehen viel, im Eiweiß neben wenig Natrium Ebenfalls überwiegend dem Natrium gegenüber in der Milch, neben mehr Natrium im Blut, in der Lymphe, der Galle einr die Galle der Sectiore ist kaliumreten und gegen Natriumverbindungen sehr zurücktretend in kleiner Menge im Harn. - Der schweiß der schafweile ist roich an Kaliumsalzen. - Im sonnenspektrum Lockyrn (Proc. Roy. Soc. 27, 279, Compt. rend. 86, 317). Connv : Compt. rend. 66, 315, 430.

Darstellung, Vgl. auch die beim Natrium beschriebenen Verfahren. --1. Durch Elektrolyse. — H. Davy bringt schwach angefenchtetes Kaliumhydroxyd in die Kette einer aus 100 bis 200 Plattenpaaren bestehenden VOLTA'schen Säule auf eine mit dem negativen Pol verbundene Platinschale und berührt es mit einem vom positiven Pol ausgehenden Platindraht. Hierbei schmilzt das Kaliumhydroxyd und setzt an der Schale Kaliumkugeln ab. — Castner elektrolysiert Kaliumhydroxyd, indem er es konstant höchstens 20 ° über seinen Schmelzpunkt erhitzt, unter Anwendung eines unten offenen eisernen Behälters, in welchem sich das Metall ansammelt. (D. R.-P. 58121.) -Hounting II. Kasemeyer (D. R.-P. 46334), elektrolysieren in einem die Anode bildenden Kohletiegel unter Anwendung einer hohlen, fast bis auf den Boden reichenden Kathode, durch welche das Material nachgefüllt wird. so daß die Schmelze immer auf derselben Höhe erhalten wird. - Man hangt einen Tiegel aus Magnesit, durch dessen Boden ein 3mm dicker Eisendraht als Kathode gepreßt wurde, mit der Oeffnung nach unten, um den Luttzutritt zu verhindern in geschmolzenes KOH. Als Anode dient em 10 cm tief eintauchendes Stück Eisenblech; die Ausbeute beträgt mit 13.4 Amp. bei 15 Volt Klemmenspannung 58%. Lonenz u. Clark, (Z.

Kalium. 3

Elektrochem. 9, 269). — Man elektrolysiert Kaliumnitrat in als Kathode dienenden Aluminiumgefäßen; die entweichenden Gase werden durch Einleiten in Wasser auf Salpetersäure verarbeitet. Darling u. Forbusst (D. R.-P. 83097). — Stoerck setzt der Schmelze von Kaliumchlorid 20—25° Kaliumfuorid zu. um dieselbe leichtflüssiger zu machen. (D. R.-P. 68335.) — Um bei der Elektrolyse von Kaliumchlorid die Wiedervereinigung des Chlors mit dem Kalium zu verbindern, elektrolysiert man im Vakuum, wodurch gleichzeitig die Abscheidung aus der geschmolzenen Masse erleichtert wird. Sprenger (D. R.-P. 39554). — Linnemann (J. prakt. Chem. 73, 415; J. B. 1858, 116) zersetzt geschmolzenes, mit einer Decke von erstarrtem salz bedecktes Kaliumcyanid mit Hilfe von 2 bis 4 Bunsen'schen Elementen und Elektroden von Gaskohle, da Platinelektroden Kaliumplatincyanid erzeugen würden. S. d. Beschreibung des Apparates a. O. — Apparate zur elektrolytischen Darstellung von Kalium: Borchers (Z. angew. Chem. 1803, 486). Bull. (Engl. Put. 7. Juni 1802, Nr. 10735.

- 2. Man biegt einen Flintenlauf am dicken Ende unter einem sehr stumpfen Winkel nach oben, 100 mm vom dünnen Ende entfernt nach unten, so daß das mittlere Stück horizontal in den Ofen zu liegen kommt. Dieses mittlere Stack wird sorgfältig mit Tonkitt umgeben und mit einem Gemenge von Eisendrehspänen, Klavierdraht und Eisenfeile, 400 g oder mehr betragend, gefüllt. In das obere Ende bringt man 120 g Kaliumhydroxyd, verbindet das untere Ende luftdicht mit einer kupfernen, mit Gasableitungsrohr versehenen Vorlage und erhitzt zum schwachen Weißgluhen. Man läßt jetzt das bis dahm abgekühlte obere Ende des Flintenlaufs allmählich warm werden, so daß das Hydroxyd schmilzt, durch das Eisen zersetzt wird und Wasserstoff und Kaliumdampt am unteren Ende des Rohrs austreten. Aus 120 g Kaliumhydroxyd werden etwa 18 g Metall erhalten. Gay-Lussac u. Themann Banxacius entfernt im Flintenlauf enthaltenes Oxyd durch Ausglüben im Wasserstoff - Der Prozeß miblingt häufig durch Bersten und Abfallen des Tonbeschluges, deber MANTELL eine Tonföhre über den Flintenlauf schiebt. H Sainte-Craire Deville (Compt. cond 45, 857; Ann 105, 886; J. B 1857, 58, verschraubt eine eiserne Quecksilber-dasche an der Mündung mit einem Eisenrohr, am Bauche, dem Boden nahe, mit einem zweiten, zu der Achse der Flasche rechtwinklig stehenden, setzt die mit oxydfreien Eisendrebepanen oder mit Eisenschwamm gefüllte Plasche in den Gebläseofen, erhitzt bewonders den gewilbten Teil der Flasche, weniger stark den Boden zum Weißglüben und bringt in das der Mündung eingefügte, in vertikaler Stellung aus dem Boden herausragende Rehr Kaliumbydroxyd in sehr rasch aufeinander folgenden Anteilen. Aus der unteren horizental begenden Röhre tritt bei hinreichend raschem Eintragen von Kaliumbydroxyd viel kaliumdampf aus, bei langsamerem lurchgange des Kaliumhydroxyds, oder nicht genügender Hitze des oberen Teils der Flasche, werden Wasserstoff und Kaliumoxyd erhalten. Der Kaliumdampf wird (etwa nach 8, e) verdichtet. Vgl Zers des Kaliumhydroxyds.
- 3. Durch Rotglühen von Kaliumsulfid mit Eisenfeile. Doffbar (Chem N. 28 33. Arch Pharm. [3] 1, 535). Im kleinen augestellte Versuche gaben ermutigende Resultate. Doffbar. Es wird reineres Kalium als nach anderen Methoden erhalten. C. Kern (Ber. 8, 1208). Die Methode scheint jedoch technisch nicht henutzt zu werden.
- 4. Man trägt in geschmolzenes Kaliumhydroxyd Karbid ein, wobei neben Wasserstoff und Kohlenstoff Kalium entsteht. Wolffram (D. R.-P. 101374).
- 4a. Man verkokt Teer mit fein verteiltem Eisen oder glüht Ferrocyankaltum und reduziert mit dem Rückstand Kaliumkarbonat oder Hydroxyd nach der Gleichung: 3KOH + FeC, - 3K + Fe + 3H + CO + CO,. CASTNER (D. R.-P. 40415).
- 5. Man setzt Kaliumfluorid oder -silicofluorid in der Hitze mit Calciumkarbid um und erhitzt dann das entstehende Kaliumkarbid hüher, wobei Kalium abdestilliert. Chem. Fabr. Griesheim-Elektron (D. R.-P. 138368).
 - 6. Durch Erhitzen von Kaljumhydroxyd mit Aluminium in einem Flintenlaufe erhält man

4 Kalium.

Kalminktigelehen Bekaropy (Zeitzehr Chem. [2] 1, 378; J. B. 1865, 161) Man erhitzt in einer Retorte erbsengroße Stücke von Aluminium mit Kaliumfluorid oder silicofluorid. Chem. Fark. Greesbein-Elektron (D. R.-P. 140737).

7. 30 g einer Mischung von 1 Mol. Kaliumkarbonat mit 3 At. Mg werden in einem vorher im Wasserstoffstrom reduzierten Eisenrohre auf dem Verbrennungsofen unter Durchleiten von Wasserstoff allmählich auf helle Rotglut gebracht und das in sehr guter Ausbeute herausdestillierende Metall unter Paraffin aufgefangen. Geafe u. Eckard (Z. anorg. Chem. 22, 158). Die Methode wurde angegehen von Winklen (Ber. 23, 44). Gaas gefahrles und rehig vollzieht sich die Reaktion, wenn man 56 T. Kaliumhydroxyd, 56 T. Magnesiumpulver in einem eisernen Robr erbitzt. Winklen — Bildet sich auch bei Verwendung von Aluminiumpulver statt des Magnesiums. Franck | Bull. soc. chim. [3] 11, 439). Destilliert auch ab, wenn Kaliumkarbonat im Wasserstoffstrom mit Aluminiumpulver erhitzt wird. Franck (Bull. soc. chim. [3] 11, 439).

8. Durch Reduktion von Kalinmkarbonat mit Kohle. Curaudau. Man bringt 3 kg Weinstein, der soeben in einem bedeckten Tiegel geglüht und noch mit Kohlenpulver gemengt ist, in eine schmiedeniserne Quecksilberflasche, versieht diese mit einer eingeschraubten, höchstens 120 mm langen eisernen Röhre, legt sie hinten gestützt in einen gut ziehenden Ofen, so daß das Rohr durch die vordere Wand geht, erhitzt bis zum Auftreten selbstentzündlichen Gases und grüner Dämpfe, verbindet jetzt das vordere Ende des Rohrs mit einer Steinöl enthaltenden kupfernen oder eisernen Vorlage, die einen Ausgang für das sich entwickelnde Kohlenoxyd hat und während der Operation kalt gehalten wird. Buunnen's, von Wöhler orzbesche Methode. Curaudau glähte in einem Flintenlaufe entweder verkohlten Weinstein oder ein mit wenig Oel befenchtztes Gemenge von gleichen Teilen Kahumkarbonat und

Kohlo und verdichtete das Kalium an dieken kalten Eisenstangen

Umständen schwierigen und nicht ungefährlichen Operation sind vielfache Vorschriften gemacht. a. Der Ofen wir in Likhun's Laboratorium ein Flammofen. Die Beschreibung vom Mansena und Diosey's Ohen is Asm Chim Phys [3] \$5, 147. b) Die Quecksilberdaache wird durch vorheriges tilthen und Herausblasen des Quecksilberdampfes mit dem Blasebalg gereinigt auch mut man sich überzeugen daß sie luftenen schieft. Durch Einleiten vom Wasserstoff während des Ausglübens kann sie von Oxyd hefreit werden. Manska u. Bossy Zum schutz gegen das Verbreinen umgeben sie Schriften u. Wanska J. prakt Chim. 14, 267. unt einem Beschlage (aus 2 T. zerstoßenen hessischen Tregeln, 1 T. Pfeifenton und etwas Kuhhaaren oder aus Quarzsand und wenig Ton, der durch ein Drahtnetz gehalten wird, Mansena u. Bossy (Am. Chim. Phys. [3] \$5, 147. J. B. 1851, 330, übersteuen sie hei Beginn des Glübens mit Bornxglas. — e. Der verkohlte Weinstein wird in haselnußgroßen Stücken angewandt. Er mut die durch die Rechnung verlangten Mengen Kaltumkarbonat und Kohle 100. 1741, oder doch nicht mehr als 21.3%, vom kahumkarbonat an Kohle enthalten: ein Gehalt an Kaltumevanid wirkt nachteilig, nicht ein gegen 10% betragender Gehalt an Calesumkarbenat Mansena u. Dossy, welcher nach Kiensmass sogar nützlich ist. Andere Angaben empfehien einen Ueberschuß von Kohle, so mischt Wassen 10. T. Weinsteink hie mit gleich viel feinem und 15. T. Imsegraben Kohlenpulver und sowiel Wasser, daß die Musse mehr stauht. — Statt des geglühten Weinsteins dient auch ein Gemenge von 12. T. Kaltumkarbonat, in Wasser gelost, mit 5. T. feinem und 5. T. feine

Balite mit steinel gefuld ist, und einem oberen, nach unter offenen der in den unteren lose bis zum Boden desselben hineinpakt, sodall das Steinel den Schliff bewirkt. Sie hat drei seitliche Geffnungen, eine zum Eintritt des eisemen Hohres, gegenüber eine zweite zum Einführen eines Hohlbebreis, falls das Rohr gereinigt werden mub eine dritte zum Austritt des Kehlenexyds. Der untere Teil der Vorlage wird mit Eis gekühlt; Wasser durf nicht in die Vorlage gelangen. Das Steinel muß wasserfrei und rektitziert sein — Die Vorlage von Manioca u. Dossy ist ein leerer, aus Eisenblech von 4 mm Starke gefertigter, viereckiger eiserner Kasten mit aufgeschraubtem Deckel, dessen hintere Seite effen ist. Länge 200 mm. Höhe 6 mm. Breite 120 mm. im Lichten. Sie wird erst dann angefügt, wenn Kahumdampf aus dem Verbindungsrohr anstritt und während der Operation. mit feuchten Tuchern abgekühlt. Tritt der Kaliumslampf zugleich mit Kehlenoxyd in eine grebe kalt gehaltene Vorlage, so wird kein Metall verdichtet. Mankska u. 18088 - I Nach dres his vierstindigem richtig starkem Feuern ist der Inhalt der Reterie zersetzt, doch können Unfille die Üperation unterbrechen, sei es, daß die Quecksilberflasche ein Loch bekemmt oder daß das Ableitungsrohr sich verstopft. Um letzteres zu verhüten, wird das Rohr rechtzeitig und wiederholt ausgehöhrt, wobei die oben erwähnte zweite seitliche Gefluung zum Einrühren des Hehlbehrers dient. Das am Bohrer hangende Kalium schaht man unter Steinel ab. Let die Verstopfung des Rohrs nicht mehr ohne Gefahr des gewaltsamen Herausschleuderns zu beseitigen, so matagt and stert man das Peuer duich Herauszuhen der Roststabe - g. Das wahrend der Operation durch die dritte zeitliche Oeffnung der Verlage entweichende Koblenoxyd enthält aufer Steineldampf einen granen Nebel von "Krekensubstanz" wodurch es leicht entzundlich ist und brennt daher, falls es heit austritt, langsam mit dankelretein Lichte oder mit leuchtender Flamme. Um diese Entzundung zu veräuten und die "Krokonsubstanz" zu gewinnen leite man das Gas durch eine meterlange Elechrehre in eine einem Flasche, in wel hen heiden sich viel "Krokonsubstanz" absetzt Gherrobe and Glasflasche and wegen Gefahr einer Explosion zu vermeiden - hi Nach beendigter Operation nimmt man die als Kuhigefall dienende Schule fort, fallt die beiden Tede der Vorlage mit einem Tuche aucht den oberen Tell von dem eisernen isenr au, wozu oft leise Hammerschläge erforderlich sind, verschließt diese Mundung der Vorlage und läst etwas abkühlen. Hierauf nimmt man sogleich den oberen Teil ter Verlage aus dem unteren heraus, befouchtet die anhängende Masse mit Steinell damit sie sich nicht. entzondet, and kratzt sie unter Steinel ab. Die hierbei oft eintretende hatzundung füscht man durch tiedecken. Verführt man ant diese Weise, so erfolgt keine Explosion laut man dagegen die Verlage lose verschlessen über Nacht oder länger stehen, so treten beim Auseinandernehmen oft auch erst längere Zeit nach dem Orfmen, haufig gefährliche Explosionen ein Ueber diese tiefahren a vorzuglich Physiceni. Z. Phys. c. W. 3, 326 - Der Innalt der Vorlage besteht aus Kaliumkugeln und aus einer kohligen Musse, welche Kalium und Kr kensubstanz beigemengt enthalt. Man su ht die Kal inkugeln mit iner Zange aus schlammt das ihnen anhangente schwarze Pulver nit Steinof fert und bewahrt sie Die schwurze Masse dient entweder, um mittels der Destillation in unten unter Stelled angegebener Weise noch Kalium zu gewinnen, oder bet kleinerem Kaliumgehalt zur Darangegebener Weise noch kaltum zu gewinnen, oder bet kleinerem Kaltungensit zur Parste lung von rhodizens und krekens Kaltun, auch laßt ein aus dem eineren Rehr, welches man moglichst bald absenranbt, nach dem Abkühlen und Tranken mit Steinel eft nech unreines Kaltum herauskratzen – i Pransen, erhielt aus 3 k. Weinstein 1980 g. Weinsteinkehle und aus dieser nach Zusatz von 180 g. Helykohle 278 g. Kaltum also 9.2% oder fast die Halfte alles Kaltums. In den meisten Fallen ist die Ausbeite viel kleiner; es erhielt Brennen 3% des rohen Weinsteins Maierska u. Dessit erhielten aus 800 his 900 g. Weinsteinkohle mindestens 150 g. meist 200 his 250 g. Kaltum, Kunnenans Diesertat, Leipzig 1563, C.-B 1864, 491. J. B 1864 180 such bei liefeligung von Maniera au Desnit Verfahren nur 8.00 z. vom angen und han derhalten. fabren nur 8 bis 12° vom angewandten Kali k Remereng Das nach 4 erhaltene Kalium enthält Kohle oder eine kohlehultige Verbindung, welche bewirkt dab es der Luft Russess to oder unter Steinel außemahrt, schwarz, explosiv und hart wird. Man reinigt i Durch Destillation aus einer eisernen Flasche mit Ableitungssehr von 270 mm Longe-Mannska u. Donny und kupferner Vorlage. Es geht anfangs anhängendes Steinel deun Kangm über, von dem 1, des rehen wiedererhalten werden Sowohl der Destriktionsrückstand, wie das im Ableitungsrohr hangenbleibende Kalium wird an der Luft explosiv 2. Purch Auspressen, indem man das Kahum in Leinwand einfindet, unter Steinel auf 60 65° erhetzt und mittels einer helzernen Zange durchpreht, webei ein schwarzer Hockstand hiebt, aus dem sich durch Festillatien noch Kalinn gewinnen hilbt. Das so gereinigte Kaltum ist ebense frei von Kohle, wie das durch Destillation gereinigte, dich geht heim Ausgressen mehr durch Oxydation verleren Praiscut. - Um kanfliches Kalium von der außeren traydschicht zu betreien, bringt man dasselbe in ein berfere its elf-mes, am unteren Ende mit Lemwand verbundenes tilast hr. web tes mit Hilfe eines Kerks in ein zweites weiteres und unten geschlossenes Richt eingefügt ist füllt zur Hallte mit Steinel erhitzt zum Schmelzen des Kuhams und drückt es mit Hilfe eines an einem Glasstabe befestigten Korks durch das Launen Hancount.

Fabrikmäßig kann die Darstellung des Kaliums über das Karbonat

in folgenden Weisen vollzogen werden:

a) Man schmilzt 2 T. Kaliumkarbonat oder die analoge Menge Hydroxyd mit 11/2 T. Teer, Glukose oder Kohlenwasserstoffen, in gußeisernen Tiegeln bei dunkler Rotglut. Die zerkleinerte Schmelze wird sodann auf helle Rotglut erhitzt, wobei Reduktion eintritt; das Kalium fließt aus einer seitlichen Oeffnung in geschmolzenem Zustande ab. Thompson u. White (D. R.-P. 43235).

 b) In einer stehenden Retorte erhitst man Kohlen sum Glüben und läst von oben geschmolzenes Aetzkali hindurchfliesen. Das entstehende Karbonat fließt unten ab, während die Metalldämpfe aus einer oberen Oeffnung berausdestillieren. NETTO (D. R.-P. 45105). - THOWLESS (D. R.-P. 45378) läst das Karbonat oder Hydroxyd in schon erhitztem Zustande zu

der stark erhitzten Kohle zusließen.

Für die Darstellung durch Destillation eignen sich besonders Oefen, welche mit reiner Magnesia ausgefüttert sind. Pelleum (D. R.-P. 81438). Ueber Darstellung von Kalium s. auch H. Bankus n. Wirms (Box. 4, 854), welche feuchten Torf als Beduktionsmittel anwenden.

9. Beim Ueberleiten von Wasserstoff über Kaliumchlorid bei Rotglut

bildet sich etwas Kalium. Spring (Ber. 18, 345).

Unter folgenden Umständen kann Kalium ans seinen Verbindungen durch Natrium reduziert werden. a) Erhitzt man Kaliumhydroxyd mit Natriumstücken unter Kautschin, so wird bei einer 171° nicht übersteigenden Temperatur eine Legierung von 76.5% Natrium mit 23.5% Kalium gebildet. G. Williams (Chem. N. 3, 21; J. B. 1961, 168). — b) Erhitzt man entwässertes Kaliumacetat zum Schmelzen und trägt Natriumstücke ein, so wird unter heftiger Gasentwicklung eine bei gewöhnlicher Temperatur fühnige Legierung von Kalium und Natrium gebildet. Wanklum (Chem. N. 8, 66; J. B. 1961, 168). — e) Aus Natriumamaigam, a dieses und Kaliumamaleam s. dieses und Kaliumamalgam.

Das käufliche Kalium enthält häufig eine Spur Acetylen. Buarmator. -- Es wird unter Steinöl in verschlossenen, wenig Luft enthaltenden Gefäßen oder in suguschmolsenen

Glasröhren aufbewahrt.

Eigenschaften. Silberweißes, stark glänzendes Metall von 0.86507 spez. Gew. bei 15 GAY-LUSSAG E. THENARD; 0.875 bei 13 , 0.8766 bei 18 , BAUMHAUER (Ber. 6, (1873) 655). 0.8642 bei 0°, 0.8298 beim Schmelspunkt. Volum von 1 g bei 0° 1.1570 ccm, geschmolzen 1.2051. Ausdehnungskoeffizient: kubischer zwischen 0 und 50° 0.0002498, linearer dgl. 0.000083, kubischer des geschmolzenen Metalls zwischen 70 und 110° 0.0002991. Hagen (Wiedem, Ann. [2] 19, 436). Spez. Gew. bei 0° 0.8624, beim Schmelzpunkt in festem Zustand. 0.8514, in flüssigem Zustand 0.8298. Volumänderung beim Schmelzen 2.6%, Ausdehnungskoeffizient fest 0.000299, flüssig 0.0002500 VINCENTINI U. OMODER (Wiedem, Ann. Beibl. 12, 176). Spez. Warme von -78.5 bis 23.3 . 0.166; von — 78—0°: 0.1855. Schttz (Wiedem, Ann. [2] 46, 177; 0.250 in flüssigem Zustand. Joannis. Refraktionsäquivalent für $\lambda\infty$ in Salzen sauerstoffhaltiger Säuren 7.51. Kanonnikow (J. russ. phys. Ges. 1884 [1] 119). Durchmesser des Moleküls $^{1}/_{8}K_{2}=111.10^{-6}$ cm. Jägen (Monatsh. 8, 498). Kristallisiert bei der Sublimation in Würfeln, welche auf den Schnittflächen Würfelzeichnungen zeigen. Pleische (Z. Phys. v. W. 3, 1). Der Bruch seigt kleine glänzende Kristallflächen. H. Davy. Durch Schmelzen unter Leuchtgas, teilweises Erstarrenlassen und Abgießen erhält man stumpfe Oktaeder des tetragonalen Systems von grünlichem oder grünlichblauem Schimmer. Polkanten 75% bis 76°. Long (J. Chem. Soc. 13, 122; J. B. 1860, 115). Härter als Natrium; wird durch Lithium, Blei, Calcium und Strontium geritzt. Der Strich auf Papier ist weißlichgrau und verschwindet rascher als der des Natriums. Bunsen u. Matthiessen (Ann. 94, 107; J. B. 1855, 324). Last in sehr dünner Schicht das Licht mit blanvioletter Farbe durch. Dudler (Americ, Chem. J. 14, (1892) 185). — Wird bei 0° brüchig, bei 19° wachs-

weich, bei 25° unvollkommen, bei 58° vollkommen flüssig. H. DAVY. Schmilzt bei 62.5°, Bunsen [58° Quincke Pogg. 185, 642; J. B. 1868, 201], ohne vorher allmahlich in den breiartigen Zustand überzugehen. Busses (Ann. 125, 368; J. B. 1863, 177). Schmilzt bei 62.1, Hagen (Verh. d. phys. Ges. zu Berlin 1882, 13; C.-B. 1883, 129); Vincentini u. Omodei (Wudem. Ann. Beabl. 12, 176); bei 62.5, wird weich bei 54.5°, Holt u. Srms J. Chem. Soc. 65, 433). - Setzt man ein Stück Kaliummetall an der Luft einem gelinden Druck aus, so verhüssigt es sich an der Druckstelle und beginnt zu brennen. Hoht u. Sims (J. Chem. Soc. 65, 433). Latente Schmelzwärme 00157 Kal. für 1 g, d. h. 1.230 Kal. für K. Joannis (Ann. Chim. Phys. [6] 12, (1887) 381). In geschmolzenem und unter Umrühren sich abkühlendem Kalium bleibt die Temperatur einige Sekunden bei 55 4° stationar und das Metall noch einige Grade unter doser Temperatur tengig. REUNAULT (Ann. Chem. Phys. [3] 46, 257; J. B 1856, 43 — Verdampft bei einer dem Rotglühen nahen Hitze in grünen Dampfen. H. DAVY. Siedepunkt 719-731°, CARNELLRY U. WILLIAMS (J. Chem. Soc. 35, 563); 667°, Perman (J. Chem. Soc. 55, 326). In Glastöhren erscheint der Dampf anfange als gruves Gas, welches aber nach einigen Sekunden das Glas angreift und un-durchsichtig macht. II. Riern Ber. 4, 807. Farbe des Dampfes bei lebhafter Rotglut violett. Duplier (Americ. Chem. J. 14, (1892) 185). — Spez. Gewicht des Kaliumdampfes bei 1040°, das des Wasserstoffs — I gesetzt, — 45. wohl wegen schwieriger Ausführung des Versuchs dem berechneten Werte (39.1) nur annahernd entsprechend. J. Dewar u. Dittman (Chem. N. 27, 121; Bull. soc. chim. [2] 20, 169). Ist in Dampfform einatomig; Deward R. Scott (Proc. Roy. Soc. 29, 490), fanden 44.03 und 40.65. Scorr (Wiedem, Ann. Beibl, 12, 411), fand 37.7. Dampfdichte kaum mit Sicherheit bestimmbar, da alle Gefalle angegriffen werden. V. Meres Ber. 18, 391). Kryoskopische Beobachtungen in Queck-silberlösung, Ramsay (Chem. N. 59, (1889, 174) bestütigen die Einatomigkeit. -

Sehr guter Leiter der Wärme, H. Davy; leitet die Elektrizität weniger gut als Natrium, Magnesium, Calcium und Kadmium. Matthessen (Pogg. 103, 428; J. B. 1858, 108). Lamy (Compt. rend. 43, 693; J. B. 1856, 203). Elektrische Leitfähigkeit: fest, bei 10" 15.05 × 104, flüssig, bei 100" 6.06 × 104 L. B., 717. Nachst dem Caesium und Rubidium das elektropositiveste Metall, Bunsen. Verdrängt Zinn, Blei und Zink aus deren Amalgamen. wird durch Natrium verdrängt. Guthere (Phil. Mag. [5] 16, 321). Ionenbeweglichkeit bei 25 ° = 71.3 Boltwood (Z. physik. Chem. 22, 132), bei 18° 64.7 (Temperaturkoeffizient 00217) L. B. 237. — Frische Schnittlächen, sowie der Strich des Kaliums auf einer weichen Oberfäche leuchten bei gewöhnlicher Temperatur einige Mianten rotich, Linsbunkan (J. prakt. Chem. 75, 128; J. B. 1858, 116), sie leuchten bei der langsamen Oxydation mit weißlichem Liebte. H. Baumhaurn (J. prakt. Chem. 102, 123 u. 361, J. B. 1867, 126,

Kalium ist eineerlig. — Atomgewicht = 39.137. Vgl. Atomgewicht des Chlors. Stas bestummte den Gehalt des Kaliumehlorats an Kaliumehlorid durch Ernitzen im Mittel von 5 Versuchen zu 60.843°, durch Zerlegen mit Salzsäure im Mittel von 3 Versuchen zu 60.849, im Mittel beider Versuchsreihen zu 60.846°, werans sich für 0 = 16 das Atomgewicht 74.583 für Kaliumehlorid und bei Annahme von Cl = 35.457 das Atomgewicht des Kaliums zu 39.136 ergibt Ferner fallten 69.103 T Kaliumehlorid im Mittel von 19 Versuchen 100 T Silber, hieraus folgt 74.583 als Atomgewicht des Kaliumehlorids, 39.126 als das des Kaliums bei 107.93 für Ag., 35.457 für Cl. 100 T Silberatteat füllten (Mittel von 10 Versuchen) 43.876 T. Kaliumehlorid, dieses ergibt thei 169.974 für Ag.No.) 74.5798 für Kaliumehlorid, 39.123 für Kaliumehlorid, dieses ergibt dei 169.974 für Ag.No.) 74.5798 für Kaliumehlorid, 39.123 für Kaliumehlorid zu Silber ergeben 100 T. Silber als gleichwertig mit 119.345 T Kaliumbremid zu Silber ergeben 100 T. Silber als gleichwertig mit 119.345 T Kaliumbremid im Mittel von 14 Versuchen das ist 119.095 als Atomgewicht des Kaliumbromid ein Mittel von 14 Versuchen mit Kaliumbremid in Mittel von 14 Versuchen mit Kaliumbremid der Greazwerte 39.130 und 39.135, und mit Berücksiehtigung der Versuche mit Kaliumbromid den Mittelwert 39.137 für Kalium ab.

Chronologische Uebersicht der Atomgewichtsbestimmungen und -berechnungen:

bez. auf 0 = 16	*	Jahr
39.26	Berzelius (Pogg. 14, 570)	1811
39.127	Pelouze (Compt. rend. 15, 959)	1842
39.107	MARIGNAC (Bibl. noir. 46, 355)	1842-43
38.922	FAGET (Ann. Chim. Phys. [3] 18, 73, 80)	1846
39.060	MAUMENE (Ann. Chim. Phys. [3] 18, 41)	1846
39.137	STAB (Bull. Acad. Belg. [2] 10, 335)	1865
39,109	CLARKE (Phil, Mag. [5] 12, 103; Americ. Chem. J 8, 268)	1881
39,130	MEYER D. SEUBERT (Atomgeic, der Elem., Leipzig)	1883
39.144	VAN DER PLAATS (Ann. chim. phys. [6] 7, 499)	1886
39 1507	TROMBER (Z. physik. Chem. 17, 783)	1893
39.146	LEDUC (Compt. rend, 116, 383)	1893
39.150	OSTWALD, LANDOLT, SEUBERT (Ber. 31, 2762)	1897
39.14	ARCHIBALD (Z. anorg. Chem. 34, 353)	1903
39.15	Internation, AtGewKommission(Ber. 1905, Tafel)	1905

VERBINDUNGEN DES KALIUMS.

Allgemeines. — Das Kaliumoxyd hat von allen Basen (mit Ausnahme des Caesium- und Rubidiumoxyds) die größte Affinität gegen Säuren und neutralisiert sie am vollstandigsten, sodaß bei schwacher Säure die alkalische Reaktion des Kalis vorwaltet. Die Kaliumsalze sind farblos, falls nicht die Säure gefärbt ist. Sie sind feuerbeständig, wenn nicht die mit dem Kalium verbundene Säure leicht zersetzbar ist, und in schwacher (flühhitze nicht flüchtig. Sie verfüchtigen sich leicht und vollständig im Schmelzraum der Bunsen'schen Gastlamme, wo die Temperatur 2300° beträgt. Bedarf hierbei leg Kochsalz, als Perle am haardicken Platindraht befestigt, zum Verdampfen 84 2 Sekunden, so erfordern die gleichen Gewichtsmeugen

K,CO₂ K₂SO₄ KJ KBr KCl 272 665 2 29 8 41 65.4 Sekunden und ist duber die *Flüchtigkeit* dieser Salze, d. i. das Gewichtsverhältnis, in welchem sie in der Zeiteinheit verdampfen, die in derselben Zelt verdampfende Menge des Natrumchlorids als Einheit gesetst, in

2 828 0.310 0 127 2 055 1 298 Bussen (Ann. 128, 263 · J. B. 1806, 770). Beam Veraschen organischer Substanzen bleibenden Kalrumkarbonat verfüchtigt sich leicht teilweise während dieser Operation. A. Voori. (N. Repert 16, 554; J. B. 1867, 842; Landolf (Z. anal. Chem. 7, 20 · J. B. 1867, 843). Bei der Verfluchtigung färben die Kaliumsalze den über der Probe befindlichen Teil der Flamme (violett, Fucus) blanviolett; diejenigen mit nicht fluchtigen Säuren wenigstens dann, wenn man sie mit Gips zusammenschmilzt. Bunsen. Durch ein Indigeprisma betrachtet, erscheint die Flammenfärbung bei dunnster ind goschicht himmelblau, bei diekerer vielett, endlich karmoisinest, durch ein tiefblaues Kibultglas vielett die pencenuret noch bei 110000 mg Kallumchlerid sichthar. In beiden Fällen 14Et sich noch 1 T Kallum neben 200 T. Natrium erkennen (Aktiber (Phil May 14) 16 328; J. B 1858, 601) Bringen Noch deutlieher erkennt man die vielette Kallumflumme auch bei Gegenwart von viel Natrium durch eine Schicht von Kaltumpermanganationing oder von alkeholischem Antlinblau, wolches mit etwas Antlinrot oder - Violett vermischt ist Conswart. Beog- in butterm Zeit, 31, 429 C-B 1473, 71. Die Farbe des Flammenmantels ist bei Kaltumverbindungen graublau, die der Flamme rosavillett, die Farben erscheinen durch ein blaues (Ins betrachtet rotriolett, durch ein grünes blaugrün Maz I procht (hem 80, 496; J B 1960, 609). Alkehol, über einem gepulverten Kaliumsalze erhitzt und entzündet, brennt mit blauvieletter Flamme. II Kosz. — Die Kaliumcales exteried der mit Nickeloundul gesättigten Borauperle eine blaue Farbe. Harkour Pogg 1. 183. Das Spektrum der Kaliumsalze zeigt charakteristische Linie im außersten Rot (Ka), eine zweite charakteristische (K3) weit im Violett und ein ausgedehntes kontinuierliches Spektrum; bei sehr intensiver Hitze wird noch eine schwache, mit der Fraunhopen'schen Linie B zusammenfallende Linie

sichtbar. Kirchhoff u. Bunsen (Pogg. 110, 173; J. B. 1860, 603). Messungen des Kaliumspektrums wurden ferner ausgeführt von Wolff u. Diacon (Compt. rend. 55 (1862), 334), Huggins (Trans. Roy. Soc. 1864, 154), Lecoq de Boisbaudran (Spectres lumineux 1 (1874), 47), Eder u. Valenta (Ber. Wiener Akad. 1894, 61), Roscof u. Schuster (Proc. Roy. Soc. 22 (1874), 362, Lehmann, Kaiser u. Runge (Ber. Berliner Akad. 1890), Liveing u. Dewah (Trans. Roy. Soc. 1883, 174), Hartley u. Ramage, sowie von Ramage (Proc. Roy. Soc. 70, 303), welcher folgende Tabelle gibt:

Wellenlänge	Schwingungszahl	Int.	Wellenlunge	Schwingungszahl	Int.
7697		aght stark	4951 46	20190 1	1
		achr stark	4870	528	<1
6939	14407	8	62	562	<1
1.5	462	7	87	583	21
5832 25	17141.3	6	29	702	21
12.53	TRO G	5	OH .	814	21
02 12	290.8	7	01	F(2.3	≥i
5782 74	268 1	6	4789	886	Şi
5859 98	18651 8	4	67	972	21
43.36	709 6	2.5	60	3100 2	2î
40.17	720 9	3	4642.35	432.4	20
23 68	778.9	9	38.6	51.8	201
5112 76	19553.1	3	4047.39	247003	9
6099 83	6027	1	44 83	719.0	10
97 64	6111	1.5	3447 56	28997.8	3
85 07	659.4	1	6.55	29006 3	4
4965 61	20132 5	1	7	-	201
B497	167	1	3217 36	31072 7	2

Ultraviolettes Spektrum, Hartley (J. Chem. Soc. 41, 84). — Ultrarotes Spektrum, Beggerre (Compt. rend. 97, 71; 99, 374). Lehmann (Arch. 1998, Phot. 2, 216). — Fluorescenzspektrum des Kaliumdampfes Windemann u.

Schmidt (Wiedem, Ann. 12, 57, 447). -

Setzt man die Diffusionsgeschwindigkeit des Kaliumbydroxyds gleich 1, so ist diejenige der Natriumsalze mit einbasischen Sauren gleich 1.7, mit zweibasischen Säuren gleich 2.45. Dr Vries (Wiedem, Ann. Beibl. 9, 160). — Die Salze des Kaliums besitzen gegenüber den entsprechenden des Natriums eine Differenz des Molekularvolums von 10.4. Nicol. Chem. N. 54, 53, 191). — Relative molekulare Kompressibilität und Oberflächenspannung von Kaliumsalzösungen, Röntorn u. Schneiden (Wiedem, Ann. [2] 29, 165). Ueber Molekulardispersion von Kaliumsalzen: Borgerius (Wiedem, Ann. [2] 54, 221. Beim l'ebergang der Salze in Lösung in den Ionenzustand werden 61 Kal. entwickelt. Ostwald (Z. physik. Chem. 11 (1893), 501). —

Die Kaliumsalze sind in Wasser meistens leicht löslich. Aus ihrer nicht zu stark verdünnten Lösung fällen: Ueberchlorsäure und Ammoniumperchlorat kristallinisches Kaliumperchlorat (selbst aus der Lösung des Kaliumalauns und aus der des Weinsteins, Sprutlas), Kieselfluorwasserstoffsäure (amorphes, Harting) gallertartiges Kaliumsilicofinorid, Platinchlorwasserstoffsaure hellgelbes, pulvriges oder bei langsamer Abscheidung dunkler gelbes, kristallinisches Kaliumplatinchlorid, aus mikroskopischen Oktaedern bestehend; Weinsäure und saures weinsaures Natrinm kristallinisches saures weinsaures Kalium. Diese Niederschlage sind sämtlich in Alkohol unlöslich und entstehen in neutralen oder sauren Lösungen, doch verhindern oder verzögern überschussige Mineralsauren [namentlich Borsaure, Barroed (Laerebog Analys, Chems, Kopenhagen 1863, 572] die Fallung durch Weinsäure. Die Reaktunsgrenze liegt für Platinchlorwassersteffsäure und Weinsaure bei 1 T. Kalium auf etwa

200 T. Wasser. S. Harrino (J. prakt. Chem. 22, 49), Lassatown (J. Chim. méd. 8, 527). 1 T. K₂PtCl₆ löst sich in 1050 T. Alkohol von $55\,^{\circ}/_{\circ}$. — 1 Aeq. Kalium neben 4000 Aeq. Natrium läst sich mittels Natriumkobaltinitrit noch in Verdünnung von 1:27000 nachweisen; die Reaktion gelingt auch bei Gegenwart kleiner Mengen Essigsäure, Alkalikarbonat, Magnesium oder Calciumsalzen. De Konink (Z. anal. Chem. 20, 390). Rosenheim u. Koppel. (Z. anorg. Chem. 17, 35). BIILMAN (Z. anal. Chem. 39, 284.) ADIE E. WOOD (J. Chem. Soc. 77, 1076). VAN LIEUT (Z. anal. Chem. 40, 569). VAN EYK (Nederl. Tijdschr. Pharm. 6, 136; C.-B. 65, I 1162. — Pikrinsaure und Natriumpikrat fällen lange gelbe Nadeln von Kallumpikrat; bei Anwendung des Natriumpikrats muß die Lösung neutral oder alkalisch sein, falls nicht freie Pikrinsäure mitfallen soll. Die untere Grense der Nachweisbarkeit von Kaliumsalsen mit Pikrinsture liegt bei 2% igen Lösungen. Beichard (Z. grad. Chem. 40, 877). — Schwerlöslich ist auch Kaliumwismutthiosulfat. Carnor (Compt. rend. 88, 390; Pauly (C.-B. 1887, 553); Campari (Z. grad. Chem. 28, 60); Huysse (Z. grad. Chem. 86, 512; 89, 9. — Kaliumborfluorid, KBFI4, ist bei gewöhnlicher Temperatur erst in 223 T. Wasser löslich. Stolba (C.-B. 1875, 395). — Ueberschüssige konz. Lösung von Aluminiumsulfat fallt aus neutralen Kaliumsalzen (aus den alkalisch reagierenden nach Zusatz von Schwefelsäure) einen kristallinischen Niederschlag von Alaunoktaedern. Phoephormolybdänsäure (vgl. Erkennung von NH₂) fällt aus sauren Kaliumsalzen noch bei $^{1}/_{800}$ Verdünnung einen gelben Niederschlag. Debray (Bull. soc. chim. [2] 5, 404; J. B. 1866, 794). — Noch Bruchteile eines Milligramms von Kaliumsalzen lassen sich durch eine 10 % ige Lösung von Phosphorwolframsäure erkennen. Wöhnen (Ber. Disch. Pharm. Ges. 10, 4). WAVELET (Am. Chim. anal. appl. 5, 289). RAULIN (ibid. 345). — Das Kaliumsalz der m-Monobromazobenzolsulfosaure ist sehr schwer löslich. Janovsky (Monatch. 8, 49). Orthonitrophenol in alkoholischer Lösung fällt gelbe, prismatische Nadeln von Orthophenolkalium. Terrer (Chem. Ztg. 1887, Rep. 143). — Mikrochemisch durch die rhombischen Tafeln des Kaliumsulfats, Remecu (Ber. 14, 2325), welche bei 90 Drehung des Nikols blaue Ränder mit blauen oder roten Flecken zeigen. Durch die Würfeloktseder des Kaliumplatinchlorids, Steene (Jahrb, Miner. 1885, 21), als Phosphormolybdat, als Kalium-Wismuthsulfat. Behrene S. 30.

Kalium und Wasserstoff.

A. Wasserstoffkalium. K_4H_2 . — Wird Kalium im Wasserstoff nicht gans bis sum Glühen erhitzt, so absorbiert es von diesem Gase $\frac{1}{4}$ der Menge, welche es mit Wasser entwickeln würde, und wird sum grauen, nicht metallgläusenden, unter der Glühhitze unschmelzbaren Pulver, welches beim Glühen in Wasserstoff und Kalium zerfällt und durch Quecksilber, besonders heißes, in Wasserstoff und Kaliumsmalgam zerlegt wird. Es entzündet sich an der Luft, entwickelt mit Wasser $\frac{1}{4}$ mehr Wasserstoff, als das in ihm enthaltene Kalium und entzündet sich auf Wasser. Gay-Lussac u. Thinand. H Davy leugnete die Existenz dieser Verbindung, Jaqualain (Ann. Chim. Phys. 74, 203) bestätigte sie und gründet auf die Absorption des Wasserstoffs durch Kalium eine Methode, Wasserstoff von Methau und Aethen zu scheiden. — Kalium kann im Wasserstoffgase geschmolzen werden, ohne Wasserstoff zu absorbieren, aber verschluckt bei 200° sehr langsam, rascher zwischen 300 und 400° 136 Volum dieses Gases (Rechn. nach Taoost u. Hauthprutlum 124 6 Vol.) und wird zu glänzendem, dem Silbersmalgam gleichenden Wasserstoffkallum, welches sehr spröde, auf dem Bruch kristallinisch ist und sich beim Schmelzen im Vakuum nicht verändert. Ueber 200° im Vakuum erhitzt, beginnt es eine mit der Temperatur steigende Zersetzung zu erleiden, welche bei den Temperaturen von 330 340 350 360 370 380 390 400 410 420 430° ihr Ende erreicht, wenn die Tension des entwickelten Wasserstoffs auf

ihr Ende erreicht, wenn die Tension des entwickelten Wasserstoffs auf
45 58 72 98 122 200 363 548 736 916 1100 mm
gestiegen ist. — Die Verbindung entstindet sich an der Luft. Sie verschluckt nach Teme

peratur and Druck wechselade Mengen freien Wasserstoff. Thoose u. Hauthphoints (Compt. wend. 78 807; Ann. Chim Phys. [5] 2, 273.

Der über erhitztes Kahum streichende Wasserstoff erhält die Eigenschaft, sich an der Luft zu entzünden und mit lebhafter Flamme und alkalisch reagierenden Nebel zu verforennen, setzt aber beim Erkalten das Kalium ab und verliert seine Selbsteutzundlichzeit — Bei der Bereitung des Kahums aus Eisen und Kaliumhydroxyd erhielt Szmantischen und der Luft selbsteutzundliches das, welches er für Kaliumwasserstoff hielt. Es setzt nach Brazzente u. Brunnen Erkalten das in ihm verteilte Kalium ab

Diese Resultate konnte Moissan nur mit Einschränkung bestätigen.

Derselbe beschreibt:

B. Wasserstoffkalium. Kaliumhydrid. KH. — Man erhitzt in einem Eisenschiffchen befindliches (drahtförmiges) Kalium in einem Strome von truckenem Wasserstoff in einem Glasrohr derart, daß der hintere Teil des Rohres auf 360°, der vordere kälter gehalten wird. Das sich ziemlich langsam bildende Hydrid sublimiert in den kälteren Teil des Rohres, welches man zur Aufbewahrung, nachdem das Schiffchen herausgezogen ist, an beiden Enden verschließt. - Haufwerk feiner weißer Nadeln. Zersetzt sich mit der Feuchtigkeit der Luft sofort unter Entwicklung von Wasserstoff und Hinterlassung von Kaliumhydroxyd. Zersetzt Wasser bei gewöhnlicher Temperatur ohne Feuererscheinung unter Zischen und sturmischer Entwicklung von Wasserstoff, ist unlöslich in Terpentinöl, Benzol, Aether, Schwefelkohlenstoff. Spez. Gew. 0.80. Zersetzt sich beim Erhitzen im Vakuum schon unter Rotglut in Kalium und Wasserstoff, indem es allmahlich dissoziiert. Fängt schon bei gewöhnlicher Temperatur in Fluorgas Feuer, erglüht in Chlorgas und liefert HCl und KCl. Entzundet sich bei gewöhnlicher Temperatur in Sauerstoff, wobei Kaliumhydroxyd entsteht und eine geringe Menge Wasser destilliert. Entzundet sich auch an der Luft. Ergluht mit geschmolzenem Schwefel unter Bildung von Schwefelwasserstoff und Kaliumsulfid. Reagiert bei 100° mit trockenem Acetylen (nicht mit Acetylen und Methan) nach 2C2H2 + 2KH = C2K2.C2H2 -1. 2H. Moissan Compt. rend. 136, (1903) 1522). Reagiert bei gelindem Erhitzen in Kohlendioxyd unter Gluberscheinung und Bildung von Formiat, (cuthalt das CO, geringe Mengen Fenchtigkeit, so geht die Reaktion bereits bei So bis +54° von statten, trockenes Kohlendioxyd reagiert erst über 54°. Moissas (Compt. rend 136, 1903, 723, dgl. in Schwefelwasserstoff unter Bildung von Kaliumsulfid und Wasserstoff. Reduziert Kupfer- und Bleioxyd bei leichtem Erwarmen, gibt mit Ammoniak unter gewöhnlichem Druck keine Verbindung, wohl aber im zugeschmolzenen Rohr. Dieselbe ist in überschüssigem Ammoniak löslich und gibt bei Erhitzen im Ammoniakstrom auf 400° Kaliumamid. Moissan (Compt. rend. 134 (1902), 18, Leitet nicht die Elektrizität. Moissan (Compt. rend. 136 (1903), 591).

K 97.5 97.58 H 2.5 2.4 KH 100.0 99.28

Kalium and Sauerstoff.

1. Kalium bleibt nicht nur in kalter trockener Luft, v. Bonsborger, sondern nogar bei Verdampfungshitze unverandert. Bei Gegenwart von Ammonisk oxydiert trockener Sauerstoff das Kalium auch bei gewöhnlicher Temperatur Weyl. Vgl Kahum-Ammonium Es verbreinut in der Warme in trockener kohlensaurefreier Luft zu Kaliumperoxyd, s. 8. 22. — 2. Es wird an fenchter Luft zu Kaliumhydroxyd; zersetzt, auf Wasser geworfen, dasselbe

unter heftiger Erhitzung, welche bei Gegenwart von Sauerstoff Entsündung des sich entwickelnden Wasserstoffs und des Kaliums selbst veranlaßt und löst sich als Kaliumhydroxyd. Last man Kalium unter Quecksilber in eine mit Wasser gefüllte Glocke treten, so löst es sich unter Erhitzung und stürmischer Wasserstoffentwicklung zu Kaliumhydroxyd. Auf Wasser geworfen schmilzt das Kalium zu einer Kugel und verbrennt mit weilem, rotem und violettem Licht; auch das Oxydationsprodukt schwimmt noch einige Zeit als glübende Kugel auf der Flüssigkeit und löst sich suietzt mit Explosion. Auf Kis erfolgt dieselbe Entzündung. — Schlägt man auf die auf dem Wasser schwimmende brennende Kaliumkugel mit einem Spatel, so erfolgt eine Explosion. Coumnn. — Wirft man eine Kaliumkugel so auf eine mit Wasser benetzte Fläche, daß sie von dieser auf man the kallenger of the size of the size for the brennen; also entwicked das Kallum meerst Wasserstoff, welcher nebst dem Kallum von der Hitze entsitudet wird, und die weitere Peuerentwicklung rührt vorzüglich von der Verbrennung des Kallums her. — Läst man Kallum in einen im Sauerstoff befindlichen feuchten Elsenlöffel fallen, so steigt ein anhön rosavioletter Feuerschweif auf. Ar. Müllum (J. prakt. Chem. 67, 172; J. B. 1886, 830). Auf kaltem absoluten Alkohol und solchem von 0.838 spez. Gew. oxydiatt sich. Kallum mit rotingen auf Alkohol und och ohne sich un antrinden auf Alkohol und 0.686. Ralium mit rotierender Bewegung, doch ohne sich zu entstinden, auf Alkohol von 0.830 entstindet en sich sogleich. A. Voort. (N. Repert. Pharm. 22, 349; C.-B. 1873, 418). — Verdünnte wüßrige Säuren verhalten sich gegen Kalium wie Wasser, nur daß sie noch ruscher wirken. — Ueber die Bewegungen des Kaliums auf benetstem Quecksilber z. Sanullas (J. Phys. 35, 170; 38, 130; Ann. Chim. Phys. 34, 192); Ennan (Gib. 28, 363), anch die 5. Auf. I 347 anten. — 3. Das Kalium zersetzt teils bei gewöhnlicher, teils bei einer höchstens bis zum Rotglühen gesteigerten Temperatur Kohlen-oxyd und Kohlendioxyd, die Borsaure, Phosphorsaure, schweslige Säure, Schwefelsäure, unterchlorige Säure, das Stickoxydul und Stickoxyd, die salpetrige Saure und Salpetersaure, und zwar die konz. mit sehr gefährlicher Explosion, KUHLMANN; die arsenige Säure, Arsen-, Molybdän-, Wolfram- und Chromsaure, ferner die Oxyde des Titans, Chroms, Urans, Mangans, Kobalts, Tellurs, Wismuths, Zinks; sämtliche Oxyde des Antimons, Zinns, Bleis, Eisens, Kupfers; das Nickeloxydul, die Oxyde des Quecksilbers, das Silber- und Platinoxyd. Hierbei findet in den meisten Fällen vollständige Reduktion des schweren Metalle statt. Auch aus Bleigläsern reduziert erhitzten Kalium Blei. — Ferner zersetzt das Kalium in der Hitze alle kohlens, phosphora, schweftigs, schwefels, salpeters, arsenigs und arsensauren, nicht aber die borsauren Salze. Bei Schwermetallsalzen tritt hierbei vollständige Desoxydation ein. Bei den meisten dieser Zersetzungen findet Feuererscheinung statt; das erzengte Produkt ist entweder Kaliumoxyd oder ein Kaliumsalz. H. Davx. GAY-LUSSAC U. THENARD. - Erhitat man Kalium in höheren Oxyden des Stickstoffs, so erhalt man nur Nitrit und Nitrat, nicht aber ein Oxyd des Kaliums. Holle u. Suss (J. Chem. Soc. 65, 440).

A. Kaliumeubocyd. - Vgl. E. 8. 21. -

B. Kaliumaxyd oder Kaki. K.O. — 1. Man bringt bei Luftabschluß 2 At. Kalium mit 1 Mol. Wasser zusammen oder erhitzt gleiche Moleküle Kalium und Kaliumhydroxyd. — 2. Man erhitzt Kaliumperoxyd heftig. H. Davy. Wegen Verdamptung von Wasser, teilweiser Oxydation des Kaliums an der Luft und gleichzeitiger Bildung von Peroxyd gelang es G. P. H. Kühnmans (Dissert. Leipzig 1868; C.-B. 1868, 491) nicht, nach einer dieser Weisen reines Kaliumoxyd zu erhalten. — 3. Erhitzt man aber Kalium bis zum Schmelzen und leitet, ohne weiter zu erwärmen, trockene kohlensäurefreie Luft in richtiger Menge hinzu, so verbreitet sich das Kalium zu einer dünnen glänzenden Schicht, die mit weißem Rauch zu leichtem, grauweißem, pulverförmigem Kaliumoxyd verbrennt. Das so gebildete Kaliumoxyd enthält auf 39 T. Metall 8 T. Sauerstoff, Künnmann. Vgl. Kaliumperoxyd. 8, 22. Durch Erhitzen mit der ber. Menge Salpeter oder KNO, bei vollkommenem Luftabschluß wird das Kalium in K.O übergeführt, bei Luftzutritt oder Ueberschuß des Oxydationsmittels entsteht K.O. Zur Darstellung von K.O erhitzt man 5 At. Kalium mit 1 Mol. KNO, oder 8 At. Kalium mit 1 Mol. KNO, oder

					GAY-LUSSACE
			Bancantius	H DAVY	u THERABD.
2K	78,26	83 03	83 06	35	83.37
0	16	16 97	16 95	15	16.66
K ₁ O	94.96	100.00	100 00	100	100,00

C. Kaliumhydroxyd. Kalihydrat. Activien, Lapin causticia — Bildet sich beim Aussetzen des Kaliums an fenchte Luft. 1 Mol. trockenes Kali erhitzt sich mit 1 Mol. Wasser bis zum gluhenden Schmelzen des erzeugten

Hydrats. BERZELIUS.

Darstellung. — Die Darstellung des Kalinmhydroxydes ist im allgemeinen vollkommen analog der des Natriumhydroxydes. Es mögen daher an dieser Stelle nur diejenigen Darstellungsmethoden angegeben werden, welche speziell für das Kaliumhydroxyd in Vorschlag gebracht sind, während im ubrigen auf die Darstellungsmethoden des Natriumhydroxyds verwiesen wird.

- 1. Durch Elektrolyse von Kaliumchlorudösungen (vgl. auch Natriumhydroxyd).

 Für die Elektrolyse des Kaliumchloruds kommen praktisch nur Kohleanoden in Betracht Dieselben sind um so haltbarer, je diehter sie sind, doch darf der die nicht über 2000 gwiegen da die Kehle sonst nicht rein ist; die Höhe derselben ist gleichgultig. Die Kohle zerfällt allmäblich infolge mechanischer Sprengung durch im Innern entwickelte Gase, ist daher, wenigsiens anfangs widerstandsfähiger, wenn an der Oberfäche glauert. Chemische Beinheit der Kohle ist von Wehtigkeit. Als Diaphragma eignet nich Berliner Porzellan von der Wandstärke 5 mm und Wassersufnahmefähigkeit von 15—16 Gewichtsprozent, welche chlor- und alkalibeständig sind. Die Stromausheute sinkt mit der Dauer der Elektrolyse, eine 20% gie Kaliumchloridlösung verändert sich nach 72stündigem Elektrolysieren nicht mehr, sie entballt dann 28-4%. Aetzkall. Die Ausbeuten sind in 9% ger wie in konzentrierter Kaliumlösung nicht wesentlich verschieden. Het Anwendung zweier Diaphragmen steigt die Stromausbeute auf 20.5%, doch wird dieser Verteil durch die notwendige Erhöhung der Badspannung illusorisch. Wisteriam Z. Elektrochem. 5, 10, 49).
- 2. Aus Kaliumkarbonat. a) Man trägt in die in einem eisernen oder silbernen Kessel kochende Lösung von 1 T. Kaliumkarbonat in 12 T. Wasser so lange Kalkbrei ein, bis eine Probe der filtrierten Flüssigkeit nicht mehr mit überschussiger Säure aufbraust, wozu in der Regel der aus ¾ T. Kalk bereitete Kalkbrei ausreicht. Man läßt die Lauge in gut bedecktem Kessel absitzen, zieht sie vom Bodensatze klar ab und kocht sie in einer Silberschale rasch ein, bis das zurückbleibende ölige Kaliumhydroxyd als Ganzes in weißen Nebeln zu verdampfen beginnt. Dem Hodensatz läßt sich durch Wasser noch Kaliumhydroxyd entziehen. Vgl. Мони (Аня, 23, 338).

Ungelöschtes Kalkpulver verteitt sich nicht gehörig und bleibt daher messt unwirksam. - Bei zu wenig Wasser wird die Kohlensaure unvolkstänlig entsogen, bei 4 T. Wasser auf 1 T Kaliumkarbenat gar nicht mehr; umgekehrt entzieht konz Aetzlange dem Calcumkarbenat die Saure. Lieum Pogg 24 365 Ist 1 T. Kaliumkarbenat in 4 T. Wasser gelöst, so entzieht ihm das Calcumhydroxyd beim Kochen % des Kohlendioxyds, bei 5 T Wasser 10 gr. bei 8 T fast allen. Warsen Phil Mog. J 3, 314. Bei 10 T Wasser auf 1 T Kaliumkarbenat ist die Entziehung des Kohlendioxyds noch nicht vollständig, wehl aber bei 50 T Wasser. Mitscharlien "Lehrb. 2, 15 Im Vakuum lassen sieh selbst konzentriertere Kahumkarbenatlangen mit Kalk vollständig kaustifizieren. Harberts (D. R.-P 43492 — Auch bei gewehnlicher Temperatur zersetzt das Calciumhydroxyd die Lösung des Kaliumkarbenats, aber langsamer und erst nach wiederheltem Schütteln, auch ist zu beachten daß ein Gehalt des Kaliums oder Calciumkarbenats au Kieselsäure oder Thenerde bei hinreichendem Kochen, nicht aber in der Kalte, in Verbindung mit Calcium und Kalium abgeschieden wird Becholz (Taschenb. 1812, 156 Dobarrainer völlig frei verlangt wird; auch kann beim Purchseihen leichter Kohlendioxyd aus der Luft aufgenemmen werden, welche die Kaliunge überhaupt begierig anzieht. Soll dieses ganz vermieden werden, no muß das Abdumpfen in einer silbernen Blase mit Helm vorgenemmen werden. Das Kaliumkarbenat sehuet sich aus dem in der Glühbitze ölartig füleßenden Aetzkali in festen außehwimmenden Teilehen ab, die sich abheben lassen — Wendet man Kaliumkarbenat an, welches Kaliumehlorid oder Kaliumsulfat enthält, so gehen diese in das Kaliumhydroxyd über

Vermischt man die zum Syrup verdampfte Actzlauge in verschlossenen Flaschen mit 43 Alkohol und läßt das Gemisch sich setzen, so bilden sich zwei Schichten, deren unters Kaliumehlerid, kurbenat, sulfat und etwas Actzkah in Waszer gelost, so wie Kalk, Eisenoxyd und Kaliumen fat als Niederschlag enthält oder enthälten kann. Die obere Schicht, eine Lösung von Actzkah und etwas Kaliumehlerid in Alkohol, wird abgegossen und unter einetweiligem Zusatz von Wasser durch Abbestillieren aus einer silbernen Blasc v.n meisten Alkohol befreit dann in einer Stiberschale vollends eingekocht, werauf man die auf dem geschmobzenen Kanumhardroxyd als Harz schwimmenden Zersetzungsprodukte des Alkohols abhebt. Das so bereitete Kaliumbydroxyd Potasse delalecol ist frei von Kahunsulfat, aber enthält Kaliumehlerid, Spuren Kahumkarbonat und sacetat. Bentworder Ovest

Ann. 1786, 2, 211

b) Man glüht 1 Mol. Kaliumkarbonat mit 2 Mol. kieselsäurefreiem Eisenoxyd in eisernen Retorten und laugt den Glührückstand mit Wasser aus. Lowig (D. R.-P. 21593).

3. Aus Kaliumsulfat. - a) Man trägt gepulvertes Kaliumsulfat in heißes konz. Barytwasser, bis etwas Kaliumsulfat unzersetzt vorhanden ist, fällt dieses durch vorsichtig zugesetztes Barytwasser und verdampft die abgegossene Flussigkeit, wobei der etwa überschussige Baryt durch das Kohlendioxyd der Luft gefällt wird. Schubert J. prakt. Chem. 26, 117). — b) Man verrührt eine bei gewöhnlicher Temperatur gesättigte Losung von Kahumsulfat mit einer der Hälfte des gelosten Salzes äquivalenten Menge von zu steifem Brei gelöschtem Kalk ohne zu Erwarmen. und gibt dann zu der Flussigkeit soviel Kaliumsulfat hinzu, daß sie immer damit gesättigt ist. Wenn die Alkalitat derselben nicht mehr zunimmt. so wird sie von Gips getrennt und eingedampft, worauf Kaliumsulfat auskristalliert und Kaliumhydroxyd in der Lauge bleibt. E-renschien (D. R.-P. 55177). Vgl. auch J. Herold (Zeitschr. f. Elektrochem, 1905, 417). c) Man rednziert ein Gemisch von Kalium- und Strontiumsulfat mit Kohle zu Sulfid, behandelt dies mit Wasser von 100°, wobei Strontiumhydroxyd zurückbleibt, Kaliumsulfid in Lösung geht, verwandelt letzteres mittels Schwefelsaure in Sulfat und setzt es mit dem Strontiumhydroxyd um; an Stelle des Strontiums ist auch Baryum verwendbar. Eigustäpt (D. R.-P. 63164). H. Wenrz (Chem Gas 1852, 203; J. B. 1852 357) reduziert Kaliumsulfat mit Steinkohlenleuchtgas zu Kaliumsulfid, verwandelt dieses durch ein schweres Metalloxyd in Kaliumhydroxyd und beseitigt unzersetzt gebliebenes Kaliumsulfat mit Barytwasser A. G. Hunten (Land. J. of arts 1868, 222; Lingl. 182, 172; Techn. J. B. 1866, 219) zerlegt Kahumsulfat unter hohem Druck mit Aetzkalk. - d) Man setzt Calciumpyrophosphat mit Schwefelsaure zu saurem Pyrophosphat um, und

gibt Kaliumsulfatlösung hinzu, wodurch saures Kaliumpyrophosphat neben Calciumphosphat entsteht. Das saure Kaliumpyrophosphat verwandelt man durch Zusatz von Kalkmilch in Kaliumhydroxyd und Calciumpyrophosphat.

DAUDENABT (D. R.-P. 51707).
4. Aus Kaliumsulfid. — Vgl. auch 3c. — 1. Kaliumsulfidlösung wird über eine Schicht von gekörntem Kaliumferrat geleitet. Aus dem entstehenden Kaliumeisensulfid wird durch Rösten Eisenoxyd, Kaliumsulfat and Schwefeldioxyd gewonnen. The Soda Improvements Company, Lim. (D. R.-P. 58399). — 2. Man behandelt Kaliumsulfid mit Zinkoxyd und Wasser. LALANDE (D. R.-P. 41991).

5. Aus Kaliumchlorid. - a) Kaliumchlorid wird mit einer konz. Oxalsäurelösung umgesetzt, wobei Chlorwasserstoffsaure entweicht. Das entstehende Kaliumoxalat wird mit Kalkmilch zerlegt. MARCHAND (Französ.

Pat. 2133541.

Man reibt Bleioxyd mit Kaliumchlorid und der zur Hydratbildung nötigen Wassermenge zusammen und extrahiert den Brei mit Alkohol. Das Blei wird aus der Chloridlösung durch Einlegen von weißem Eisen znrückgewonnen. Soc. Anon. Lobraine Industrielle (D. R.-P. 23791, Dingl. 250, 379). - W. R. LAKE (Techn. J. B. 1870, 214) zersetzt Kahumchlorid mit Bleroxyd zu Kaliumhydroxyd uud Bleroxychlorid,

6. Aus Salpeter. - a) Man schichtet 1 T. Kaliumnitrat mit 2 bis 3 T. in kleine Stücke zerschnittenem Kupferblech in einem eisernen, besser in einem kupfernen Tiegel, erhitzt nach dem Bedecken etwa 1,2 Stunde zum maßigen Rotgluhen, laugt nach dem Erkalten mit Wasser aus, wobei sich das Gemenge stark erhitzt und zieht die in der Ruhe klar gewordene Kalilauge vom abgesetzten Kupferoxyd mit einem Heber ab. Aus einem gudeisernen Tiegel kann die Lauge Kohleusäure und Kieselsäure aufnehmen. Das gehildete Kupferzayd enhält Oxydul und kann zu 1 Teil, zugleich mit 1 T. Kupfer zur nochmaligen Zerlegung von 1 T. Salpeter dienen. Woman (.1nn. 87, 373, J. B. 1853-336 C. Grap Pharm Verfelj 4, 65 und Riegel (N. Jahrb. Pharm 3, 261) fanden in dem so dargestellten Kadumhydroxyd salpetrigs und salpeters. Salz wicht wegen ungenügenden Mischens oder Ernitzens, Gentrien (Ann. 97, 223; J. B. 1855, 331 erhicht leicht reines, Pollace: Ber 5, 1054 kupferhaltiges Kaliumhydroxyd. — b. Man füllt einen kupfernen Tiegel mit einem Gemenge von 1 T. Kaliumnitrat und 3 T. Eisenoxyd aus Ferrooxalat dargesteht, leitet mit Hilfe eines kupfernen, bis auf den Boden des Tiegels führenden Rohrs durch den durchbohrten Tiegeldeckel Wasserstoff ein und erhitzt dabei den Tiegel über der Gaslampe zum schwachen Rotgithen. Hierbei entweicht ein Teil des Stickstoffs als Ammoniak, der durch das überschüssige Eisen zijd locker erhaltene Rückstand hält das Kalt an Eisenoayd gebunden. Der Wasserstoff muß gereinigt sein und wird aus einem Gasometer zu-geleitet, das Ensmoxyd ist nach dem Auswaschen des Kalis für denselben Zweck wieder broughbar und selbst remer, als vorher. Fs. Schulze. Käufliches Actzkall kann nach Brarnotter's Weise (II, 14 gereinigt werden. — Wird die Kahlange bis zum spez. Gew. 133 abgedampft, so bleibt der Liquor kall caustics, verdampft man, bis ein Tropfen auf ein kaltes Blech gebracht sogleich gesteht, so erhält man das Kall causticum siecum des Handels.

Verunzeinigungen. Calciumkarbonat, Eisenoxyd, welches letztere aus dem eisernen Kessel bei zu weit fertgesetztem Abdampfen aufgenommen wird. -- Kaliumperoxyd. Entsteht in der letzten Periode des Abdampfens an der Luft in kleiner Menge und bewirkt, daß das Kaliumbydroxyd beim Auflosen in Wasser Sauerstoff entwickelt — Der in einernen Gefähen abgedampste Acizstem der Apotheken entwickelt unter Ausscheidung von Eisenoxyd viel Sanerstoff. Graham (Edinb. J. of Sc. 7, 187). J. Davy N. Edinb. Phil. J. 6,
132 Brathier (Traifé des essais par la voie sèche 1, 392). — Kaliumkarbonst, -sulfat,
phosphat, -nitrat, -chlorid, -sulfat, Kieselsäure, Thonerde, Nathumbydroxyd und einige schwere
Metalloxyde. Um letztere zu entfernen, fügt man zur kochenden konz. Lösung sehr wenig Sterschulinges Kaliumbydrosulfid, läßt absitzen, dekantiert, digeriert mit frisch gefälltem Silberoxyd und entfernt die überschussigen Silberverbindungen Stas Atomocie, m. Proport. 381.

— Binweilen 0.34—19,0 Kaliumnitrit. Dunstan (Pharm. Trons. [3] 16, 7781. Massimo

angew. Chem. 1839, 25). — Vanadin, Szerze (Chem. N 61, 20). — Organische Substanno, Sie bewirken, daß die zum Sieden erhitzte Kalilange Kaliumpermanganat in grünes Kalium-

manganut verwandelt.

Eigenschaften. Weißer, harter und spröder Körper von 2.1 Daltou, 2.044 spez. Gew. Filhol, und oft faserigem Gefüge. Ist stets etwas gran. Dittman (Chem. Z. 1891, 1561). Schmilkt noch unter der Rotglübhitse zu wasserhellem Oel und verdampft bei Rotglut in weisen scharfen Dampfen. - Zerfallt in der Weißglühhitze in Kalium, Wasserstoff und Sauerstoff. H. DEVILLE (Compt. rend. 45, 857; Ann. 166, 368; J. B. 1857, 60). Dieses Zerfallen ernöglicht nach Duvillen die Darstellung von Kalium aus Kaliumhydroxyd mit Hilfe von Eisen (s. S. 5); hier teilt (wie auch der Inhalt der Quecksilberflasche nach dem Erkalten und Zernägen zeigt) das weniglishende Eisen dem Kaliumhydroxyd die zum Zerfallen nötige Wärme mit, ohne selbst Oxyd zu bilden; des rotgithende Eisen am Boden der Flasche wird in Klasnoxyd-Kali verwandelt und hei langlanguamem Gasstrom wird Kali vor dem Erkalten regeneriert. -- Entwickelt beim Glühen mit Kieselsäure oder mit glasiger Borsäure Wasser. — Beim Glühen mit Kohle verwandelt es sich nach Buser (J. Pharm. 8, 266) unter Entwicklung von Kohlenwasserstoff in Kaliumkarbonat. H. Davy. — Zeigt im Vakuum unter der Einwirkung des Induktionsstroms schwach blase Phosphoreszenz. Bei der Elektrolyse geschmolsenen Kaliumhydrexyds tritt am negativen Pol infolge Verbremung von Kalium lebhafte Lichterscheinung auf. Bei Anwendung einer Platin-, Silber- oder Kupferanode löst sich das Metall derselben auf und wandert an die Kathode. Boundouw (Bull. set. chim. [2] 12, (1869), 435). Nimmt beim Schmelsen an der Luft etwas Sauerstoff auf und zeigt dann die Reaktionen des Superoxyds. Reagiert schon fest und in der Kälte mit Fluor unter Bildung von Fluorwasseratoffsäure, eines Fluorides und Entwicklung von Ozon. Momean. Chlor zersetzt den festen Körper erst bei Rotglut unter Bildung von Chlorid, Sauerstoff und Wasser. Schwefel gibt bei Rotglut Pentasulfid und Sulfat, mit Kaliumhydroxydlösung schon bei niederer Temperatur Pentasulfid und Thiosulfat. Selen reagiert ähnlich. Phosphor gibt Phosphorwassersteff und Salze von Phosphorsäuren. Festes Aetzkali wirkt bei 112-118° ieicht auf Stickoxyd ein, wobei nach 2 Stunden eine Kontraktion des letzteren um ca. 77% eingetreten ist. Der Gaarest enthält hauptsächlich Stickoxyd, ferner Stickstoff, das Aetzkali enthält Nitrit, jedoch kein Nitrat. Emron (Monatsh. 13, 90). KOH von 60% greift Nickelgefaße nicht an, schmelsendes Kali greift Platin nur bei Luftzutritt au, dgl. Silber und Nickel. Silber widersteht hierbei am besten. Diffinal (J. Soc. Chem. Ind. 8, 303). Schwach angefeuchtetes Kaliumhydroxyd liefert im Strom einer stärkeren galvanischen Batterie an der Anode Sauerstoff, an der Kathode Wasserstoff und Kalium, welches sich in Kügelchen an den Platindraht hängt, dann verbrennt. H. Davy. S. auch Basseren (Arch. néerland. 1, 296; J. Z. 1866, 84). Bei der Elektrolyse von Kalilange erfolgt die Zersetzung nach der Gleichung KOH = 0 + KH, und weiter KH + HO = KOH + 2H; der an der Anode auftretende Sauerstoff stammt ausschließlich vom Kaliumhydroxyd, der an der Kathode erscheinende Wasserstoff zur Hälfte von der Einwirkung des Kaliums auf Wasser. Boungoom (Bull. soc. chen. [2] 12, 435).

Thermachemische Daten: K_{stent} + 2H₁O_{2020.} + Aq. = K₂O_{Lin.} + H_q + 96.20 Kal. Тномен (Thermachem. Uniore. 3, 234); . . . + 90.32 Јоанни (Ann. Chim. Phys. [6] 12, (1867), 376 (wohl genauer). K₂O + Aq. = 2KOH + Aq. + 68.99 Kal. Тномен, . . . + 67.40 Kal. Викитору (Bull. soc. chim. 37, (1892), 491. Lösungewärme von KOH in 260 H₂O = 13.29 Kal. bei 17.279 Тиомени, 12.46 Kal. bei 11.4°, 16.8 Kal. bei 100° Виитингот.

 $K_{\text{feat}} + O_{\text{graf.}} + H_{\text{graf.}} = KOH_{\text{feat}} + 101.70 \text{ Kal., gelöst} + 114.16 \text{ Kal.}$ $K_{\text{afint}} + O_{\text{graf.}} + H_{\text{a}}O_{\text{falos.}} = 2KOH_{\text{feat}} + 134.40 \text{ Kal., gelöst} + 159.32 \text{ Kal.}$

$$\begin{array}{ll} K_2 O_{\rm feat} + H_2 O_{\rm fluse} & = 2 {\rm KOH_{\rm feat}} + 42.48 \ {\rm Kal.} \\ K_2 O_{\rm feat} + H_2 O_{\rm feat} & = 2 {\rm KOH_{\rm feat}} + 41.05 \ {\rm Kal.} \end{array}$$

Nach Moissan (Chimie minérale 3, 80).

Bei der Absorption von Kohlenoxyd durch Kalilauge zu ameisensaurem Kalium werden 6.8 Kal. frei. Berthrlot u. Matignon (Compt. rend. 114, 1145).

				GAY-LATERAC				
			H.	DAVY.	u. Th	ENAUD.	BERTHOLLET.	
K,0	913	83 97	83	bis 82	81.35 1	018 79 28	86.36	
$H_{i}0$	18	16 03	17	_ 18	18 45	20 78	13 64	
2KOH	112.8	100:00	100	100	100.00	100 00	100 00	

Käufliches Kaliumhydroxyd in harten Stangen enthält etwa 91.4 KOH, 86 überschlissiges

Wasser.

a) Wasserhaltiges oder kristallisiertes Kalumhydroxyd. - Schießt beim Abkühlen einer konz. Aetzlauge an. Lowitz (Crell, Ann. 1796, 1, 306). -Wasserhelle, sehr spitze Rhomboeder mit abgestumpften Scheitelkanten. WALTER, Verwachsene, seltener ausgebildete Kristalle, anscheinend rhombische Oktaeder mit Domen und anderen Flächen. Bei raschem Abkühlen der heiß gesättigten Lösung erscheinen perlschnurartige Aggregate. Verwittert im Vakuum über konz. Schwefelsäure zu einer undurchsichtigen Masse, wobei die Kristalle 21.41°, Wasser, Ph. Walter Pogg. 39, 192), 20.5°, oder 1 Mol. Wasser (Rechn. 19.53) verlieren. Em. Schonk (Pogg. 131, 147; J. B. 1867, 186).

			WALTER.	SCHONE,
K,0	84.3	51 17	49.9	49.15
511,0	90	48.83	50.1	
2/KOH.2H.O1	184.3	100.00	100.0	

Mit 3 Mol. H.O. - Spez. Gew. bei 4 º 1, 987. GERLACH (C.-B. 1886, 786). -9K₂O - 47H₂O coll much Maxmene existeren. Bull, soc. ch.m. [2] 46, 261 Maxmene (Compt. rend. 90 1884), 681, sowie Britonouthick (C-R 1892 750) wellen noch zahlreiche andere Hydrate dargestellt haben. Ihre Angaben dürften jedoch irrtumlich sein. E. - Mit Hilfe der Lösungswärme ermittelte Dr Forchand (Compt. rend. 133, 157). die Existenz von drei Hydraten des Kalinmhydroxyds. — 1. KOH + 1. H.O. - Die Bindung des Wassers ist mit einer Warmeentwicklung von 6.30 Kal. verbunden. — 2. KOH + 1II,0. — Bei der Addition des zweiten halben Molekuls Wasser entwickeln sich 3.15 Kal. — 3. $KOH + 2H_2O$. — Bei der Addition des dritten und vierten halben Molekuls Wasser werden je 1.52 Kal. frei.

Durch Kristallisation von Kaliumhydroxyd aus Alkohol glaubte Görrus Ber. 20 (1887, 1084). Verbundungen mit 25 und 45 Mcl. H₂D erhalten zu haben, erkannte jedoch spater daß dieselben auch Alkohol enthielten Ber. 20 1867, 1907. Leber die Existenz noch anderer Hydrate s. S. 18 und Banzannor (Compf. rend. 76, 1111; Bull. 22c. ckim. [2] 19, 531)

b) Losung von Kalmmhydroxyd. -- Kalilauge oder Aetzkahlauge. -- Kaliumoxyd, Kaliumhydroxyd und Kaliumhydroxydkristalle zerfließen rasch an der Luft; die beiden ersteren lösen sich unter betrachtlicher Erhitzung, die Kristalle unter starker Abkühlung in Wasser, 100 T. Kaliumbydroxyd nehmen, bei 16 bis 20 über Wasser aufbewahrt, in 56 Tagen 160 T. Wasser auf. Millione Schedund, Verhandl 3 Decl. 3, Stak, Retiordam 1864, 2730 1 T. Kaliumbydroxyd bedarf nur 2, T. laites Wasser, Lowigz, 1 T. Kali 0.47 T. Wasser, Bixkau Compt. rend. 41, 1865 zur Aufbeing. Diese Angaben sind nach Farchland Z anorg, (hem 30, .1902 180 unrichtig.

Darstelling s. S. 18 n - Die Lauge wird in Flaschen mit Glass oder Kerkstepseln aufbewahrt doch darf sie in beiden Fällen meht mit dem Stopel in Berührung k mitan, da olasstopsel bald fest gekittet, Kerkstepsel zerfresten werden. Fr. Mong. Jan. \$6, 135), stockt derch den Kerkstepfen ein mit einem Gemenge von Glaubersalz und Astzkalk gefulltes Rehr, welches das Kehlendieryd der bei Temperaturwechsel eintretenden Luft entzicht. - Vole Gla-flaschen in denen namentlich verdunnte Lauge auftewahrt wird, bekommen zahlreiche Risse. Aus der in Glasgefalen bewahrten Lauge scheiden sich weiße oder brännlichweiße Häute aus, nach Gunten aus Kieselsäure, wenig Thonerde, Kalk, Kali, Eisenoxyd und einer Spur Kupferoxyd bestehend und von der Wirkung des Kalis auf das Glas herrührend. — Die Kalilauge ist bei größerer Konzentration ölartig, schmeckt sehr ätzend, verseift die Fette und zerstört viele organische, besonders leicht die tierischen Stoffe. Die konz. Lauge erwärmt sich beim Verdünnen mit Wasser. Sie färbt gleich anderen Alkalien durch Säuren gerötete Lackmustinktur blau, Fernambukaufguß rot, Veilchen- und Rotkohlaufguß grün und Curcumaaufguß braunrot, Methylorange und Paranitrophenol gelb, Jodeosin, Phenolphtalein rot. Ueber die Grenzen der Empfindlichkeit dieser Reaktionen s. Habting (J. prakt. Chem. 22, 49). —

Schmelzpunkt von wäßrigen Lösungen: Pickering (J. Chem. Soc. 68,

(1893) 908).

% KOH	Smp.	% KOH	Smp.	% KOH	8mp.
66.415	110.0	51.852	17.0	30.833	— 65.2
64.573	105.0	50,487	8.8	7.029	44.2
837,400	88.5	48.140	- 5.8	22.661	30.5
60.423	70.0	45.874	-28.2	18.496	20.7
58.516	49.0	4X:099	- 82.7	12.866	- 11.2
56.716	82.8	40.095	- 35.0	6.839	- 4.6
64.WBS	27.5	37.327	-42.2	8.509	- 2.2
MUNES	22.5	24.352	noch nicht bei — 75.		

Der Gefrierpunkt der Lösungen von Kaliumhydroxyd in Wasser sinkt nicht proportional der Menge des gelösten wasserfreien Hydrats, sondern proportional dem Hydrat K₂O,5H₂O und für je 1 g dieser Verbindung auf 100 g Wasser um 0.394° [0.399°? (Pogg. 145, 620)]. RÜDORFF (Pogg. 114, 77; 116, 55; J. B. 1862, 20). De Copper (Ann. Chim. Phys. [4] 24, 549) nimmt auf Grund von Rüdonff's Versuchen in der Lösung verschiedene Hydrate, unter diesen ein noch wasserreicheres an. —

Der Siedepunkt der wäßrigen Kaliumhydroxydlösung liegt nach Dalton (Syst. 2, 293) bei nachstehendem spez. Gew. und Prozentgehalt an trockenem Kaliumhydroxyd bei

Eine aus gleichen Teilen Kaliumhydroxyd und Wasser bestehende Flüssigkeit gefriert noch nicht bei — 54°. Guyton-Morveau.

Siedetemperatur wäßriger Lösungen, Geblach (Z. anal. Chem. 26, (1887) 464):

Siede- temp.	Gew. T. KOH b. 100 g H ₂ O	Gew. T. H ₂ O b.100gKOH	Siede- temp.		Gew. T. H ₀ O b.100gKOH	Siede- temp.		Gew. T. H ₂ O b.100gKOH
300	0	00	175	144.8	69.1	250	285.7	85
105	20.5	487.8	180	152.6	65.5	255	898.5	101.5
110	34.5	1083978	188	160.4	62,3	REXI	312.5	32
115	46.95	216,2	190	168.9	59.4	265	328	80.6
120	57.5	173.9	195	176.5	56.6	270	343.5	29
125	67.5	148.2	200	186	54	275	359	27.7
130	76.8	130.3	206	193.5	51.7	280	875	MUS
1357	05	117.7	210	202	49.5	285	391	25,5
140	02.6	108.1	215	210.5	47.5	290	408.2	34.5
145	99.8	100.2	220	219.8	15,6	295	425.5	23.5
150	106.5	90.5	225	230	43.5	300	444.4	111.6
155	114.05	87.7	230	2400	41.5	310	484	20.5
160	121.7	82.0	235	251,9	89.7	820	626.5	19
165	129.35	77.3	240	263.1	38	830	571.5	17.5
170	137	78	245	274.4	36.5	340	623,6	10.04

Dampfdruck von wäßrigen Kaliumhydroxydlösungen bei 0°. Dieterici (Wied, Ann. [2] 50, 47).

Konzentration in Normalitäten:	Relative Dampfdruck- emiedrigung (Pw Pa Pw)	Dampfdrack in mm Hg. (ps):
0.995	0.02839	4.489
1 939	0.0571	4.356
3,232	0 (655	4.196
4 846	0.1557	3 898
7 214	0.2495	3 470
11.94	0.4388	2 593
19 14	0.6655	1.547
31.82	0.8614	0.638

Ausführliche Tabellen über die Spannung des Wasserdampfes in Lösungen von 1KOH.2H.O in 100 T. Wasser und von 10, 20, 30, 40, 49 Teilen K.O in je 100 T. Wasser vgl. Original, Errera (Gazz. chim. 18, 227. WÜLLNER (Pogg. Ann. 110, (1860) 564). — Tension der gesättigten Lösung bei 20° 0.8 mm. Lescofur (Compt. rend. 103, 1260). — Ein Vol. Kaldange von 22°B verdichtet sich mit 1 Vol. Wasser um 45°, vom Volum des Wassers, wobei die vom Wasser absorbierte Luft entweicht. Payrey Ann. (Him. Phys. 50, 305). —

Kontraktionsenergie bei der Lösung gleich 50. Hagemann, Berlin, Friedländer u. Sohn, 1886. — Bei der Neutralisation mit Salz-, Salpeteroder Schwefelsäure erfolgt Kontraktion. Müller-Erzhach (Ann. 221, 125).

Das Volumen einer Kalthauge von 1.2738 spez. Gew. bei 0° beträgt zwischen 18 und 100°: V = 1 + 0.0004150 t + 0.000000577 t°. Frankenheim J. B. 1847 u. 1849. 69). – Für die Verdannungswarme von KOH-Lösungen bei 15° gilt die em-

pirische Formel $Q = \frac{23}{n^2}$, in welcher n die Anzahl von Molekülen Wasser bedeutet, welche mit KOH verbunden sind. Gültig bis n = 11, darüber hinaus ist die Korrektur $-\frac{23}{10\,\mathrm{n}}$ hinzuzufügen, welcher sich die Formel bei n = 32 merklich nähert. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 4, (1875) 513).

Spezif. Warme von KOH-Lösungen:

KOH in 100 g Lös	Mcl. H ₂ O auf 1 Mol. KOH p	MolGew. KOH, nH ₁ O	Spez, Warme	Molekular- wärme C	MolWarme d.Wass.nH ₂ O C ₁	Unterschied C—C ₁
22 72 17 60 14 96 11 16 9 85 7 76 6 28	4.86 7,13 11 72 14 35 20.28 23 40	143 5 181 3 287 0 314 8 421 0 477 2 mail 742 6	0.697 0.737 0.737 0.740 0.845 0.859 0.859	100 0 135 8 210 2 253.6 355,7 409 9 533.3 673.8	128.8 211.0 258.5 365.0 148.0 692.6	+ 12.5 - 7.5 - 0.8 - 4.9 - 9.3 - 11.3 - 14.7 - 18.8

Hiernach berechnet sich die Formel:

$$C = 18n - 28.08 + \frac{421.11}{n} - \frac{1027.74}{n^2}$$

HAMMERL (Compt. rend. 90, 694).

Wärmeausdehnungskoeffizient wäßriger Lösungen:

Temp. 0-5	28 g im Lit.	56 g im Lit, 165	112 g im Lit, 260
5-10	140	202	284
1015	191	246	312
			Chi

Kaliumhydroxyd.

Temp. 15—20	28 g im Lit.	56 g im Lit.	119 g im Lit.
15—20	236	280	338
2025	276	314	2000
25 - 30	816	840	385

FORCE (Wiedem. Ann. [2] 55, (1895) 120).

Dielektrizitätakonstante einer 5% igen Lösung 7.12. Dewae und Fleming (Proc. Roy. Soc. 62, 250). — Molekul. Leitfähigkeit λ 10° beob. 198, ber. 189. Ueberführungszahl des Anions beob. und ber. 0.74. Kuschel (Wiedem. Ann. [2] 13, 289). — Leitfähigkeit der Normallösung bei 18° 170.10-7. Loomis (Ann. Phys. [2] 60, 547). — Diffusionskonstante in verdünnter Lösung bei niederer Temperatur 1.63—1.68. Scheffer (Z. physik. Chem. 2, 390). 1.73 bei 21°. Stefan (Monatsh. 10, 201). — Lichtabsorption Schönn (Wiedem. Ann. [2] 6, 267). —

Spes. Gew. der währigen Kalilange bei 15.

Nach Tünnermann (N. Tr. 18, 2, 5) und H. Schiff (Ann. Pharm. 107, 300), von Gerlach (Anal. Zeitschr. 8, 279) berechnet. Aufgenommen, weil noch in sahlreichen Literaturstellen auf diese Angaben verwiesen wird.

Prozent- gehalt der Lösung.	an Kali, K _e O.	an Kalihydrat, KOH.	Prozent- gehalt der Lösung.	an Kali, K ₁ 0.	an Kalihydrat, EOH
1 2 8 4 5 6 7 8 10 11 12 13 14 15 16 17 18 20 21 22 24 25 26 27 28 30	1.010 1.020 1.030 1.048 1.058 1.078 1.089 1.099 1.110 1.121 1.132 1.143 1.154 1.166 1.178 1.190 1.202 1.215 1.230 1.242 1.256 1.270 1.285 1.300 1.312 1.328 1.340 1.355	1.009 1.017 1.025 1.053 1.041 1.049 1.058 1.065 1.074 1.083 1.092 1.110 1.111 1.119 1.128 1.137 1.146 1.155 1.166 1.177 1.188 1.198 1.209 1.220 1.230 1.241 1.252 1.264 1.278 1.288	81 82 83 83 83 83 83 83 83 83 84 84 84 84 84 84 85 85 85 85 85 85 85 85 85 85 85 85 85	1.370 1.385 1.408 1.418 1.421 1.455 1.460 1.475 1.490 1.504 1.522 1.784 1.600 1.615 1.630 1.615 1.630 1.645 1.690 1.676 1.690 1.705 1.720 1.733 1.746 1.762 1.780 1.795 1.810	1.900 1.811 1.874 1.386 1.841 1.387 1.387 1.400 1.411 1.426 1.450 1.462 1.472 1.488 1.499 1.511 1.527 1.538 1.590 1.565 1.578 1.590 1.604 1.618 1.641 1.645 1.667

Abweichende neuere Bestimmungen des spezifischen Gewichtes von Kalilauge bei 15°:

Prozente KOH.	Spez. Gewicht	Prozente KOH.	Sper. Gewicht.	Prozente KOH.	Spez Gewicht,
0	0.99918	18	1 16875	36	1.35485
i	1.00834	19	1.17855	- 原図 1	1.36586
2	1.01752	20	1.18839	38	1.37686
3	1.02671	21	1 19537		1.38798
4 1	1 03593	32	1.20834	40	1 39906
5	1.04517	23	1.21838	41	1 41025
В	1 05434	24	1 22849	42	1.42150
7	1 06371	25	1.23866	43	1.43280
8	1 07302	26	1 24888	44	1.44429
g	1 08240	27	1 25318	45	1 45577
101	1 09183	28	I 26954	46	1 46733
11	1.10127		1 27997	9078	1.47896
12	1.11076	30	1 29046	48	1.49067
18	1 19031	81	1.30102	49	1 50245
14	1.12991	32	1.31166	50	1.51430
15	1.13955	88	1 82236	51	1,52622
16	1.14925	34	1 33318	52	1.53822
17	1.15898	35	1.34396		

Pickfring (Phil. Mag. 37, 359). Daselbst noch andere Tabellen.

FERCHLAND (Z. anorg. Chem. 30, (1902) 130) fand für die bei 15° gesättigte Lösung die Dichte 1.5355 und die Konzentration 51.7° ; 100 T. erfordern bei 15° zur Lösung 93.4 T. Wasser, und 100 T. Wasser lösen 107 T. KOH. Spez. Gew. der Normallösung bei 18° 1.0481. Looms.

(Wiedem, Ann. [2] 60, 547). -

Kaliumhydroxyd verschluckt kein Ammoniakgas, außer wenn das Hydroxyd überschussiges Wasser enthält. Eine fast gesattigte Kalilauge nimmt bei 15° und 0.75 m Druck ihr 16-faches Volumen Ammoniak auf. Enthalten die Lösungen auf 1 Mol. Kaliumhydroxyd mehr als 15 Mol. Wasser, so ist die Menge des aufgenommenen Ammoniaks kleiner als die, welche das gleiche Volum Wasser aufnehmen würde; die Minderaufnahme ist dem Gehalt an Kaliumhydroxyd proportional. Lösungen, welche in 100 ebem 11.25 g (a), 25.25 g (b) wasserfreies Kaliumhydroxyd enthalten, nehmen bei 0.76 m und

0 8 16 24° a 72 00 57 00 46 00 87 25 cbcm b 49 50 37 50 28 50 21,75

Ammoniak auf, während 100 cbcm Wasser unter gleichen Umständen 9000 7275 59.75 4950 cbcm

Ammoniak absorbieren würden. F. M. RAGULT (Compt. rand. 77, 1078; Ann.

Chim. Phys. [5] 1, 262.

D. Kaliumtrioxyd. — K_1O_3 . — 1. Man leitet bei — 50° in die Lösung von Kalium in Ammoniak Sauerstoff, bis der gelatinöse Niederschlag ziegelrot geworden ist. Joannis (Compt. rend. 116, (1893) 1372). — 2. Durch Erhitzen von Kalium in überschüssigem Stickoxyd; hellrötlichgelb. Oxydiert sich von selbst unter starker Erhitzung an der Luft zu K_2O_4 . Hollt u. Sims (J. Chem. Soc. 65, 438). War schon von Gay-Lussac u. Thénard dargestellt worden. Sie erhielten es auch durch Erhitzen von KOH mit Salpeter oder gewissen Metalloxyden oder von Salpeter allein.

			GAY-LUSSAC	Holt u. Sixu
2K	78	61 90	u. Theyard.	_
30	48	38.10	35	38 08
K,0,	126	100.00		

E. Körper von der Zusammensetzung K₁O₅, K₄O₄, K₄O₂, welche beim Heberleiten von Luft über erwärmtes Kalium entstehen, sind keine chemischen Individuen. Lupron (J. Chem. Soc. 1876, 2, 565). - Hierher gehört auch nach Lupton der bis dahin für Kaliumsuboxyd, K.O. Heves (Phil. Mag. [5] 25, 221), angesehene Körper. Derselbe bildet sich 1. wenn man dünne Blättchen Kalium mit wenig Luft in Berührung läßt; H. Davr. Beim Ueberleiten von Luft über metallisches Kalium tritt bei 65° Reaktion ein, welche sich dann bei gewöhnlicher Temperatur fortsetzt. Lupron. — 2. wenn man Kaliumoxyd oder Peroxyd mit Kalium gemengt erhitzt. — Bläulich graue, nicht metallglänzende spröde Masse. Spez. Gewicht höher als das des Kaliums. Sehr schmelzhar. Verbrennt an der Luft oft schon bei 20 bis 25° zu Peroxyd, zersetzt das Wasser, ohne sich dabei zu entzünden. H. Davt. Gay-Lussac u. Thémard. Entwickelt mit Wasser nicht Wasserstoff, sondern Sauerstoff. LUPTON. Entfärbt sich wieder bei fortgesetztem Ueberleiten von Luft. Kännenen

(Ber. 7, 170). F. Kaliumdioxyd. — K₂O₂. — 1. Durch Erhitzen von Kalium in einer nicht zur völligen Oxydation ausreichenden Menge Stickoxyd. Ist nach 20 stündiger Einwirkung homogen. Schwefelgelb, oxydiert sich an der Luft nicht weiter, sondern zerfließt. Holt u. Sims (J. Chem. Soc. 65, 439). — Als gelatinöser Niederschlag, wenn man durch die —50° kalte Lösung von Kalium in Ammoniak einen langsamen Strom von Sauerstoff leitet, bis gerade Entfärbung eingetreten ist. Der Sauerstoffstrom ist dann m unterbrechen, weil sich sonst höhere Oxyde bilden. Joannis (Compt. rend. 116, (1893) 1372). — 3. Man erhitzt Kalium in Aluminiumbehältern auf 300°, indem man allmählich die berechnete Menge Luft hinzutreten läst. Castner (D. R.-P. 67094).

	-		HOLT U. Sms.	Јодини,
2K	78	69.94	_	67.67
20	82	30.08	29.09	82.83
K ₄ O ₄	110	100.00	100.00	100.00

Verbindungen von K, O, mit H, O, vgl. H and I. -

G. Kaliumperoxyd. K.O. - Von Gay-Lussac n. Thirand entdeckt. - Kalium entzündet sich an der Luft oder im Sauerstoffgase bei 60 bis 1. Kalium entzündet sich an der Luft oder im Sauerstoffgase bei 60 bis 80° wenn man seine Oberfläche erneuert, und verbrennt mit blendend weißem oder rotem lebhaftem Feuer zu Kaliumperoxyd. Als Unterlage dient ein mit geschwolzenem Kaliumchlorid überzogenes Platinblech. H. Davy. — In mäßig getrocknetem Sauerstoff- oder Luftstrom überzieht sich Kalium mit einer violetten oder dunkelblauen Haut, über 50° wird es matt, dann grau, darauf hellgelb, schließlich orangegelb; grün nur, wenn das Glas angegriffen wurde. Zur Vollendung der Reaktion ist 20stündiges Erhitzen, schließlich auf ca. 270°, erforderlich. Holt u. Sins (J. Chem. Soc. 65, 432). — V. Harcourt (J. Chem. Soc. 15, 276; Répert. chim. pure 4, 374; J. B. 1961, 169) bringt gereinigtes Kalium in einen mit trockenem Stickstoff gefüllten Ballon von schwerschmelzbarem Glase, erhitzt zum Schmelzen des Kaliums und verdrängt den Stickstoff durch langsam zugeleitete trockene Luft. Dabei fürbt sich die zuvor graue Oberfläche des geschmolzenen Metalls dunkelblau, wird uneben und beginnt unter Auftreten von weißem Rauch zu glummen; hierauf bilden sich unter stetiger Absorption des Sauerstoffs mattweiße Auswüchse, bis nach 2 bis 3 Stunden alles Metall verschwunden und in ein gelbes amorphes Pulver verwandelt ist, welches man zur vollständigen Oxydation noch ein gelbes amorphes Pulver verwandelt ist, welches man zur vollständigen Oxydation noch einem langsamen Sauerstoffstrome aussetzt. — 2. Durch Schmelzen von Kalium mit Salpeter bei Luftzutritt schon weit unter der Temperatur, bei welcher Salpeter Sanerstoff entwickelt. Bad. Anilin- u. Sodafabrik (D. R.-P. 143216). Bolton (Chem. N. 53, 289). — 3. Auch beim Verbrennen des Kaliumsuboxyds, bei fortgesetztem Glühen des Kaliumoxyds und des Kaliumhydroxyds (oder des mit Kalium gemengten Kaliumhydroxyds, H. Davr) in trockenem Sauerstoff. — 4. Man leitet in die Lösung von Kalium in Ammoniak bei - 50° Sauerstoff, bis der entstehende Niederschlag über hellrosa und

ziegelrot in chromgelb übergegungen ist. Joannis (Compt. rend. 116 (1893). 1372). -- 5. Ein Gemenge von Salpeter und Calcium- oder Magnesiumoxyd vermag nach dem Erhitzen auf Rotglut beim Durchleiten von Luft bei 300-500° Sauerstoff aufzunehmen. Dr. Harn (D. R.-P. 82982). - Pomeranzengelb, GAY-LUSSAC U. THÉNARD, von der Farbe des Bleichromats, HARCOURT. Erweicht bei 280°, HARCOURT, schmilzt etwas schwieriger als Kaliumhydroxyd zu einem braunen (schwarzen, Harcourt) durchsichtigen Oel und kristallisiert beim Erkalten in Blattern. Gay-Lussac u. Thénabo, Habcoubt. Wird beim Erkalten wieder gelb, bleibt jedoch nach langem Erhitzen schwarz, Gibt in Glasgefäßen im Luftstrom erhitzt beim Weichwerden des Glases noch keinen Sauerstoff ab. wohl aber im Wasserstoffstrom bei der Siedetemperatur des Schwefels, unter Bildung von Hydroxyd, ebenso im Kohlenoxyd- und Kohlendioxydstrom unter Bildung von Karbonat. Frenzer, FRITZ u. V. MEYER (Ber. 30, (1897) 2515). Zerfallt durch Weißglühbitze in Kaliumoxyd und Sauerstoff. H. Davy. Der Verlust entspricht, falls man im Silberschälchen erhitzt, 2 At. Sauerstoff, der graue unschmelzbare Rückstand ist ein Gemenge von Kaliumoxyd und Silberoxyd. Harcourt. - Das Peroxyd zieht an feuchter Luft rasch Wasser an und entwickelt Sauerstoff, HARCOURT; durch Wasser wird es unter Aufbrausen und Erhitzung in Sauerstoff und Kaliumhydroxyd zerlegt. Gay-Lussac u. Thénard. Die Lösung enthalt auch viel Wasserstoffperoxyd, 18 d Art | Schönbein; sie liefert benn Verdunsten keine Kristalle von wasserhaltigem Peroxyd, Habcourt, sondern zersetzt sich schon beim Abdampfen im Vakuum gänzlich. Broder (Poog. 121, 397). — Im Wasserstoff erhitzt, erzeugt es ohne Lichterscheinung Kaliumhydroxyd und Wasser, Gay-Lussac u. Thénard. Kohle bildet beim Gluhen unter heftiger Entzundung Kaliumkarbonat. Aehnlich wirken Holz, Harz und Eiweiß. Gay-Lussac u. Thénard. Kohlenoxyd zersetzt bei einer wenig über 100° liegenden Temperatur unter Bildung von Kaliumkarbonat und einem dem Kohlenoxyd etwa gleichen Volum Sauerstoff. Hancourt, Kohlendioxyd entwickelt in der Hitze Sauerstoff und bildet Kaliumkarbonat. Bildet mit Phosphor unter sehr heftiger Feuererscheinung Kaliumphosphat, mit Schwefel unter geringer (heftiger, Hancouri) Entzundung Kaliumsulfat und wenig Kaliumsulfid. Gav-Lussac u. Thénard. Leitet man in Stickstoff verteilten Schwefeldampf über das erhitzte Peroxyd, so entstehen Schwefeldioxyd, Kaliumsulfat und Kaliumpolysulfid, HARCOURT, Auch beim Erhitzen in Schwefeldioxyd entstehen unter Entzundung Kaliumsulfat und Sauerstoff, beim Erhitzen in Phosphorwasserstoff oder Schwefelwasserstoff unter Feuerentwicklung Kaliumphosphid oder Kaliumsulfid, GAY-Lussac u. Thénard, - 5. Stickoxydul zersetzt das Kaliumperoxyd nicht, HARCOURT; Stickoxyd bildet in der Hitze Kaliumnitrit (und -nitrat HARCOURT) und Stickstoffdroxyd, durch Erhitzen im Ammoniakgase erhält man ohne Feuererscheinung Kaliumhydroxyd und Stickstoff. — Das Peroxyd oxydiert unter Feuererscheinung Kalium, Arsen, Antimon, Zinn, Zink und Kupfer, ohne Feuererscheinung Wismuth, Blei, Eisen, Silber und selbst Platin. GAY-LUSSAC U. THÉNARD. - Die wäßrige Lösung oxydiert Manganooxyd zu Manganperoxyd, sie fällt aus Cuprisalzen gelbes hydratisches Kupferperoxyd; ist das Kaliumperoxyd im Ueberschuß vorhanden, so wird dasselbe wieder zu Cuprihydroxyd reduziert. BRODIE (Proc. Roy. Soc. 12, 209; J. prakt. Chem. 58, 342; J. B. 1862, 115).

			HOLT U SIMS.	JOARNIS
2K	78	54 93		55.81
40	64	45 07	44 80	44 19
K ₁ O ₄	142	100.00		100 00

H. K. H. O. — K. O. 2H. O oder K. O. 2H. O. — Man verdunstet eine wäßrige Lösung von 1 Mol. Kaliumbydroxyd mit etwas mehr als 3 Mol. Wasserstoffsuperoxyd in einem guten Vakuum über Schwefelsäure bei einer Temperatur, die möglichst weit unter 0° bleibt. Weiße, undurchsichtige, blasige, fest zusammenbackende, höchst hygroskopische, an der Luft leicht zerfließende Masse, ohne Anzeichen kristallinischer Struktur. Je höher die Temperatur ist, um so leichter tritt Zersetzung zu dem unter J. beschriebenen gelben Zersetzungsprodukte ein; sehr leicht in Wasser löslich, wenn unzersetzt ohne Gasentwicklung. In höchstem Grade unbeständig. Die von Wärmeentwicklung begleitete Zersetzung kann schon durch Erschütterung eingeleitet werden. Es entweichen hierbei 2 Atome Sauerstoff. Schöne (Ann. 192, (1878) 276).

		Schone.
K ₀ O	52.8	51.1
K ₀ 0 30 (act.)	27,0	25.5
8H*O	20.2	21.9
K,H,O,	100.0	98.5

J. Zersetsungsprodukt von Verbindung H. — $K_1H_4O_4$ (?) — Verdunstet man die wäßrige Lösung von Kaliumtetroxyd oder die durch Mischen äquivalenter Mengen von Kaliumhydroxyd und Wasserstoffsuperoxyd erhaltene farblose Lösung, so nimmt sie allmählich eine immer intensiver gelbe Färbung an, Sobald Ausscheidung fester Substanz beginnt, tritt Schäumen ein und muß dann die Verdunstung durch Anwendung eines möglichst guten Vakuums und möglichst konzentrierter Schwefelsäure möglichst gefördert werden. Die ansgeschiedene harte, nicht kristallinische Kruste ist nicht einheitlich, kanarien- bis zitronengelb, im höchsten Grade hygroskopisch, und zersetzt sich an der Luft, indem sie zerfließt, unter Aufschäumen. Die zurückbleibende **Masse** ist vollständig superoxydfrei. Nach der Gewichtszunahme des angewandten Kaliums zu schließen, besitzt der Körper die Zusammensetzung K.H.O. 100 T. KOH gaben 131.5 und 132.3 T., ber. 130.4 T. SCHÖNE halt ihn seinen Anslysen nach für ein mechanisches Gemenge von $K_0 O_4 + 4(KOH + H_0)$ Ist in einer trockenen, kohlendioxydfreien Atmosphäre völlig haltbar, wird beim Erwärmen im geschlossenen Rohr auf 136° nicht verändert, nar wird die Farbe intensiver; bei höherer Temperatur beginnt eine Reaktion, die Masse wird feucht, nimmt von 175° an eine breilige Konsistenz an und bläht sich unter Gasentwicklung, welche bei 220° am lebhaftesten ist, auf. Verliert hierbei allmählich die gelbe Farbe, nimmt beim Erhitzen im Glasröhrchen eine blaue an. Schöne (Анн. 193, (1878) 270).

K. Ozonsaures Kalium nennen Baeter u. Villiger (Ber. 35, (1902) 3038), eine intensiv orangebraun gefärbte Substanz. welche bei der Einwirkung von Ozon auf gepulvertes trockenes Aetzkali entsteht. Entfärbt sich unter Gasentwicklung bei Wasserzusatz; leitet man in eine mit Kältemischung gekühlte 40 % ige Lösung von Kaliumhydroxyd Ozon, so erscheint gleichfalls die intensive orangebraune Färbung; sie verschwindet beim Herausnehmen aus der Kältemischung.

Kalium und Stickstoff.

A. Stickstoffkalium, Kaliumnitrid. K₃N. — Stickstoff verbindst sich nicht direkt mit Kalium. — Wird durch Glühen des Kaliumamids bei Luft-abschluß als grünschwarze unschmelzbare Masse erhalten. Gay-Lussac u. Thénard. (s. 8 26.) Nach stärkerem Glühen schwarz, viel weniger glänzend als Graphit, sehr spröde und zu grauem Pulver zerreiblich. Leitet die

Elektrizität. Schmilzt nicht in der Rotglühhitze, zerfällt bei heftigem Glühen in seine Bestandteile. Entzundet sich gewöhnlich an der Luft und brennt mit dunkelroter Flamme; beim Erhitzen mit Quecksilberoxyd wird Stickstoff entwickelt. Wasser zersetzt unter heftigem Aufbrausen zu Kaliumhydroxyd, Ammoniak und einer Spur Wasserstoff. Phosphor und Schwefel bilden in der Hitze sehr entzündliche Gemische, welche mit Wasser Ammoniak und Phosphor- oder Schwefelwasserstoff entwickeln. H. Davy. — Titnerlex (J. Chem. Soc. 65, 511) konnte jedoch diese Verbindung nicht erhalten. Nach seinen Angaben zerfällt Kaliumamid

beim Erhitzen vollständig in die Elemente. -

B. Stickstofficasserstoffsaures Kahum. KN3. - Man neutraligiert eine Lösung von KOH mit NaH und läßt an der Luft verdunsten; da die Lösung hierbei wieder alkalisch wird, so ist ab und zu etwas NaH zuzusetzen. Wenig löslich in Alkohol, damit aus der wäßrigen Lösung fallbar; kristallisiert gut, schmilzt beim Erhitzen, zersetzt sich nur bei hoher Temperatur, Dennis u. Benedict (Z. anorg, Chem. 17, 19; J. Americ, Chem. Soc. 20, 225), - In Wasser mit alkalischer Reaktion unter Kalteerzeugung löslich; 100 T. lösen bei 10.5° 46.5; bei 15.5° 48.9; bei 17° 49.6 T. des Salzes; 100 T. abs. Alkohol lösen bei 16º 0.1375 T.; unlöslich in Aether, weder flüchtig noch hygroskopisch. Explodiert nicht durch Hämmern; beim Erhitzen auf einer Metallplatte schmilzt es, siedet dann unter Stickstoffentwicklung, während das zurückbleibende Kalium sich unter schwacher Verpuffung entzundet. Bleibt beim Erhitzen in der Kapillare bei 350° unverändert; schmilzt bei höherer Temperatur und hinterlaßt unter Stickstoffent-wicklung metallisches Kalium. — Treppenförmig übereinandergelagerte Schichten. Curtius u. Rissom (J. prakt, Chem. [2] 55, 261). Tetragonal. Emachang, negativ, sehr stark doppelbrechend a: c = 1:057976, beobachtet 001111. a : c = 1 . 0 5810. Синти в п. Rissom.

| Definite the Benedict. Contribute Units of Research | Contri

C. Kaliumamid, KNH2. - 1811 von Gay-Lussac u. Thenand entdeckt -Kalium farbt sich bei gelindem Erwarmen im Ammoniakgase unter Schmelzen und lebhaftem Aufbrausen blau, dann grün und ohvenfarben und zeigt sich, wenn man jetzt sogleich mit dem Erhitzen aufhört, in Kaliumamid verwandelt. Dabei verschwinden für 1 Vol. Wasserstoff, welches das Kalium aus Wasser entwickeln würde, fast 2 Vol. Ammoniakgas, in höherer Temperatur weniger als in niedrigerer, und stets wird ein Vol. Wasserstoff entwickelt. Gay-Lussac and Thénabo. K + NH3 = KNH2 + H. -BAUMERT U LANDOUT Ann 111, 1; J B 1859, 125; bringen möglichst oxydfreies Kalium in ein mit trockenem Ammoniak hereits gefulltes Kochglas, verdringen die beim Oeffuen eingetretene Luft durch Ammoniak und erwärmen gleichmäßig und allmablich im Ammoniak-strom Hierhei schmitzt das Kalium, breitet sich mit metallglänzender Oberfliche aus, bildet stellenweise tiefblaue Streifen und Trepfen, dann eine tiefblaue, bei durchfallendem Lichte grune battagkeit, welche bis zum vollständigen Verschwinden des Kaltums zunimmt. Man läßt jetzt unter Zuleiten von Ammoniak erkalten, wobei sich das Kaliumamid stark zusammen-zieht und vom Glase ablöst. So liefern 100 T. Kalium 139 28 Kaliumamid (Rechn. 141.24), Man leitet Ammoniak über, in einem Silberschiffchen befindliches, erhitztes Kalium. Man kann auch Glasgefalle verwenden, doch ist das Amid dann siliciumhaltig. Titherley (J. Chem. Soc. 65, 511). - Gelblichbraun oder fleischfarben, in dunner Schicht weiß und durchscheinend, nicht selten von kristallischem Gefuge. Baumert u. Landolt. Nach Gay-Lussac u. Tutsand grunlichbraun S ferner D. - Weiße Masse von wachsartigem Aussehen, schmilzt zu einer schwach grünlichen, fast farblosen Flüssigkeit, deren

Farbe bei höherem Erhitzen tiefer wird und bei 500 fast schwarz ist; Titherley. Sinkt in Sassafrasöl schnell unter, schmilzt etwas über 100° und leitet die Elektrizität nicht. H. Davy. Schmilzt bei 270-272°, indem es vorher weich wird. Titherley. - Entwickelt unterhalb Glühhitze unter Aufkochen fast nur Ammeniak und bleibt grün, hierauf bei dunkler Glühhitze, neben weniger Ammoniak, auch Wasserstoff und Stickstoff, im Volumverhältnis von 3 zu 1, und wird zu grünschwarzem unschmelzbarem Stickstoffkalium. Sämtliches entwickelte Gas, als Ammoniak berechnet, beträgt nicht ganz 1/2 von dem, welches bei der Bildung des Kaliumamids verschwunden war. Gat-Lussac u. Thénard. 3KNH, = KaN + 2NH, Beim Erhitzen in Glas- und Porzellangefäßen zersetzt es sich, nicht jedoch in Silbergefäßen, aus denen es bei 400° schwach, bei 500° stärker, bei heller Rotglut sehr stark destilliert und sublimiert. Bei der Zersetzung bildet es nicht NK, sondern zerfällt in die Elemente, der Rest ist unverändert. Im starken Wasserstoffstrom destilliert es bei 400-500° rasch TITHERLEY (J. Chem. Soc. 65, 511). — Beim Erhitzen mit leicht schmelsbaren Metallen entwickelt es Stickstoff, Ammoniak und wenig Wasserstoff und hinterläßt eine Kaliumlegierung mit etwas Stickstofikalium. GAY-LUBSAC u. Thenard. — Im Sauerstoff geschmolzen, verbrennt es unter glänzendem Funkenwerfen und Abscheidung von Stickstoff zu Kaliumhydroxyd, auch an der Luft verbrennt es bei Glühhitze lebhaft. Gan-Lussac u. Thénabl. Davy. — Erhitzt sich mit Wasser oft bis zur Entzündung und entwickelt. falls man überschüssiges Wasser vermeidet, genau so viel Ammoniakgas, wie das Kalium zersetzt hatte. Nur falls freies Kalium sugegen, entweicht auch Wasserstoff. An der Luft zerfällt das Kaliumamid ebenfalls in Ammoniak und Kaliumhydroxyd. Verdünnte Säuren und Alkohol wirken wie Wasser, Steinöl wirkt nicht zersetzend. Gay-Lussac u. Thénard (Recherch. 1, 337). H. Davy (Phil. Trans. 1809, 40 u. 450). — Leitet man über Kaliumamid gasförmiges Schwefeldioxyd und erwärmt, so tritt bei 200° eine äußerst lebhafte Reaktion ein, bei welcher (NH₁) SO₂ und NH₂SO₂ sublimieren, während eine rotgelbe Verbindung inkonstanter Zusammensetzung zurückbleibt, welche viel Kalium und Schwefeldioxyd und wenig Ammoniak enthält. Schumans (Z. anorg. Chem. 28, (1900) 59). — Liefert beim Erwärmen mit Nitrosylchlorid KCl,N und H₂O; mit Kieselsäure Kaliumsilikat und Siliciumnitrid, mit Borsäure Borat und Bornitrid; K.O ist ohne Einwirkung. Greift Glas weniger leicht an als Natriumamid. Titherley. Salzsäure bildet gleiche Moleküle Kaliumchlorid und Ammoniumchlorid, absoluter Alkohol Ammoniak und Kaliumalkoholat, Landolt u. Baumert.

			1 24:0 4 10		
K	89	70.90	71.41	71.68	
NH _e	16	29.10	_	_	
KNH _e	55	100,00			

Kaliumamid verbindet sich mit Kali. Wevr. LESt man Ammoniak und Sauerstoff auf Kalium einwirken, so tritt die Amidbildung früher ein, als sonst; waltet der Sauerstoff vor, so werden Oxyd und Amid sugleich gebildet, deren Verbindung als tiefblaue geschmolzene Masse vom Kalium abfließt. Sie ist bei 300° im Ammoniakgase beständig, sersetzt sich beim Ueberleiten von Sauerstoff oder Luft unter Entfärbung und hinterläßt Kaliumhydroxyd. West (Pogg. 122, 358; J. B 1864, 164).

D. Kaliumammonium, Ammoniakkalium. — K. N. H. . — 1. Flüssiges Ammoniak löst Kalium, Weyl; Ch. A. Skely (Chem. N. 22, 217; 28, 169; C.-B. 1871, 2 u. 353). Kalium und Natrium absorbieren unter starkem Druck zugeleitetes Ammoniakgas und swar 1 Mol. Ammoniak auf 1 At. Metall. Setzt man Kalium im knieförmig gebogenen Rohr dem aus der Chlorsilberverbindung entwickelten trockenen Ammoniak aus, so schwellen die Kaliumkugeln au, lassen silberweiße Kugeln austreten, welche allmählich die Oberfläche bedecken, messinggelb, endlich kupferrot metallglänsend und flüssig werden. Beim

Erkalten des Chlorsilberschenkels wird das Ammoniak resorbiert und aus dem Kalium-amm-nium Kalium abgeschieden, welches die Innenseite des Schenkels als Silberspiegel überzieht Diese Rückzersetzung erfolgt im Laufe eines Tages. Wirkt viel überschüssiges Ammoniak auf Kalium, so löst sich das anfangs gebildete Kaliumanna ninm zu einer tiefblauen Flesigkeit, welche nach Whyn. Wasserstoffammonium enthalt und welche sich bald, ohne Kalium abzuscheiden, gelb färbt. Bei der Resorption des Ammoniaks durch Silberchlorid scheilet sich aus dieser gelben Flussigkeit ein farbloser durchsichtiger kristallinischer Körper ab, der an der Luft beständig ist und sich in Wasser unter heftigem Aufbruusen und Amm-niskentwicklung bet — Auch Kahumamalgam absorbiert Ammoniak, wird teigig metaliglänzend und fürbt sich rötlich wie Kupferbronze. Wart. Die blaue Kaliumissung ist ver Konzentration kupferrot, bei kleinerem Kaliumgehalt blan. - Die Losung des Kaliums in Ammoniak hat je nach Temperatur und Druck wechselnde Zusammensetzung; sie hinterlast beim Verdunsten an freier Luft metallisches Kalium, nachdem sie beim Gehalt INH,: 1K in einen festen Körper übergegangen ist, welcher roter als Kupfer ist. Obgleich die Dampftension dieses festen Körpers gleich derjenigen der Flussigkeit ist, so betrachtet Joannis doch die Flussigkeit als Lösung des festen Körpers in flussigem Ammoniak. Die Ermittelung der Leitfahigkeit, CADY (J. B. 1897, 268), führt zu dem Resultat, daß Ammoniak-kalium eine einfache Lösung von Kalium in Ammoniak sein kann, Joannis betrachtet den Körper jedoch als wahre Verbindung. Sezer betrachtet die Flüssigkeiten als einfache Lösungen. Wert als Ammoniummetalle, also als Ammoniummarten, in denen 1 oder mehrere At Wasserstoff durch Metalle ersetzt sind. K_t H_tN_{th} Kaliumammonium, $u \in t-2$. Wird auch bei Elektrolyse einer Lösung von Kaliumjodid in flüssigem Ammoniak am negativen Pol in kupferfarbenen. dunnflussigen Tröpfehen erhalten. Ruff (Ber. 34, (1901) 2604).

Bildungswärme NH_{3ganf} + K_{fest} = K.NH_{afest} + 6.3 Kal. resp. NH_{8flass} + K_{fest} = K.NH_{afest} + 1.9 Kal. Joannis (Compt. rend. 109, (1889) 900, 965; 110, (1890) 238; 112, (1891) 337, 392; 114, (1892) 585). Dissoziations-temperatur bei gew. Druck -2°, Moissan (Compt. rend. 127, (1898) 685). Molekulargewicht entspricht der verdoppelten Formel. Joannis. Gibt mit Schwefel, Selen und Tellur Salfide, Selenide und Telluride, Hugor (Compt. rend. 129, (1899) 299, 388, 603). Gibt mit Acetylen Kaliumkarbid, Moissan, Gibt, in flüssigem NH, gelöst, mit trockenem O höhere Oxyde des K (s. u. 6.) (Compt. rend. 116, (1893) 1370), mit trockenem CO rotlich-weißes KCO (s. d. Art.) (Compt. rend. 116, (1893) 1518), mit PH₂ unter Entwicklung von H feine, weiße Nadeln von PH₂K (C. B. 1894, 2, 834). — N ist ohne Einwirkung. N₂O reagiert hauptsachlich nach: N₂O + N₂H₃K₄ — NH₄K + NH⁴ + KOH + N₂. Dann ist Entfarbung eingetreten. Bei längerer Einwirkung (nebenher auch bei obiger Reaktion) tritt Zersetzung nach 2NH₄K + N₂O — N₃K + KOH + NH₃ ein. NO gibt KNO. Joannis (Compt. rend. 118, (1894) 713). Wird von Quecksilber, Blei und Antimon angegriffen. Joannis (Compt. rend. 113, (1891) 795). Kohlendioxyd bildet unterhalb —50° in glatter Reaktion Kaliumkarbonat und Wasserstoff, bei 10 bis —5° bildet sich gleichzeitig auf Kosten des entstehenden Wasserstoffs Formiat. Rengade (Compt. rend. 138, (1904) 629). —

E Kalium-Ammoniumoxyd? — Nach Wayt. K₁/H₂N₁,O. Setzt man ein Gemenge von Kalium mit Kaliumhydroxyd im Chleraiberanimoniakrohr der Einwirkung des Ammoniaks aus, so wird eine tiefblaue Flassigkeit gebildet, welche in einigen Standen unter Bildung von flüssigem Ammoniak, Wassersteff und Kaliumammonium av i zerfällt. Letzteres ist weiß, dicht, glimmerglänzend, an trockener Luft geruchlos und zerfülßt an feuchter Luft mit Geruch nach Ammoniak. Es zerteilt sich in Wasser nach hefugem Schutteln zu einem weißen Pulver, welches sich dann löst und beim Kochen viel Ammoniak entwickelt Die trockene Masse läßt beim Erhitzen einen Teil des Ammoniaks als solches entweichen, der Rest erzeugt Kaniumaund und Wasser. Dieses Kaliumammoniumoxyd wird auch durch Teberleiten von Infibaltigem Ammoniak über Kalium erhalten, besonders bei 100°. Auch wenn man über Kalium bei 100° mehrere Tage mäßig feuchtes Auch niakgas leitet, wird Kaliumammoniumoxyd als weiße porose Masse erhalten, die im trockenen Zustande beim

Drücken explodiert, beim Erhitsen bisu wird und schmilst, an der Luft erhitst rasch zu Kali wird. Wurt. (Pogg. 128, 850; J. B. 1804, 163). S. auch Kaliumamid. F. Untersalpstrigsauren Kalium. — K. N. O. . — 1. Durch Elektrolyne einer Kaliumnitrat-, besser -nitritlösung mit einer Quecksilberkathode. Zoss (Ber. 12, 1509). Auch Berthelot u. Ogier (Ann. Chim. Phys. [6] 4, (1883) 247). — 2. Aus Fe(OH), und Kaliumnitrit. — 3. Man setzt das Silbersals mit der berechneten Menge Kaliumjodid um. - 4. Hydroxylaminsulfosaures Kalium zerfällt beim Erhitzen oder mehrtägigem Stehen in der Kälte mit kons. Kaliumhydroxyd nach der Gleichung: $2KONK.SO_nK = (KON)_n + 2K_nSO_n$ DIVERS U. HAGA (J. Chem. Soc. 55, (1889) 769). — 5. Aus Kaliumammonium und Stickonys. Johnson. S. D. Beste Darstellung genau analog derjenigen des Natriumsalzes (s. d.), doch verwendet man ein Amalgam, welches auf 2800 T. Quecksilber 39 T. Kalium enthält. — Die Isolierung aus der Lösung kann durch Eindampfen im Vakuum erleichtert werden. Kristallisiert im Vakuum manchmal mit Kristallwasser, sonst wasserfrei in kleinen prismatischen Kristallen. Löslich in Alkohol von 90%, kaum in abs. Alkohol. Zersetzlicher als das Natriumsals wenn feucht, trocken gut haltbar. Dryms (J. Chem. Soc. 75, (1899) 95; J. Sci. Coll. Tokyo 11, (1898) Teil 1). — Neutralisationswärme von H.N.O. (Lös.) mit 2KOH: 15.60 Kal. BERTHELOT (Ann. Chim. Phys. [6], 18, (1889) 572).

G. Salpetrigsaures Kalium, KNO₁, — Darstellung. 1. Durch Glüben von Salpeter für sich. Es gelagt auch bei starkem Erhitzen nicht, alles Kaliumzitzet zu zerzetzen, vielleicht wegen Bildung eines Doppelsalzes. Bei Botglut werden eiseme Tiegel durch Bildung von eisens. Kalium leicht durchbort. J. Lang (Poog. 118, 200; J. B. 1862, 99). — 2. Durch Glühen von Salpeter mit Blei, Eisen, Kupfer. a) Pransaus (Ann. 120, 71; J. B. 1862, 178) and W. Hande (Ann. 123, 834; J. B. 1862, 178) verfahren nach Sthomatha's Weise, vgl. salpetrige Stare, doch setzt ersterer das Blei in Antellen von 60, später von 30 g zu 600 g geschmolzenem Salpeter und wartet die jedenmal eintretende Oxydation ab. Wendet man nicht viel mehr als 1 T. Blei auf 1 T. Salpoter an, so erfolgt die Oxydation des Bleies leicht, ohne daß bereits gebildetes salpetrigu. Baiz zerstört und Actskali gebildet wird, doch bleibt die Hälfte des Salpeters unverändert. Fridmaus. Hampn neutralisiert die durch Auslaugen der Schmelse erhaltene wäßrige Lösung in der Kälte mit sehr verdünnter Schwefelsäure, dampft zum Oel ein, läßt Salpeter und Kaliumsulfat auskristallisieren und vermuscht die Mutterlauge mit 1½ Vol. Alkohol von 80%, wo sich bei 12 stündigem Stehen der Mischung außer Kristallen von Kaliumsitrat und Kaliumsulfat eine untere Oelschicht und eine obere alkoholische Schicht bilden. Man beseitigt letztere, fütriert die Oelschicht und verdampft sie sur Trockene, wohei das Kaliumsitzet nitrit als Kristallmehl surückbleibt. — b) O. L. Emmann (J. prakt Chem. 97, 387; J. B. 1800, 154) schmiltt Salpeter im gußeisernen Tiegel mit seinem mehrfachen Gewichten Risonfeile oder Eisenbohrspänen bei sehr mäßiger Glübhitze, bis eine Probe starken Gehalt an Kaliunnitrit zeigt, löst im Wasser, 185t den Salpeter auskristallisieren, leitet im die stark konz. Mutterlauge mit Hilfe von Stärke aus Salpetersäure entwickelte salpetrige Säure bis konz. Mutterlange mit Hilfe von Stärke aus Salpetersäure entwickelte salpetrige Säure bis zur Uebersättigung und dampft ein. — c) Punsoz (Ann. du conservat des arts et métaers 2, 353; J. B 1964, 181) bereitet durch trockene Destillation von Kupferacetat fein verteiltes metallisches (oxydulhaltiges, Krauv) Kupfer, welches er zu 100 T. mit 180 T. Salpeter unter Zusatz von Wasser innig mengt, austrocknet und bis zur Entzäudung in einer eisernen Schale erhitzt, wobei eine rasch verlaufende Verbrennung stattfindet. Die arkaltete Masse gibt an Wasser Kaliumnitrit ab, welches bei Ueberschuß an Kupfer vom Kaliumnitrat frei ist. Es wird am besten im geschmolzenen und wieder erstarrtan Zustande außewahrt, da es andernfalls leicht zerfließt. In anderer Weise als aus dem sozigu. Salz reduziertes Kupfer zersetzt den Salpeter erst bei höherer Temperatur und arzeugt vorzüglich Kaliumoxyd. Das wie angegeben erhaltene wirkt schon bei 200 bis 250°. — Nach Möllen u. Pauli (Arch. Pharm. [3] 14, 246), verwendet man zweckmößig schwammiges Kupferpulver, welches man durch Behandeln von Kupfervitriollözung mit Zinkstaub erhält, und trägt das Kupfer-Salpetergemisch in kleinen Portionen in einen schwach rotglübenden und trägt das Kupfer-Salpetergemisch in kleinen Portionen in einen schwach rotgithenden eisernen Tiegel ein. - 3. Durch Glühen mit niederen Oxyden. Man arhitet Salpeter mit Manganoxyden, Chromecoquioxyd oder Arsentrioxyd bei Gegenwart von freien Alkalien oder alkahsehen Erden. Hussamussas (C.-B. 1898, 1112). — 4. Durch Glühen mit Schwefel, Sulfiten oder Sulfiden. a) Han trägt Schwefel in eine geschmolzene Mischung von Salpeter und Kaliumbydroxyd ein, oder eine Mischung von

trockenem Kaliumhydroxyd und Schwefel in geschmolzenen Salpeter. Paul (D. R.-P. 8944). – b. Man behandelt die Nitratschmelze bei 320-420° mit übe schüssigen Kaliumsunft und laugt mit Wasser aus. Chan. Pann. Gritsar. D. R.-P. 13-029., oder man extrahiert das Nitrit mittels Alkohol. Erako (Compt. rend. 54-1877) 200° — c. Man erhitzt ein inniges Gemisch von Baryumsulfid und Salpeter in einer Eisenschale auf dunkle Rotgint wobet anter Ergiuhen Reduktion erfolgt. Lie Bor Compt. rend 108, 1889-1251 — d. Reduziert man die Nitratschmelze mittels Bleiglanz, so kann als Nebenprodukt Bleiweiß gewonnen werden. WARREN, Chem. N. 08, 204 . - 5. Durch Gluben von Salpeter mit Kohlenstoffverbindungen. - a) Man erhitzt bei allmahlich steigender Temperatur ein Gemisch von Kaliumnitrat mit Kaliumformiat und Kaliuml, ydrexyd; das Formiat kann in der Masse sellet durch Zuleiten von Kohlenoxyd zu dem Hydrexyd gebildet werden. Goldschmitt (D. R.-P. 83546; D. R.-P. 8389). — b. Man trägt in zum Schmelzen erhitztem Salpeter fein gepulvertes Calciumkarbid ein; es bildet sich Nitrit, Calciumkarbienat und Kohlendioxyd. Jaconszx (D R · P 86254), = 6. Durch Reduktion washriger Salpeterlosung mit Zink. Stantsschuldt (Pogg. 128, 466; J. B. 1866-153) versetzt eine bei 30 bis 40° gesättigte Salpeterbung mit 1,0 Vol. Ammoninkwasser, trügt Zinkpulver in Anteilen ein und verhindert durch Umschutteln und Abkühlen das Erwärmen der Mischung über 50°. Wenn der Salpeter fast ganz zersetzt ist, was man durch Vermischen einer gekochten und vom Zinkonsol abültrierten Probe mit 3 bis 4 Vol. Alkohol nach der Menge des sich ausscheidenden Kaliumnitrats beurteilt kühlt man ab, gießt vom Zink ab, kocht zur Verdücht,gung alles Ammonaks, besettigt das gefällte Zinkoxyd und leitet in die kochende Flussigkeit Kehlendoxyd bis zur Aussebeidung des Zinks und Kadmiums. Das Filtrat, durch Neutralisieren mit sehr verdünnter Salpetersture vom Kaliumkarbonat befreit, liefert beim Einengen Salpeterkristalle und eine das Kaliumnitrit enthaltende Mutterlange. - 7. Durch Einleiten von Stickstofftrioxyd oder Stickstoffdioxyd in Kalilauge. Ferrzsche (Pogg. 49. 134. Im letzteren Falle entsteht zugleich Kaliumuttrat - 8. Durch Zerlegung von Baryumnitrit, Bleinitrit oder Blei-Kaliumnitrit mit Kaliumkarbonat, oder von Silbernitrit mit Kaliumchlorid. Berzelius. J. Lang. Letzterer verdonstet die Losung im Vakuum, trocknet im Wasserstoffstrom zuemt hei gewehnlicher Temperatur und hierauf bei 100° — Charman Laboratory 1, 56. J. B. 1867–187 zersetzt salpetrigsaureamylester mit nicht überschlissigem alkoholischem Kali. H. Schwarz. Dingl. 191, 397, J B 1869 194) erhölt kleine Mengen Kahumnitrit durch Einleiten von Wassersteff in geschmolzenen Salpeter - Aus Baryumsuperoxyd und NO bildet sich direkt Baryum-nitrit, welches durch doppelte Umsetzung in das Kaliumsalz verwandelt wird. Le Rox (C-B 1830 2, 329 - 9. Synthetisch aus Sauerstoff und Ammoniak, Man leitet in ein Gefäß in welchem sich platinierter Asbest beändet, ev unter Erwärmen Sauerstoff und Ammeniakgas ein. Es bildet sich Ammeniumnitzit, welches mit Kalilauge zu Kaliumnitrit magiscizt wird, während das entstehende Ammoniakgas von neuem für den Prozeß verwan it wird. Wannas (Chem. N 64 200

Kristalle von unbestimmbarer Form, nach Hampe undeutliche Blätter. Nach J. Lang schwach alkalisch, nach Hampe neutral. - Verschluckt wasserfreie Schwefelsaure und bildet salpetrig-schwefels. Kalium, nimmt aber dann noch mehr Schwefelsäure auf. Schultz-Sellack Ber. 4, 113. - Entgegen fruheren Angaben wasserfrei. Divers (Proc. Chem. Soc. 15, 122; 16, 1900, 40). Zerfließlich. Lang. Löslich in 1, T. Wasser, Diveas, unter starker Wärmeabsorption, diese Lösung absorbiert Sauerstoff. Lano. Sehr verd. Lösungen halten sich nur wenig, eine Losung von 0.048 g KNO, in 11 hielt sich ein Jahr unverändert. Rt sswunm (Pharm, Centr. II. 40, 518). — Zerfliedt in Alkehol von 90°, zum Oel, Hampe; kalter Alkehol von 94°, löst nicht, Lang, absoluter Alkohol fallt das Salz aus der konz, wäßrigen Losung fast ganz als Kristallpulver. Hampe. Bildet mit alkoholischer Schwefelsaure ohne Gasentwicklung Salpetrigsaureäthylester, Frankus, Land, - Wirtt man ant goschu olzene- Kahumaitrit einen Kristall Ammoniumehlorid, suifat oder -mitrat, so treten clab resp Phosphere-zenzerscheinungen ein Tosmasi (mit rem 128, 1869-1107 - Ein Gemenge von 7 T. KCN und 9 F. KNO, kann angesteckt werden und brennt ab, bei 450° explodiert dasselbe heftig. Van Grens Rec. trur. chim Poys-Bay 19 1865 - Die waßrige Lösung gibt mit hydroschwefliger Saure außer reichlicher Entwicklung farbloser Gase saures Hydroxylaminsulfat. Linow J. russ. phys. Ges. 1884. [1: 751]. — Gibt bei elektrolytischer Reduktion NH, und NH.O

Suler (Z. Elektrochem. 7, (1901) 831). — Wärmetönung bei der Bildung aus N₂O₂ (Löa.) und K₂O (Löa.): 10.60 Kal. Berthelot u. Ogiez (Compt. rond. 96, 84). In festem Zustande wie in konz. Lösung schwach gelb und zwar etwas intensiver als NaNO₂. Divers.

etwas intensiver als NaNO_a. Divers.

Das Nitrit des Handels enthält als Verunreinigung freies Alkali, Karbonat, Chlorid and Sulfat. Ca. ½ T. Nitrat. Divers. 80—80% Nitrit, Kaavon III. Aud., 8, 198.

K ₀ O N ₁ O ₁ H ₁ O	94.8 76.1 18	50.05 40.39 9.56	Намера, 50.08	Ease, Bei 100°, 50.28 40.10 9.54	
2(KNO _t).H _t O	188.4	100.00		99,87	

H. Salpetersaures Kalium. KNO₈. — a) Neutrales. — Kalisalpeter. Nitrum. — Bildet sich überall an der Erdoberfläche, wo stickstoffhaltige organische Substanzen oder Ammoniakverbindungen bei Gegenwart von Basen und Kaliumverbindungen dem oxydierenden Einfluß feuchter Luft unterliegen, und häuft sich, besonders in regenarmen Klimaten, infolge der Kapillarität des Bodens in den oberen Schichten an. S. auch Salpetersäure, Bd. L. — Im Amaronthus blitum tand A. Bourns (Compt. rend. 76, 418; 78, 261; C.-B. 1878, 250; 1874, 280) 10 bis 12%, im Am. ruber 16, Am. atropurpureus 22.77%, der Trockensubstans an Kaliumnitrat, von dem ein Teil an trockener Luft auswittert. Das Kalium des Salpetens stammt meint aus Feldspattrümmern. — Kaliumhydroxyd leuchtet im Dunkeln beim Betropfen mit Salpetersäure. Plac. Huinnich (Phosphorescens der Körper, Abh. 1 bis 5, Nürnberg 1811 bis 1820). —

Darstellung. 1. Der Rohsalpeter wird durch Auslangen salpeterhaltiger Erde gewonnen; entweder solcher Erde, in welcher sich der Salpeter ohne absichtliches Zutun, aber doch infolge menschlicher Haushaltungen oder des Tierlebens, anhäuft, oder von Erde, in welcher die Bildung des Salpeters durch geeignete Behandlung in den Salpeterplantagen hervorgerufen worden ist!

In Ostindien benutzt man kalkhaltige Erde aus der Nähe von Wohnstätten, welche den Harn der Bewohner, aber kaum andere organische Stoffe aufgenommen hat. Han 188t sie vor dem Auslaugen stweilen, um sie ansureichern, in Sommer im Freien, während der Regenperiode bedeckt liegen. Siehe Palma (J. Chem. Soc. [2] 6, 318; Techn. J. B. 1998, 394), Gathersmag (Polyt. Centr. 1868, 971; Techn. J. B. 1868, 295). In der Schweis diente dazu der Inhalt von Gruben, welche unter den Viehställen gelegen, den Harn des Viehs aufnehmen, nachdem sie zuvor mit kalkhaltiger poröser Erde gefüllt sind. Siehe Bassens (Dingl. 141, 396; Techn. J. B. 1856, 89).

In den Salpeterplantagen mengte man stickstoffhaltige Tier- und Pflanzenstoffe, deren Zersetzung an einem dunklen Orte in Berührung mit wenig Luft eingeleitet ist, mit Mergel, Bauschutt, Holzasche oder anderen Substanzen, welche wie die genannten Alkali- oder Erdalkalikarbonate enthalten und formt aus ihnen Haufen, Mauern oder abgestumpfte Pyramiden (Salpeterwände oder Salpeterberge), welche, mit Mistjauche oder Harn angefeuchtet, der Luft ausgesetzt werden, bis nach 2 bis 3 Jahren der Gehalt an salpetera. Salzen genügend groß geworden ist. Man kratzt hierauf die äußere Schicht der Erdhaufen bis auf 2 bis 3 Zoll Tiefe als die salpeterreichste ab, läßt sie noch unter wiederholtem Anfenchten mit Wasser einige Zeit liegen, laugt mit Wasser aus, gießt die Lauge, welche außer Kaliumnitrat auch Calcium- und Magnesiumnitrat, sowie Calcium- und Alkalichlorid enthält, auf Holzasche oder Kaliumkarbonat und kocht die klare Flüssigkeit ein, bis der größte Teil der Alkalichloride anschießt, die man mechanisch entfernt. Die eingekochte Flüssigkeit liefert beim Erkalten in den Kristallisiergefäßen rohen Salpeter. — Auch kann man durch Kochen der Rohlauge mit Kalk das Magnesiumnitrat zersetzen und hierauf das Calciumnitrat durch Kaliumsulfat oder durch ein Gemenge von Kaliumchlorid und Glaubersals in Kalisalpeter verwandeln. S. Walte (Polyt. Centralh. 1859, 129; Techn. J. B. 1859, 1831, 1862, 267), in Frankreich Louechauf (Dingl. 117, 436), Bantenlot (Bull. soc. chim.

[2] 14, 355). — Der Rohsalpeter wird durch Umkristallisieren aus heißem Wasser gereinigt, wobei man die Lauge mit Leim klärt und durch Umrühren während der Kristallisation die Bildung großer Kristalle, welche

Mutterlauge einschließen würden, verhindert.

Zu Lille wäscht man den Robsalpeter, welcher 8 bis 10% Kallumchlorid, Natriumchlorid, Alkalikarbenste und Wasser enthält, mit gesättigter Salpeterlösung löst in heißem Wasser. klätt durch Zusatz von Gelatine und erhält durch gesterte Kristalisation ein Salpetermehl, welches 0.5% Kallumchlerid enthält. Die Waschwasser liefern bei weiterem Einengen Kochsalz und noch Kallumnttrat; enthalten sie Natriumkarbenat so neutralisiert man vor dem Kristallisieren mit Salzsaure, wedurch die getrennte Kristallisation erleichtert wird. Die Claubry (Bull soc. d'encour 1864, 94; Techn. J. B. 1864, 223. Der Rest der (hlormetalle kann auch durch Fällung mit Silbernitrat und Eintfernung des überschussigen Silbers mit Schwefelwasserstoff, oder nach Grove N. Br. Arch. 15–192 durch Abdampfen des mit 1/16 Salpetersäure und mit wenig Wasser angefeuchteten Salpeters bis zur völligen Trockne entfernt werden.

2. Durch Umsetzung von Natronsalpeter mit Kalisaizen, a) Bei Anwendung von Kaliumchlorid löst man dieses Salz in Wasser zu einer Flüssigkeit, welche in der Hitze 1.2 bis 1.21 spez. Gew. zeigt, trägt in dieselbe die äquivalente Menge Natronsalpeter ein, verdampft bis zu 1.5 spez. Gew., wobei sich Kochsalz ausscheidet, welches herausgezogen und gewaschen wird, läßt die Lauge durch kurzes Absitzen sich klaren und unter Umrühren erkalten, wobei Kaliumnitrat anschießt. Die eingekochte und von dem dabei niederfallenden Kochsalz befreite Mutterlauge liefert beim Erkalten eine zweite Kristallisation von Salpeter; die jetzt noch bleibende Mutterlauge wird in die Losekessel zuruckgeführt. — s Longenam Irngl. 117, 454; Ahn. Chim Phys. 9, 9, Asthon (Dingl. 149, 39; Techn. J. B. 1858, 164, Lenk Irngl. 182, 385; Techn. J. B. 1866, 223, dher das Verdampfen der Laugen mit Hilfe der Sonnenwärme Coudente (Chem. N. 1806, 192 u 276; Techn. J. B. 1866, 222, — b) Bei Anwendung von Aetzkali löst man den Natronsalpeter in Kalilauge von 1.5 spez. Gew., läßt kristallisieren, verdampft die Mutterlauge wieder zu 1.5 spez. Gew., läßt kristallisieren, verdampft die Mutterlauge wieder zu 1.5 spez. Gew., läßt kristallisieren, verdampft die Mutterlauge wieder zu 1.5 spez. Gew., läßt kristallisieren, verdampft die Mutterlauge wieder zu 1.5 spez. Gew., läßt kristallisieren, verdampft die Mutterlauge wieder zu 1.5 spez. Gew., läßt kristallisieren, verdampft die Mutterlauge wieder zu 1.5 spez. Gew., läßt kristallisieren, verdampft die Mutterlauge wieder zu 1.5 spez. Gew., läßt nochmals anschießen und gewinnt durch vollständiges Eindampfen der Mutterlauge und Schmelzen des Ruckstandes Natriumhydroxyd. Ersetzt man das Aetzkali durch Kaliumkarbonat, so wird als zweites Produkt Natriumkarbonat gewonnen. S Wollker (Polyt Notizbl. 1860, 49; Techn. J. B. 1860, 204, Gestelle von Aetzkalk und Petasche anwendet, Lesuz (a. a. O., Graden Polyt, Centr. 1865, 288, (katenberg das 1808, 288, 968 — 3. Durch Umsetzung von Natriumnitrat zunächst mit Baryumsalzen und

3. Furch Umsetzung von Natriumnitrat zunächst mit Baryumsalzen und Leberführung des Baryumnitrats in Kaliumnitrat. Derios (hem Apothekerbuch, Brestan 1857, 461), und Boller (Dingl. 185, 418; Techn. J. B. 1860. 201) zerlegen das Natriumnitrat mit Baryumchlorid, das erhaltene Baryumnitrat durch Kaliumsulfat oder karbonat. Achulich verführt Schkupp (Techn. J. B. 1866. 227). Coupung. a. a. O. wendet auch Baryumsulfid an. zersetzt das Baryumnitrat mit Bleisulfat, das Bleinitrat durch Kaliumsulfat.

das Antrumnitrat mit Baryumchlorid, das erhaltene Baryumnitrat durch Kalhumsulfat oder karbonat Aehulich verfährt Schkupp (Techn J B 1866 227). Covnung. a. a. O. wendet auch Baryumsulfid an. zersetzt das Baryumnitrat mit Bleisulfat, das Bleinitrat durch Kalhumsulfat.

Auch die Zersetzung des Kalhumchlorids durch Salpetersäure. Franze (Inngl. 151, 386; Techn J. B. 1859, 182 die des Kalhumkarbonats durch Bleimitrat, Druavirio (Chem. N 1866, 173; Techn J. B. 1866, 270) ist zur Darstellung von Kulisalpeter in Vorschlag gebracht. Ueber die Darstellung großer Salpeterkristalle in Stripe (Polyt, Centr. 1866, 475; Techn. J. B. 1866, 228, über ein bei Verarbeitung der Mutterlaugen falls Stabburter Kalhumchlorid angewandt wird, auftretendes beräure- und magnesiamhaltigen Doppelsulz. Nolling (Zeilsehr Chem. 1866, 89; J. B. 1866, 151.

4. Aus den Osmosewassern der Zuckerfabriken. D'Havrincourt (Dingl.

264. 510.

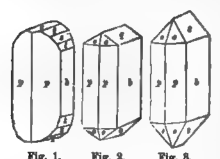
Aller durch Umsetzung dargestellte Salpeter wird durch Docken mit gesattigter Salpeterlosung gereinigt. — Verunreinigungen des Salpetera: Kalium-chlord Kaliumsulfat, Natzinminitrat Chlorunice Salze, Beckunts Arch Pharm 18, 333), Perchlorate, Hattich Chem. Ztg 18, 485; Haussimmann Chem. Ztg 18, 1206 Gereinigter Salpeter enthält handig Spuren von Kaliumnitrit Mitunter ganz geringe Mengen von Jodserbindungen. R. Borrown Polyt Notich 1868, 272, Techn. J. B. 1868, 2011. Auch der reinste Salpeter enthält noch Kieselsäure. Stas Atomgew. n. Proport 253, — Wird von

Schröder.

beigemengtem Perchlorat teils durch Schmelsen, Häusennann, teils durch Auslangen und

Umkristallisieren, Ruzz)D. R.-P. 81102), gereinigt.

Gewöhnlich erscheint er in prismatischen Der Salpeter ist dimorph. Kristallen des rhombischen Systems, ausgedehnt nach der Hauptachse. Fig. 1, 2 n. 3. a:b:c = 0.591:1:0.701. Retorns (Z. physik. Chem. 4, (1889)



597. In ihrer Zone bilden Prisma coP(p) und Brachypinakoid (b) eine fast regelmäßige sechseeitige Säule. Oben herrscht gewöhnlich die Grundpyrämide P (c), samt dem sugehörigen Brachydoma Pcc (q) oder dem sweifach steileret 2Pcc vor; zuweilen fehlen die Pyramidenflächen und dafür treten mehrfache Brachydomen und das basische Pinakoid (c) auf, wie in Fig. 3, we t = 4Pcs. Selten die Pyramiden ½P und 2P, das Brachydoma 1/2 Pob und das Makropinakoid. Brachydoma 1/2 Pc6 und das Makropinakoid.

Zwillinge nach coP sind nicht selten, so daß auch in dieser Beziehung der Salpeter mit dem Aragonit gleichartig erscheint. — p: p = *119*24'; p: b = 120*18'; q: q = 108*48'; q: b = *125*6'; s: s = 70*52'; t: t = 39*10'; 1/2 Pc6 : 1/4 Pc6 = 141*18'; p: q = 106*52'; p: s = 114*16'; p: t = 118*28'; o: o = 131*36', 90*56' (Polkanten), 108*40' (Mittalkante); o: c = 125*40'; o: q = 135*28'; o: p = 144*20'; o: b = 114*18'. Spaltbar unvollkommen nach b und p. Rammelanten (Krystoliege. Chemic, Berlin 1855, 114); ältere Messungen von Millen (Phil. Mag. [3] 17, 38; Pogs. 50, 376) atimmen damit bis auf sews 1/2 therein. Seltener. z. B. beim Fällen einer

50, 376) stimmen damit bis auf etwa 1/10 überein. Seltener, z. B. beim Fällen einer gesättigten Salpeterlösung durch Alkohol, auch bei langsamem Verdunsten einzelner Tropfen Salpeterlösung und beim Erwärmen prismatischer Salpeterkristalle bis nahe zum Schmelzpunkt entsteht die zweite, hexagonale Form. Es sind einfache Rhomboeder, bei denen der ebene Winkel der Rhomben (mikroskopisch gemessen) = 102°50' ist, worans sich der Polkantenwinkel des Rhomboeders sa 106°36' bestimmt. Außerdem ein, oder beide hexagonale Prismen, das Rhomboeder — ', B, das basische Pinakoid und ein Skalenoeder, welches die Mittelkanten des Grundrhomboeders suschärft. Frankenheim (Pogg. 40, 44; 92, 354). — Große Kristalle der ersten Form springen beim Erwärmen in der Hand, rhomboedrische Kristalle trüben sich in Berührung mit prismen. matischen und werden (auch beim Ritzen mit einem harten Gegenstande) zu einem Aggregrat prismatischer Tellchen. FRANKENHEIM. -

Bei der Umwandlung des hexagonalen in prismatischen Salpeter bei 125-130° werden 1.20 Kal. frei. Bellati u. Romanese (J. B. 1885, 200). -

Spez. Gew. gegen Wasser von 3°9, Schröder, Joule u. Playfair, a) bei 0°, b) beim Schmelzpunkte, Quincke, gegen Wasser von 15°, Korr, bei 16°, Stolba, a) in großen, b) in kleinen Kristallen, c) geschmolzen, GRASSI (J. Pharm. [3] 11, 184; J. B. 1847 u. 1848, 39):

STOLBA.

GRASSI.

JOULE U. PLAYFAIR, Описка. KOPP. 2.086 2.096-2.108 2,087 1,702 2,106 2.109 2.143 2.139. 2.0875 2.101 Karster, 2.1 Schiff, 2126 Boigher. — Molekularvolumen 47.9. (Z. physik. Chem. 8, (1889) 313). — Der Salpeter schmilzt bei 339°, Person (J. B. 1847 u. 1848, 73), Quincke (Pogg. 135, 642; J. B. 1868, 20), Carnelley (J. Chem. Soc. 33, 28; bei 342°, Braun (Pogg. 154, 190). — Schmelzer (1840) 342°, Braun (Pogg. 154, 190). wärme 0.0484 für 1 g, PERSON (Ann. Chim. Phys. [3], 27, (1849) 250). -Derselbe gesteht wieder bei 338°, Schaffgotsch (Pogg. 102, 293; J. B. 1857, 19), zu einer weißen undurchsichtigen Masse, welche um so deutlicher strahlig kristallinisch ist, je reiner das Kaliumnitrat ist. In dünner Schicht auf Glas geschmolzen, gesteht der Salpeter beim Erkalten zu einer durchsichtigen Masse, welche nach einigen Minuten und sogleich beim Berühren mit einer Nadel, eine vom Berührungspunkte aus sich fortpflanzende Veränderung erleidet. Talbor (Phil Mag. J. 12 146).—

Elektrische Leitfähigkeit des geschmolzenen Salzes bei 342°: 6500. 10-4. BRAUN (Pogg. 154, (1870) 161). - Durch Messungen der Veränderung der kapiliaren Zunahme mit der Temperatur wird es wahrscheinlich, daß KNO.

in geschmolzenem Zustande aus 9-10 assoziierten Molekülen besteht. Borromusy (Proc. Chem. Soc. 19, 272). -

Molekularrefraktion, D fest 21.36, Kohlbausch; 21.44, Mitscheblich; 21.51, Schrauf; flussig, 22.26, Gladstone u. Hibbert (J. Chem. Soc. 71, 822); in verdünnter Lösung: $\mu = 0.231$, M = 23.3. Doumer Compt. rend. 110, (1890) 41). - Spez. Wärme zwischen 14 und 45°: 0.232, Kopp (Ann. Suppl. 3, 1, 2891; zwischen 13 und 890: 0.23875 REGNAULT (Ann. Chim. Phys. [3] 1, 129); zwischen 350 und 435° (geschmolzen): 0.33186 Persan (Ann. Chim. Phys. [3] 21, 295. - Spez. Warme der waßrigen Lösung: mit 25H.O = 0.832; mit 50H,0 = 0.901; mit 200H,0 = 0.906. Thomsen (Pogg. 142, 337); von Lösungen von 2 Aeq. KNO₃ in

200 Aeq. H₂O 50 100 zwischen 18 und 23°:

Spez, Wärme 0.83200.90050.9430Mol. Warme 917 1803 3586

zwischen 22 und 52°:

Spez. Wärme 0.83350.9028 0.9475

Mol. Warme 919 1808 3603 Marignac (Ann. Chim. Phys. [5]

8, (1876) 410).

Bildungswärme aus den Elementen: 119.48 Kal.; aus K. 2NO,: 242.97 Kal.; der Lösung aus Ka. O und N.O. in Wasser: 192.10 Kal. THOMSEN (Thermochem, Uniters. 3, 236). Neutralisationswarme HNO, und KOH (Lös.): 27.54 Kal. Thomsen (ibid. 1, 321); 31.02 FAVRE U. SILBERMANN; 27.60 BERTHELOT (Ann. Chim. Phys. [5] 4, 34, 100). HNO feet -- KOH est == KNO_{sfeet} + H₂O_{feet} + 42.20 Kal. Beethelot. Lösungswarme - 8.52 Kal. Thomsen (loc. cil. 8, 236); - 8.29 Berthelot. -

Der Salpeter gilt für luftbeständig, jedoch nehmen nach MULDER (Scheikund, Verhandel, 1864, 271) 100 T. bei 14 bis 20" neben Wasser unter einer Glocke in 22 Tagen 339 T. Wasser auf und kleine Mengen zerfließen dabei endlich ganz. -- Zerfließt, sobald der Partialdruck des Wasserdampfes 15.5-16.5 mm übersteigt, Kortright (J. of phys. Chem. 8, 328). — Er löst sich in Wasser unter Wärmeabsorption; 16 T. Salpeter mit 100 Wasser von 13°2 geben eine Lösung von +3°, also 10°2 Temperaturerniedrigung. Beträgt die Anfangstemperatur 23°, so sinkt sie auf 12°2, also um 12°8; beträgt sie 0°, so sinkt sie nicht unter - 2°7, weil hier der Gefrierpunkt der Lösung erreicht ist, Rüdonff (Pogg. 136, 276; J. B. 1869, 1855); auch mit 100 T. Schnee von -1° vermischt, geben 13 Salpeter -2°85. RCbourf (Pogg. 122, 337; J. B. 1864, 94). S. auch Hanamann (Pharm. Viertelf, 13, 7). -Wasser von 200° löst Salpeter ohne Temperatur-Erniedrigung. BERTHELOT Ber. 7, 1036). -

100 T. Wasser lösen mach den Versuchen von Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 11, 314. Karsten, Longenamp, Gentach und nach eigenen von Mulden berechnet) Kaliumnitrat bei:

Im Auszuge nach Scheikund, Verhandel, 1864, 87.

40° 45° 50° 64 74 86 250 35° 300 500 550 30 100 150 20° 600 18.8 17.1 21.1 26.0 31.2 37.8 44.5 54 98 111 124 139 1000 1050 1100 1140 850 800 950 R()6 114°1 189 172 206 226 247 273 301 326 827,4, 150

Hiernach ist die Kurre welche die Löslichkeit des Salpeters in Wasser darstellt, eine für medrigere Temperatur schwach gebogene, für höhere nahezu gerade steilausteigende Linie.

ANDREX (J. prakt. Chem. 2 29, (1884) 468) fand nach zwei Methoden

übereinstimmende Resultate:

Temp. 0.05 Löslichk, 13.35 9 93 12.68 0.25 400 33 52 13 46 16 00 20.80 23 36 27 23 36 64 40 33 46 20

Temp. 40 10 Loslichk, 64.12 44 50 50300 50,10 55 13 107 63 73 25 85,36 97 42

Gmelin-Friedheim II. Bd 7 Auft

Für die Löslichkeit gelten die folgenden Formeln:

Y
$$_{180}^{60}$$
 = 17.0 \div 0.7118 t; Y $_{60}^{180}$ = 59.0 \div 0.375 t; Y $_{180}^{380}$ = 80.0 \div 0.0938 t. Etard (Compt. rend. 108, 176). S $_{0}^{60}$ = 1.20412 \div 0.019877 (t \leftarrow 4) \leftarrow 0.0000882 (t \leftarrow 4) 2 oder = 1.20385 \div 0.019896 (t \leftarrow 4) \leftarrow 0.0000883 (t \leftarrow 4) 2 Andress. S $_{0}^{100}$ = 13.32 \div 0.5738 t \div 0.017168 t 2 \div 0.0000035977 t 2 . Kopp.

136, 312); Gérardin (Ann. Chim. Phys. [4] 5, (1865) 150); v. Haure (J. prakt. Chem. 98, (1866) 67). — Der rhomboedrische Salpeter (s. S. 32) ist leichter löslich als der prismatische und bildet leicht übersättigte Lösungen. Frankenheim. — Die gesättigte Lösung siedet bei $114^{\circ}1$ Mulder, $114^{\circ}5$ Griffith, $115^{\circ}9$ Legrand, Gerardin, 117° Magnus, 118° Kremers, 126° Lepage; dabei erleidet sie nach Maumené (Bull. soc. chim. [2] 19, 243) eine partielle Zers., der zu Folge der Rückstand alkalisch reagiert. — Die Lösung zersetzt sich im Sonnenlicht unter Abgabe von Sauerstoff, im Dunkeln nicht. Laurent (Bull. Acad. Belg. [3] 21, 337).

Siedepunkt (S) der wäßrigen Lösung (a = g KNO, in 100 g Wasser). 107 S: 100 103 105 109 111 113 101 56 164 215 274 338.5 GERLACE (Z. 120.5anal. Chem. 26, (1887) 444).

Die Temperatur, bei welcher Wasser aus Salpeterlösungen gefriert, liegt bei Lösungen, welche auf 100 g Wasser 4 g oder weniger Salpeter enthalten, für je 1 g Kaliumnitrat 0.275° Rüdder, 0.305 Radult unter 0°. Dampfdruckverminderung 0.281 × 7.6 Radult (Compt. rend. 87, 167). Aber konzentriertere Lösungen gefrieren früher, als es nach dieser Regel der Fall sein sollte; solche die 12 g Salpeter auf 100 Wasser enthalten, bei 12 × 0.242° oder bei — 2.904°, überhaupt nimmt mit wachsender Konz. die Erniedrigung des Gefrierpunktes ab. Rüdder (Pogg. 145, 607). S. auch da Copper (Ann. Chim. Phys. [4] 28, 366; 25, 502; J. B. 1871, 26).

Molekulare Gefrierpunktserniedrigung: 27.77 RÜDORFF, 30.80 RAOULT. Spez. Gew. der wäßrigen Lösung von Kaliumnitrat bei 15°.

Nach Gerlace (Z. anal. Chem. 8, 286). % KNO2. Spez. Gew. % KNO2. Spez. Gew. % KNO2. Spez. Gew. 1.00641 1,05197 1,09977 1.05861 2 9 16 1.01283 1.10701 3 1.01924 10 1.06524 17 1.11426 1 02566 11 1.07215 1.12150 1.12875 1.03207 12 1.07905 19 1.03870 1.08596 20 1.13599 1.04534 21 14 1.09286 1.14861

Spez. Gew. der Lösung bei 20.1°: Barnes und Scott (J. of phys. Chem. 2, (1898) 536):

% KNO₄ 25.54 17.88 8.706 4.889 2.080 Spez. Gew. 1.1783 1.1200 1.0553 1.0264 1.0113.

Spez. Gew. der bei 15° gesättigten Lösung 1.134, Michel u. Krappt, der bei 18° gesättigten 1.138, Stolba (J. prokt. Chem. 97, 503; J. B. 1806, 16), der bei 18° gesättigten, welche 29.45 KNO, auf 100 Wasser enthält, 1.1601. Karsten (Philos. der Chem. Berlin 1848, 85). S. auch Andrews (J. B. 1850, 30), Kremens (Pogg. 95, 110; 96, 62; J. B. 1855, 294), H. Schiff (Ann. 106, 826; J. B. 1885, 37), W. Schiff (Pogg. 107, 244 u. 539; J. B. 1859, 128). — Volumveränderungen der Lösungen: Kremens (Pogg. 114, 41; J. B. 1861, 60).

Wärmekoeffizient wäßriger Lösungen:

Temp.	45.5 g im Lit.	91 g im Lit.
0- 5	99	183
5-10	155	223
10-15	208	270
15-20	253	309
20-25	299	348
25 - 30	334	375
30 - 35	872	398
35-40	407	430

FORCH (Wiedem. Ann [2] 55, (1895) 119).

Tabellen über Ausdehnung der Lösungen zwischen 20 und 80°, Nicol (Phil. Mag. [5] 23, 385). — Tension der gesättigten wäßrigen Lösung bei 20° ungefähr 15 mm Lescoeur (Compt. rend. 103, 1128). — Die elektrische Leitfahigkeit von Lösungen von 5 100°, bei Temperaturen von 15—370° laßt sich ausdrücken durch die Gleichung:

λ c = C (0.1477 + 0.0056817 t - 0.000007833 t²). (0.037793 - 0.00035707C), worin γ die Leitfähigkeit bei der Temperatur t und der Konzentration C bedeutet. Kramers (Arch. nderland. sc. czact. et natur. [2] 1, 455). Aeltere Angsben über Leitfähigkeit bei Lenz (Mém. Acad. St. Petersburg [b] 26 Nr 3). Innere Reibung einer Normallösung 0.959. Arrenenius (Z. physik. Chem. 1, 285).

Verhalten von Salpeterlösungen zu den Lösungen anderer Salze.

Salpetersaueres Kalaum und salpetersaueres Ammonium. Mit Ammoniumnitrat können sehr wahrscheinlich keine direkten isomorphen Mochungen erhalten werden, wohl aber eine isodimorphe Reihe mit zweierlei Arten von Mischkristallen, die zwar beider in mbisch sind, jedich zwei verschiedenen Typen angehoren. Krioms Z physik Chem. 4, 1889–622. — Lösungen beider Salze von gleicher Kirz, erwärmen sich beim Vermischen. Winker mann. Beim Verleigeben von 4 Unzen jedes der beiden Salze mit 8 Unzen Wasser von 18° sinkt die Temp. auf 5°, also um 24°. Hannams Pharm. Vertielj. 18. 10 — Eine gesättigte Lösung von Kaliumnitrat nimmt Ammoniumnitrat ohne alle Abscheidung von Kaliumnitrat auf, dagegen erfolgt beim Auflösen von Kaliumnitrat in einer Losung von Amminiumnitrat unch einiger Zeit eine Abscheidung von Amminiumnitrat. Desse beiden Lösungen, chenso die durch Skitigen von Wasser mit einem Gemeinge beider Salze bereitete zugen dasselbe spez. Gew Kansten (Philos. d. Chem. 1843. 31). 100 T. Wasser 2 zuerst bei 11° mit Ammoniumnitrat, dann bei 2° mit Kaliumnitrat gesättigt; ebenso bei 15° behandelt 5, allem mit je einem Salze gesättigt, (1, 3, 4 n. 6) enthalten gelöst:

	1.	2.	3.	4.	Б.	6,
	Bei 90.		Bei 110.		Bei 15°.	
KNO ₁	20 2	40.6		26.0	46.3	_
NH.NO.		SR H	1.13		180 4	181

Also wird bei 9 bis 11° die Löslichkeit des Salpeters durch die Gegenwart des Ammoniumnitrats verdoppelt und von letzterem Salz etwa der dritte Teil gefällt. Munde Scheihund, Verhandel 1864, 170. Auch hier, wie beim Kaliumammoniumsulfat (s. d. ist, weil eine Verdrängung des einen Salzes durch das andere stattfindet, die Zusammersstzung der Lösung von dem relativen Verhältnis der im Ueberschuß vorhandenen Salze abhängig, so zwar, laß in der Wärme bereitete und auf 20°1 abgekühlte Lösungen auf 100 T. Wasser enthalten:

	1.	2.	3.
KNO,	86.1	43.6	32,88
NH,NO,	151.0	148.9	174 71

1. wenn man 50 Wasser, 100 Ammoniumnitrat, 35 Kaliumnitrat anwendet, 2. wenn man 15 obem dieser Lösung noch mit 3 g Kaliumnitrat oder 3. mit 3 g Ammeniumnitrat erwärmt und abkühlt. Rudenve 1909, 148, 472. Die Temp einer solchen einen nach 1 bereiteten) Lösung verändert sich sowohl beim Eintragen von Kaliumnitrat, wie auch von Ammoniummitrat, und zwar bewirkt Kaliumnitrat Sinken der Temp von 15% auf 15°2 und hierunf rasches Steigen auf 15°3. Ammoniumnitrat bewirkt anfangs ein Sinken der Temperatur von 15°6 auf 14°4, dann wieder ein Steigen bis auf 15°2. In beiden Fällen löst sich das zugesetzte Salz rasch, worauf mit Umkehr der Temperaturveränderung Salkausscheidung eintritt. Rudoner (Fogg. 148, 564).

Salpetersaures Kalium mit schwefels. Ammonium (und salpatersaures Ammonium mit schwefels, Kaltum). — Bereitst man Lörungen aus dem ersten oder aus dem zweitsn dieser Salzpaare durch Erwärmen mit einem Ueberschuß des Salzgemenges und Abkühlen auf 16 oder 20°, so zeigen sie eine verschiedene Zusammensetzung. In der ersten Lösung bewirkt Kaliumnitrat ein Sinken, Ammoniumsulfat ein Steigen der Temperatur. Erwärmen der ersten Lösung mit Kahumnitrat und Wiederabkühlen steigert ihren Gehalt an Kalium, während der an Schwefelsäure und Ammonium sinkt, die gleiche Behandlung mit Ammoniumsulfat erhöht den Gehalt an Schwefelsäure und Ammonium und erniedrigt den Kaliumgehalt. Is erbont den tiehalt an Schwefelsatze und Ammonium und erniedigt den Kallumgebalt. Is der zweiten, aus Kallumsulfat und Ammoniumnitrat dargestellten Lösung bewirkt Kallumsulfat eine Erhöhung, Ammoniumnitrat eine Erniedrigung der Temperatur, auch hier verdrängt jedes der beiden Salze, wenn es mit der abgegomenen Lösung erwärmt und wieder abgekühlt wird, einen Teil des anderen aus der Lösung. Rönoars (Pogg. 148, 569).

Salpetersaures Kallum mit Chlorammonium. — Lösungen beider Salse von gleicher Kons. erwärmen sich beim Vermischen. A. Wirkenmann (Pogg. 149, 493). Aus einem Ueberschuß beider Salze lösen 100 T. Wasser 1 bis 5 bei 18°75, 6 bei 14°9

	1.	M,	В.	4.	Ð,	6.
KNO.	29.9	30,56	37.68	38.63	_	84.3
KNO, NH,CI	_	44.88	37.98	89.84	86.7	88.8
_		74.89	75.66	79 4A		78.0

1 und 5 nach Mulden. 2. wenn man in sine gesättigte Kaliumnitratlösung Ammoniumchlorid, 3 wenn man in die gesättigte Ammoniumchloriddeung Kaliumnitrat einträgt. 4 wenn man beide Salze zugleich mit Wasser behandelt. Karatus (Palios. der Chem. 1842, 96). Die durch Erwärmen mit dem überschüssigen Salzgemisch bereitete und durch 18 stündiges Hinstellen auf 14°8 abgekühlte Lösung zeigt die Zusammennetzung 6, einerlad, ob der Ueberschuß eines der beiden angewandten Salze größer oder kleiner war; auch ändart sie ihre Temperstur nicht beim Eintragen weder von Ammoniumchlorid noch von Kaliumnitrat, und nicht die Zusammensetzung, wenn die vom überschüssigen Salz abgegonens Lösung mit Kaliumnitrat oder mit Ammoniumchlorid nochmals erwärmt und abgekühlt wird. Sie enthält Chlor und Ammonium in dem Verhältnis, wie nie Ammoniumchlorid bilden. Kalium-Sie enthält Chlor und Ammonium in dem Verhältnis, wie sie Ammoniumchlorid bilden. Kaliumchlorid erhöht die Temperatur dieser Lösung um 0.7°, Ammoniumnitrat erniedrigt sie um 0.5°. Bündapp (Pogg 148, 560). — Bei 2 und 8 haben die zuerst vorhandenen Salme ihre Löslichkeit behalten und dem Wasser gestattet noch das zweite Salz daneben aufzunchmen. Mundam (Scheikund. Verhandel. 1864, 199). Kaliumnitrat wird aus zeiner währigun, mit Ammoniumchlorid versetzten Lösung nicht mehr durch solche Salze gefällt, die es am der ammoniumfchloridreien Lösung niederschlagen. Manouzetten (Compt. rend. 38, 304; J. E. 1854, 281). — Beim Auflösen von 3 Unzen Kalisalpeter und 3 Unzen Salmiak in 6 Unzen Wasser fällt die Temperatur von 17 auf — 3°5, also am 90°5. Hanamans (Pharm. Viertelj. 18, 9). S. auch unten.

18, 9). S. auch unten.

Ein sorgfältig bereitetes Gemisch von Kaliumnitrat und Ammoniumchlorid nach
gleichen Molckülen (Gemisch 1) verhält sich in einigen Fällen gleich wie ein obensolches Gemisch aus Kaliumchlorid und Ammoniumnitrat (Gemisch 2), in anderen Fällen
verhält es sich abweichend. a) 1 oder 2 zu 4 und 6 g in 50 obem Wasser gelöst,
erniedrigen den Gefrierpunkt gleichmäßig auf — 8°35 und 4°7. — b) Die aus den konz.
Lösungen der Gemische 1 oder 2 sich abscheidenden Salzgemenge seigen dieselbe Zusammensetzung. — e) 2, 4 und 6 g der Mischung 1 in je 50 obem Wasser gelöst, bewirken ain
Sinken der Temperatur um 2°9, 5°7, 8°3; dieselben Mengen der Mischung 3 aber um 2°5,
4°9, 7°0. Löst man die Mischungen 1 oder 2 in kaltem Wasser und läßt neben Schweitsäure verdunsten, so bewirkt der trockene Salzrückstand dieselbe Temperaturerniedrierung säure verdunsten, so bewirkt der trockene Salzrückstand dieselbe Temperaturerniedrigung und zwar die der Mischung I. Hat man in der Wärme gelöst und bei 100° verdunstet, so bleibt bei 1 und 2 em Rückstand, welcher zu 2, 4 und 6 g in 50 chem Wasser gelöst, die Temperatur um 2°7, 5°8, 7°7 erniedrigt. Rüddung (Pagg. 148, 573).

Salpetersaures seit neutralem schwefelsaurem Kalium. — Eine gesättigte Kalium-

nitratioung nimmt etwas Kaliumsulfat, und umgekehrt eine gesättigte wäßrige Löung von Kaliumsulfat langsam etwas Kaliumnitrat ohne Abscheidung auf, dann tritt während der Auflösung des Salpeters eine Ausscheidung von Kaliumsulfat ein. Kansver (Philos. d. Chem Berlin 1843, 90). Wird Wasser gesättigt 1. bei 1875 mit Kaliumnitrat allein, Muldun, 2. bei derselben Temperatur zuerst mit Kaliumnitrat, hierauf mit Kaliumsulfat, oder zugleich mit beiden Salzen, oder auch zuerst mit Kaliumsulfat hierauf mit Kaliumnitrat, Karatzu; 3. zugleich mit beiden Salzen bei 20°, und 4. bei 40°, H. Korr (Ana. 84, 283); 5. bei 18°75 mit Kaliumsulfat allein, Muldun (Scheikund, Verhandel, 1864, 200), so enthalten die Lösungen auf 100 T. Wasser:

KNO. 29.90 29 42 26.9 59.35 K,30, 10.8. 4.005,75 6.6

MULDER bezweifelt die Richtigkeit der Versuche 3 und 4, aus Vers. 3 ergibt sieh, daß Kaliumnitrat trots des Zutritts von Kaliumsulfat seine Löslichkeit unverändert bewahrt.

1 T. Salpeter löst sich in 1.4 T. Salpetersäurehydrat, und bei 20° in 3.8 T., bei 123° in 1 T. Salpetersäure von 1.423 spez. Gew. G. Schultz Zeitschr. Chem. [2] 5. 531: J. B. 1869, 229. Vgl. auch unten unter c. Die wißrige Salpeterlösung verschluckt mehr Ammoniak als Wasser und hinterlaßt bei freiwilligem Verdunsten ammoniakfreien Salpeter. Request Compt. rend. 77, 1078. — Löslich in flussigem Ammoniak. Franklin und Kraus (Americ. J. Sci. (Sill. 23. 277; 24, (1900) 83). — Kaliumnitrat löst sich in wäßigem 20° Kaliumacetat. A. Stromeyer. Löst sich incht in absolutem Alkohol. in wasserhaltigem Alkohol von ein und derselben Temperatur löst es sich proportional dem Wassergehalt, doch stets in kleinerer Meuge als das Wasser für sich lösen würde. Die Zunahme der Löslichkeit bei steigender Temperatur ist für Alkohol verschiedener Starke durch einander analoge Kurven darstellbar, welche sämtlich misch steigen, doch um so weniger je stärker der Alkohol ist. Gebardin Ann. Chim. Pays [4] 5. 150; J. B. 1865, 64. Bei 15° Lisen 100 T. Alkohol.

10 20 30 40 50 60 80 Gewichtsproz. wasserfreien Alkohol outhaltend.

13.2 8.5 5.6 4.8 2.8 1.7 0.4 T Kaliumnitrat,

H Schler Ann. 148, 365; J. B. 1861 87 — Unlöslich in Propylalkohol. Schlamp (Z. physik. Chem. 14, 272). — 1 T. Salpeter löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in 10 T. Glycerin von 1.225 spez. Gew. A. Voofl (N. Repert. 16, 557; J. B. 1867, 191).

Schmeckt scharf, bitterlich kühlend. — Der geschmolzene Salpeter blänt Lackmus schr schwach. Stas (Atomgew. u. Proport. 253). — Zersetzt sich bei 410° noch nicht und wirkt bei dieser Temperatur auf KCl und KClO₄ nicht ein. Scobai (Z. physik. Ch. 44, 319).

KNO_s entwickelt in der Gluhhitze anfangs Sanerstoff, dann ein Gemenge von Sauerstoff und Stickstoff, wobei es sich in Kaliumnitrit, dann in Kaliumoxyd und Kaliumperoxyd verwandelt. Ird ne und Glasgefäße werden durch Bildung von Kalinnishkat zerfressen, die meisten Metallgefalle oxydiert, silber und G d.l. witerstehen besser als Platin. Auch nach läugerem Glühen enthält der Ruckstand noch Kalinnnitrat, vielleicht wegen B ldung eines durch Wasser zersetzbaren) enlpetrig-salpeters. Deppelsalzes. J. Lano Pogg. 118, 282. Durch Pruck scheint die Zersetzing in der Glubbitze verhindert zu werden; gepulverter Salpeter im kupfernen versehraubten Zylinder bis 15 Minuten der Glubbitze ausgesetzt, war geschmolzen, aber nicht weiter zersetzt Karsten Philos der Chemie, Berhn 1843, 277. - Gepulverter Salpeter absorbiert in der Kälte die Dämpfe der wasserfreien Schwefelsäure reichlich und verwandelt sich in eine zuerst schmierige, dann erhärtende Masse, welche beim Erhitzen oder bei langerem Aufbewahren salpetrige Dampfe entwickelt. H. Rosn (Pogg. 38, 122). Er bildet bei Abwesenheit von Wasser mit flussigem Schwefeldioxyd salpetrig-schwefels. Kalinm. SCHULTZ-SPLLACK (Ber. 4, 113). - Beim Glühen von 4 bis 6 T. Quarzpulver, F. Reich (J. prakt. Chem. 83, 262), besser mit Kieselguhr, H. Ross (Pogg. 116, 635) erleidet er einen Gewichtsverlust, welcher dem Gewicht der wasserfreien Salpetersäure entspricht. S. auch Guzzen Polyt. Notichl 18, 11, - Zinkstaub reduziert die konz. Lösung in geringer Menge unter Bildung von Kaliumnitrit und -hydroxyd. Auch bei 60° oder Siedetemperatur wird nur wenig Nitrit aber viel Stickstoff, auch Ammoniak, gebildet. Urber Darstelling von Kaliumnitri mittels aum maksischer Nitratissing und Zinkstand vgl S 29 Sramsemmer Poog 128 460 J B 1868, 1530 S, die übrigen Zerestzungen Bh I, salpset rause Sslze: die durch Kaliumamsigam nach de Witte Bull so dum [2] 1, 403 kmr S 28, direch Zinnehlerer Bildung von MH, und MH₂OH, D, kurumen Ber, Wiener 1k 1d 82, [2] 570 — Pas Kupferzinkpaar wirkt zuerst sehr energiech Edding von Nitrit, dann schwächer, zuletzt wieder stärker Zerestrung des Nitrits dabei entsteht, besenders zum Schlau, KOH und MH, Gradstenk u. Think Ber. 7, (1874–1036; 11, 1878–400, 717).

K.O	94.3	46.59	Тиомвои. 45.66	WOLLASTON. 46.67	LONGCHAMP. 48.70
K ₁ O N ₂ O ₅	108.1	53.41	54.34	58.33	53,30
KNO.	202,4	100.00	100.00	100.00	100.00

100 T. Kaliumchlorid erzeugen 135.6428 T. Kaliumnitrat. Stas.

b) Einfachsaures. — Kaliumdinitrat. KNO₃. HNO₃. — Von 22—28° stahil. Man läßt die übersättigte Lösung von c) längere Zeit bei 23° stehen oder erzeugt durch starkes Abkühlen ein Kristalikonglomerat, welches man dann möglichst rasch auf 23° erwärmt und bei letzterer Temperatur längere Zeit stehen läßt. Stark hygroskopisch, wird schon durch wenig Wasser schnell zersetzt und verwittert an der Luft. Blättchen. Die Löslichkeitskurve dieses Salzes ist von der des zweifachsauren verschieden. Verwandelt sich bei 28—29° in neutrales Salz und saure Lösung. Groschurg (Ber. 37, (1904) 1489).

KNO_s.HNO_s ber. KNO_s 61.62 Gef. 60.70.

c) Zweifachsaures — Kaliumtrinitrat. — KNO₂.2HNO₃. — Man löst KNO₂ in Salpetersäuremonohydrat. Eine solche Lösung raucht, wenn sie gesättigt ist, selbst bei 50° kaum an der Luft. Beim Abkühlen bleibt sie bis — 10° flüssig und erstarrt dann, wobei die Temperatur auf — 3° steigt. Glänzende, kleine Blättchen vom Schmelzpunkt — 3°, leicht unterschmelzbar. Drift (Compt. rend. 89, 578). Gibt an der Luft schon bei gewöhnlicher Temperatur Salpetersäure ab. Wells u. Metzger (Americ. Chem. J. 26, 273). Nach Groschuff schmilzt das durch Abkühlen einer Lösung von 101.6 g KNO₂ in 126.1 g Salpetersäure dargestellte Salz bei 22°. Bildet mit neutralem Kaliumnitrat eine eutektische Mischung von 49.4°/₀ KNO₂ und 50.6°/₀ HNO₃ mit dem Schmp. 21°, mit dem einfachsauren eine solche vom Schmp. 22°. Bis 22° stabil. Groschuff.

Kalium und Schwefel.

Das Kalium vereinigt sich mit Schwefel bei gelindem Erhitzen unter lebhafter Feuererscheinung. H. Davy. Gay-Lussac u. Thenard. Hierbei nehmen 2 At. Kalium wenigstens 1 und höchstens 5 At. Schwefel auf. Berzellus. Alle schwefelhaltigen anorganischen und organischen Verbindungen, von ersteren namentlich auch Schwerspat, Bleivitriol und andere schwefels. Salze, von letzteren unter anderen Haare, Epidermis, zur Trocknis abgedampfter Speichel und Albumin, erzeugen Kaliumsulfid, durch Nitroprussidnstrium nachweisbar, wenn sie mit Stücken Kalium geschichtet und im Glasföhrehen bis zum Erglühen erhitzt werden. Schönn (Z. anal. Chem. 8, 51 u. 52; J. B. 1869, 844).

A. Einfach-Schwefelkalium. Kaliummonosulfid. — K₂S. — a) Wasserfreies. —

1. Zu der Lösung von metallischem Kalium in flüssigem Ammoniak wird Schwefel gesetzt, derart, daß das Kalium im Ueberschuß ist. Der Schwefel geht unter Bildung von K₂S in Lösung. Hugot (Compt. rend. 129, 388). —

2. Durch Entwässern des Hydrates mit 2H₂O im Wasserstoffstrom. Sabatier, (Ann. Chim. Phys. [5], 22, (1881), 25). — 3. Man leitet über glühendes Kaliumsulfat Wasserstoff. Berzelius. Das Glas- oder Porzellanrohr wird dabei durch Bildung von Kaliumsilikat angegriffen, deswegen entwickelt sich auch viel Schwefelwasserstoff. Berzelius. Benault (Ann. Chim. Phys 62, 386). Auch Kohlenoryd reduziert neutrales und saures Kaliumsulfat bei Glühhitze, im letzteren Falle entweichen Kohlendioxyd und Schwefeldioxyd. Stammen (Pogg. 82, 135; J. B. 1851, 307). S. dagegen Levol (J. Pharm. [8] 22, 289; J. B. 1853, 325). — 4. Man glüht Kaliumsulfat heftig mit etwas mehr als 4 At. Kohle oder in einem Kohletiegel. Berther. Durch Zusatz von 30%. Kochsalz bei der Schmelze wird einerseits das Mauerwerk des Ofens geschont, andererseits dis Haltbarkeit des Produkts erhöht. Gossaux (D. R.-P. 47607). Welton (C.-B. 1878, 288). Nimme

bei der Darstellung durch Erhitzen aus den Gefäßen sehr leicht Silkat und Aluminium auf Sanatien — Vorteilhaft wird die Reduktion nicht direkt in Oefen vorgenommen, sondern in eisernen Schiffeben bei einer Temperatur, welche den Schiffeben bei schwicheren Glüben etwa H. P. 20129 — Nach alteren Angaben bliebt bei schwicheren Glüben etwa H. Kali unzersetzt, es bildet sich ein Gemenge von Kali mit Kaliumpolysulfid. Gar Lussac (Inn Chine Phys 30, 24. Wendet man keine überschüssige Kohle an, so wird Kaliumpolysulfid mit Kaliumksrbonat gemengt erhalten. Wittstock Phys 35, 536 Auch bei Anwendung von 5 At Kohle auf 1 Mel Kaliumsulfat und möglichst hober Temperatur wird ein rotbraunes bei Anwendung von Wasserstoff als Reduktionsmittel ein gelbes Produkt erhalten, welches Kaliumpolysulfid enthält. Es gelingt nicht, ein Gemenge von Kaliumpolysulfid und Kaliumkarbonat durch starken Glüben mit oder ohne Kohle zu Kaliummonosulfid zu zersetzen. A. Bauer Ber. Wien. Akad 30, 285; J. prakt. Chem. 75, 246; J. B. 1858, 116—5. Man setzt Barvumsulfid oder auch andere Sulfide in Lösung mit Sanatien - Vorteilhaft wird die Reduktion nicht direkt in Oefen vorgenommen, sondern in - 5. Man setzt Baryumsulfid oder auch andere Sulfide in Lösung mit Kaliumsulfat um. Vincent (Ber. 10, 898; Ann. Chim. Phys. [5] 22, 545). - 6. Entsteht neben Chlorschwefel, wenn man zu geschmolzenem Kaliumchlorid geschmolzenen Schwefel zufließen läßt. Bemelmans (D. R.-P. 49628). - 7. Bei gelindem Erhitzen von Schwefel mit überschüssigem Kaliumhydroxyd bildet sich nach Berzentus unter Aufkochen Kaliummonosulfid mit Kaliumthrosulfat gemengt. - Nach (3. hellsinnoberrot, von kristallinischem Bruch; wird beim Erhitzen dunkler, schmilzt vor dem Gluben zu einer schwarzen undurch-sichtigen Flüssigkeit Brazzlius. Nach (4) schön fleischrot, durchscheinend, warzenförmig kristallinisch. Wenn absolut rein ungefärbt oder fast ungefärbt. (Bertnier, Sabatier.) Schmilzt unverändert. Bloxam (J. Chem. Soc. 77, (1900) 753). In der Glühhitze verdampfnar. Bertnier (Ann. Chim. Phys. 22, 233). — Das Kaliummonosulfid verbrennt beim Glühen an der Luft nur sehr langsam, weil es sich mit einer Rinde von Kaliumsulfat überzieht. Berzelius. BERTHIER. Im Dampfe des Phosphortrichlorids erhitzt, verglimmt es zu Kaliumchlorid, wahrend Phosphortrisulfid gebildet wird; Phosphorpentachlorid zersetzt beim Erwarmen unter Ergluhen und Bildung von Kaliumchlorid, wobei Phosphorsulfochlorid und Phosphorsulfid übergehen. BAUDRIMONT (Ann. Chim. Phys. [4] 2, 19). — Verbindet sich mit elektronegativen Schwefelmetallen. — Thermochemische Daten vgl. S. 44. —

b) Mit 2 Mol. H.O. — Durch Verwittern des Pentahydrats oder Erwarmen desselben auf 150° Schöne, Sabatieb. Lösungswarme 1,9 Kal.

SABATIER

		SABATIER.	BLOXAN.
2K	53,4	53.1	58 20
S	21.9	21,9	21.52
2H*0	24.7	250	25 28
K.S.2H.0	100.0	1000	100.00

c) Mit 5 Mol. H₂O. — Sättigt man Kaliumhydroxyd zur Hälfte mit Schweselwasserstoff und vermischt bei abgehaltener Lust mit der anderen Halste des Kaliumhydroxyds, so wird eine sarblose, alkalisch und bitter schmeckende, stark alkalisch reagierende und atzende Flussigkeit erbalten, welche die Reaktionen der Alkalimonosulfide zeigt. Aus ihrer konz. Lösung scheidet absoluter Alkohol das wasserhaltige Kaliumsulfid als Oel ab, welches sich in einem Leberschuß von Alkohol wieder löst. Beazentus (Pogg. 6, 438). Auch beim Abdampsen bleibt ein Syrup. Verdunstet man aber die konz. Lösung im Vakuum bei niederer Temperatur, so werden zersließliche vierseitige Prismen von fünssch-gewassertem Kaliumsulfid erhalten, welche durch verschiedene Flachen abgestumpst und zuweilen taselartig ausgedehnt sind. Sie verwittern im Vakuum, wobei 3 Mol. Wasser sortgehen, verlieren ebensoviel bei 150° und im Wasserstoffstrome bei Rotglut 43.5° a, also die Gesamtmenge des Wassers (Rechn. 44.94), wohl zum Teil deshalb, weil die Kieselsaure des Glases das Wasser austreibt, Schone Dussertation über Verbindungen des Schwesels mit den Alkalimetallen, Berlin

1867, 18; Pogg. 181, 380; J. B. 1867, 187). Schmp. 60°, Bloxam. Thermochemische Daten vgl. S. 44.

_			SCHOWS.	BLOKAM.
K.8	110.8	55.06	55.21	54.38
K_8 5H ₁ O	90	44.94	44.79	45.62
K_S,5H_O	200,8	100.00	100.00	100.00

d) Mit 12 Mol. H₂O. — Entstand einmal statt c) Kleine weiße, glasartige Tafeln. Bloxam (J. Chem. Soc. 77, (1900) 753).

210	28.92	BLOXAM. 23.84
8	9.62	9.85
12H _* 0	66.26	86.81
K-8 18H-0	100.00	100 00

e) Wāβrige Lösung. — Das auf trockenem Wege dargestellte Kallumsulfid zerfließt an der Luft. Nach (4) erhalten, löet es sich in Wasser unter bedeutender Erhitzung, so daß etwa noch beigemengte Kohle beim Befeuchten der Masse erglimmt. Die bei Luftabschluß dargestellte Lösung zeigt die Eigenschaften der nach c) bereiteten. — Das wasserhaltige Kaliummonosulfid (nach e dargestellt) entwickelt, auch wenn es daneben Kaliumhydroxyd enthält, beim Kochen langsam und stetig Schwefel-Wasserstoff, Schöne, was von Bloram bestritten wird. Auch im Vakuum oder durch Wasserstoff läßt sich der Schwefelwasserstoff austreiben. Bechamp (Compt. rend. 67, (1868) 825). Die Lösung enthält demnach, wie auch das Verhalten gegen Nitroprussidnatrium, Bechamp, seigt und wie aus der bei Absorption von Schwefelwasserstoff durch Kalilauge eintretenden Wärmeentwicklung gefolgert werden kann, J. Thomses (Pogg. 140, 522), (vgl. auch S. 45), das Kaliumsulfid zu Kaliumsulfhydrat und Kaliumhydroxyd zersetzt, um so vollständiger, je verdünnter sie ist. Vgl. Kolbe (J. prokt. Chem. [2] 4, 414); J. Thomsen (J. prokt. Chem. [2] 5, 247); H. Rose (Pop. 55, 536); Bauer (Ber. Wien. Akad. 20, 285; J. B. 1858, 116). Sie wird durch Behandeln mit gefälltem Kupfer, welches etwa vorhandenes Thiosulfat zerstört, wasserhell und hinterläßt dann beim Eintrocknen im Wasserstoffstrome farbloses Kaliummonosulfid. Paiwoznik (Ann. 164, 29). -Ueber die Einwirkung auf Mineralien s. Trannit (Compt. rend. 00, 1360; C.-B. 1870, 67). -Permanganat oxydiert schon bei gewöhnlicher Temperatur langsam, indem Schwefel, Schwefelsäure und wahrscheinlich Trithionsäure gebildet wird, während in der Hitze fast nur Sulfat entsteht. Hönig und Zatzen (Ber. Wiener Akad. [2] 88, 532). - Elektrisches Leitungsvermögen von Lösungen von Kaliumsulfid in Natriummonoaulfid und Borsture, Bock (Wiedem, Ann. [2] 30, 631). -

B. $K_*S_5, 10H_*O.$ — Durch Extraktion büherer Polyanlide mit Schwafelkohlenstell. Senfgelb, leicht und vollständig in Wasser löslich. BLOXAM.

C. Zweifach Schwefelkalium. Kaliumdisulfid. — K₂S₂. — Bildet sich 1. nach Brakelius. wenn man eine alkoholische Lösung von Kaliumhydrosulfid der Luft aussetzt, bis sie sich an der Oberfäche von entstehendem Kaliumthiosulfat zu trüben anfängt und hierant im Vakuum zur Trocknis abdampft, wobei eine pomeranseugelbe, leicht schmelzbare Masse hinterbleibt. — 2. Nach Grigen (N. Tr. 8, 1, 458) beim Glüben von 2 Mol. Kaliumbisulfat mit 7 oder mehr At. Kohle als gelbrote kristallische zerfließliche Masse. Auch beim Glüben von 4 Mol. Kaliumkarbonat mit weniger als 7 At. Schwefel nach Brakklium, a. 8. 45, Schwefelleber. — Die wäßrige Lösung ist gelb und geht an der Luft ohne Absolution Schwefel in Kaliumthiosulfat über. Brakklium.

D. Dreifach-Schwefelkalium. Kaliumtrisulfid. K.S. — 1. Man läßt auf die Lösung von Kalium in flüssigem Ammoniak überschüssigen Schwefel einwirken, welcher sich darin auflöst. Die Lösung ist rot und wird selbst bei —79° nicht fest. Die Trennung des Sulfides vom Schwefel gelingt schwierig, da beide in flüssigem Ammoniak löslich sind. Hugor (Compt. rend. 129, 388. — 2. Man leitet über schwach glühendes Kaliumkarbonat

so lange Schwefelkohlenstoffdampf, bis das entweichende Gas wieder vollstandig kondensierbar ist. Ein Gemenge von K_2S_4 und Kohle hinterbleibt. Berzellus. 100 T. Kahumkarbenat hefera 136 45 T dieses Gemenges (R-cha 134 87, und zwar bildet sich antange Kahumsulfokarbenat als leichtflüssige, dünne, klare rote Masse $2K_2CO_4 + 3CS_4 = 2K_1CS_4 + 3CO_7$, welche sich dann zu einem schwarzen, strengflüssigen temisch ebiger Substanzen zersetzt: $2K_1CS_2 = 2K_1S_4 + 2C$. Schoor -4. Man erhitzt ein Gemenge von 4 Mol. K_2CO_4 mit 5 Mol. Schwefel allmählich bis zum Glühen und bis die Masse nach dem durch Entweichen des Kohlendioxyd veranlaßten Aufschäumen ruhig fließt, wobei ein Gemenge von 1 Mol. Kaliumsulfat und 3 Mol. Kaliumtrisulfid gebildet wird: $4K_1CO_4 + 10$ S $= K_2SO_4 + 3K_2S_1 + 4CO_7$ Brazzelus. Vgl S 45, Schwefelleber -3. Beim Ueberleiten von Schwefelwasserstoff über glühendes Kaliumsulfat. Vgl Vierfsch-Schwefelkalium. — Im festen Zustande gelbbraun, geschmolzen schwarz. Berzellus. Heller braun als E. deutlich kristallinisch, in den Rissen zeigen sich kleine Prismen. Gegen 900° bei starker Rotglut bestandig, Schone; gibt beim Weißglühen Schwefel ab; greift dabei die Gefäße an. Berzellus. — Die braungeibe, wäßrige Lösung entfarbt sich an der Luft unter Bildung von Kaliumthiosulfat und Fällung von 1 At. Schwefel. Vgl. S. 43 Allgemeines.

F. Vierfach-Schwefelkalium, Kaliumtetrasulfid. = a) Wasserfreies, K.S. 1. Man zersetzt glühendes Kaliumsulfat durch den Dampf von Schwefelkohlenstoff. Benzelites. Schöre erhicht bei Rotglut aus 100 T. Kahnmsulfat durch Ueberleiten von Schwefelkehlensteff, so lange noch Kohlendioxyd entsteht. 109 48 T. Kaliumsulnd, welches also auf 4 At Kalium 7 At Schwefel hielt Rechn 109.8, wohl ein Gemenge verschiedener Schwefelungsstufen. - 2. Man bereitet durch Erhitzen von 1 T. Kaliumkarbonat mit 2 T. Schwefel ein Gemisch von Kaliumsulfat mit Kaliumpentasulfid, verjagt den freien Schwefel und leitet durch die geschmolzene Masse Schwefelwasserstoff, solange derselbe Wasser und Schwefel absetzt. Berzelius. - 3. Aus Kaliumkarbonat und überschussigem Schwefel wird bei etwa 800° im Kohlendioxydstrom ein Gemenge von Kaliumsulfat mit Kaliumtetrasulfid erhalten. Schone, (Vgl 8 45, Schwefelleber : Leitet man über glilhendes Kaliumsnifat Schwefelwasserstoff, solunge sich Wasser bildet, wobei der Schwefelnasserstoff Schwefel abscheidet, so ethält man eine schmelzbare, in der Kalte rote und durchsichtige Verbindung, welche 40.45 T. Kaltum auf 59.55 T. Schwefel enthält also 4 At K auf 7 S. Rechn 41.1 K 58.9 S., Brazzants 100 T. Kaltumsulfat hefern bei hurzem Ueberleiten eines mälig starken Stromes von Schwefelwasserstoff unterhalb der Rotgathintze 111.92 T. Kaliumsulfid Rechn für K₄S, 109.17, bei Rotgint und starken Strome weniger, bis zu 99.74 T. Rechn für K₆S₄ 1000. Hierbei spaltet sich der Schwefelwasserstiff in seins Elemente und das infelge davon im Schwefeldaugf befindliche Kaliumtrisulfid halt eine von der Temperatur und Starke des Stroms abhängige Menge Schwefel länger zurück, als es in einer schwefelfreien Atmosphäre der Fall sein wurde Schoor -Gelbbraun, Berzelius; schon rotbraune homogene kristallinische Masse; bis gegen 800° bei dunkler Rotglut bestandig, gibt bei höherer Temperatur Schwefel ab und wird zu Kaliumtrisulfid. Schone. Leitet man durch ein Gemenge ven Kaliumtetrasulfid und überschussigem Schwefel in der elibhbitze Schwefelwasseretell so lange nich Schwefel fertgefohrt wird so wird eine Verbindung von 4 At Kalium
unf 2 At Schwefel das Funftehalle-Schwefelkalium von Brazerium erhalten deren Zusammeneinung effenbar von der Temperatur auhängt. Vgl S. 45, Schwefeleber.

b) Mit 1, Mol. H₂O. — Durch Verwittern von c) im Vakuum über Schwefelsäure. Lebhaft gelb. Lösungswärme — 1.12 Kal. Sabatier (Ann. Chim. Phys. [5] 22, 1881–59).

		SABATIES.
2K	36.2	35.9
Stals Has	14.8	14.0
s, ubersch.	44.6	44.7
1,H O	4.4	
K S, 1, H, O	1000	*
A. ()1120	10110	

c, Mit 3 Mel. II.O. - Kocht man Kaliummonosulfid mit der berechneten

Menge Schwefel und mit Wasser, so kristallisieren aus der im Vakuum zum Sirup eingeengten Lösung dünne orangerote Blättchen, sehr hygroskopisch, leicht in Wasser und weniger in Alkohol löslich. — Schmilzt beim Erhitsen im Glasrohr, gibt Wasser, Schwefelwasserstoff und Schwefel ab. Der geschmolzene Rückstand ist in der Hitze dunkelbraun, nach dem Erkalten heller. Schöne. —

d) Mit 8 Mol. H.O. — Wird durch Alkohol von 80 Vol. % ans der konz. wäßrigen Lösung des Kaliumtetra- und pentasulfides als bräunlichrotes Oel gefällt. Absoluter Alkohol entzieht Wasser und bildet Kristalle, vielleicht von c). Schöne.

				Schöne.				Son	ЮMŖ.	
	2K	c. 78.3	32.27	32.5	2K	d. 78.9	88.88	4. 22.60	22.65	
	48	128.8	52 88	51.8	48	128.3	28 SB	85.85	36.65	
_	2H.O _	_ 36	14.85_		8H _* O	_144	41.06			
	K,S,.2H,O	242.6	100.00		K.S.SH.O	350.6	100.00			_

 α aus Tetra-, β aus Pentasulfid. Allgemeines und thermochemische Daten vgl. S. 43 u. 44.

F. Fünffach-Schwefelkalium. Kaliumpentasulfid. — K. 8. - a) Wasserfrsies. — 1. Man erhitzt Kalium oder eine der Verbindungen A bis E mit überschüssigem Schwefel bis zum Verdampfen desselben. Berzelius. Die Temperatur darf höchstens bis auf 600° steigen. Schöne. — 2. Man erhitzt Kaliumkarbonat in trockenem Schwefelwasserstoffgase zum Schmelzen und solange noch Einwirkung stattfindet, fügt 4 At. Schwefel hinzn, erhitzt wieder im Schwefelwasserstoff, wobei der Schwefel aus dem anfange gebildeten Kaliumhydrosulfid Schwefelwasserstoff austreibt und der aberschüssige Schwefel auf dem erzeugten Kaliumpentasulfid in Oeltropfen schwimmt. Drechsel (J. prakt. Chem. [2] 4, 20; C.-B. 1871, 682). — 3. Bein Erhitzen von 4 Mol. Kaliumkarbonat mit mindestens 16 At. Schwefel. oder von Kaliumhydroxyd mit überschüssigem Schwefel wird, falls man nicht über die Zersetzungstemperatur des Kaliumpentasulfides hinaus erhitzt. ein Gemenge dieser Verbindung mit Kaliumsulfat oder -thiosulfat erhalten (s. S. 45, Schwefelleber.) — Dunkelgelbbraune, nach (2) amorphe durchscheinende rote Masse. Schmelzbar und höchstens bis 600° beständig; bei höherer Temperatur entweicht Schwefel. Reagiert alkalisch, riecht nach Schwefelwasserstoff, schmeckt bitter und alkalisch. — Gibt in der Glühhitze an Silber (und viele andere Metalle, Berzelius) den überschüssigen Schwefel ab, sodaß Wasser aus der Masse Kaliummonosulfid auszieht und Silbersulfid zurückläßt. VAUQUELIN (Ann. Chim. Phys. 6, 25). Verbrennt beim Erhitzen an der Luft zu Kaliumsulfat und Schwefeldioxyd; bei der langsamen Oxydation in schlecht verschlossenen Gefäßen entsteht ein Gemenge von Kaliumthiosulfat und Schwefel. — Wird beim Schwelzen im Wasserdampfe unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff zu Kaliumsulfat oxydiert. Drechsel.

b) Wasserhaltiges K₂S₃ und Lösung. — Das Kaliumpentasulfid (2) zieht an der Luft rasch Wasser an, wird oberflächlich klebrig und dunkelrot, gesteht rasch wieder zu einer gelben, strahlig kristallinischen Masse und zerfließt dann. Drechsell. Es löst sich sehr leicht mit gelbbrauner Farbe in Wasser, nach H. Rose (Pogg. 55, 533) unter Kälteerzeugung. — Eine wäßrige Lösung wird auch nach folgenden Methoden erhalten: 1. Man digeriert die wäßrige Lösung von Kaliummono- bis -tetrasulfid oder die von Kaliumhydrosulfid bis zur Sättigung mit Schwefel, wobei Kaliumhydrosulfid Schwefelwasserstoff entwickelt. Berzelius. Auch in der Kälte löst sich überschüssiger Schwefel in Kaliummonosulfid zu Kaliumpentasulfid: nach 8 Tagen enthält die

Losung auf 2 At Kalium 46, nach 3 Wochen 4.8 At Schwefel- nach kurzem Kochen mit aberschüssigem Schwefel enthalten Losungen von Kahummonosuifid eder Kahummydrosuliid auf 100 T Kalium 1967, nach gestündigem 1883 T Schwefel Rechn. für K.S. 1941 für K.S. 2051 T. St. aber vielleicht schen Kaliumthiosulfat School - 2. Man kocht Kalilauge mit Schwefel, wohei zugleich Kaliumthiosulfat entsteht: 6KOH + 128 = K284O1 + 2K284 + 3H.O. Kaliumkarbonat wirkt bei längerem Kochen wie Kaliamhydroxyd. H Rose (Prog. 17 327). — 3. Bildet sich auch beim Kochen von alkoholischem Kaliumhydrosulfid mit Wasserstoffpentasulfid, wobei sich ein gelber kristallinischer, in Wasser löslicher Körper ausscheidet: 2KSH + H.S. = K,S + 2HeS Dracusat. - Die Lösung ist gelbbraun, die nach (1) bereitete dunkelrot, mit einem Stich ins Braune, bei Siedhitze fast undurchsichtig, schwach alkalisch und wirkt auf die Haut nicht atzend. Duecusel. Sie zeigt die Band I (Schwefelmetalle) angegebenen Zersetzungen, auch Kohlendioxyd fallt den Schwefel und zwar in grobkornigen, rhombischen Oktaedern. Bei anhaltendem Kochen bildet sich ohne Abscheidung von Schwefel Schwefelwasserstoff und Kaliumthiosulfat, Fordos u. Gelis, Schone, Drechsel. Schwefelkohlenstoff nimmt beim Schütteln Schwefel auf und löst sich teilweise, auch Antimonpentasulfid löst sich in der Lösung des Kaliumpentasulfides unter Abscheidung von Schwefel. Drugusel. - Sie löst in der Hitze auch bei Luftabschluß noch mehr Schwefel, der sich beim Erkalten wieder abscheidet. Berzeltes. Schöne. löst das Kaliumpentasulfid mit gelbbrauner Farbe, wobei etwa vorhandenes Kaliumsulfat oder -thiosulfat zuräckbleiben. Aus der konz. waßrigen Lösung fallt Alkohol von 90 Vol. 6 Kaliumtetrasulfid mit 8H,O als rotes Oel, indem der Alkohol Schwefel und Kaliumpolysulfid autnimmt. SCHONE.

Allgemeines über Polysulfide. - Die Löslichkeit von Schwefelblumen in einer Lösung von K28 wird durch die Konzentration der letzteren nicht beeinflußt, wohl aber durch die Temperatur nach der Gleichung St - So (1 + 0.000956 t + 0.00000193 t*). (8 = gelöster Schwefel.) Spring und Demarrau (Bull. soc. chim. [3] 1, 312 (1889). - Polysulade geben beim Erhitzen bei Rotglut im Kohlendioxydstrom Schwefel und ein Gamenge von Kohlenoxyd, Oxysulfid und Schwefeldioxyd. Beathelor (Compt. rend. 96, 298). - Jod macht aus Lösungen der Polysulnde zunächst Schwefel frei, welcher sich sodann wieder auflöst, bis die Sattigungsstufe K,S, erreicht ist. Sprino und Demanteau Bull, soc. chim. [3] I. 312 (1889). — Kaliumsultit reagiert mit allen Polysulfiden mit gleichmäßiger Energie unter Bildung von Thiosulfat und Monosulfid. - Alle Polysulfide dialysieren gleichmäßig und vollstandig, sind daner nicht als Kollorde zu betrachten. Alle geben mit Aethylbromid und -jodid nur Aethylbisulfid, Spring u. DEMARTEAU. - Diese von Spring u. Demarteau angegebenen Reaktionen lassen darauf schlieben, daß in den Polysulfiden ein Schwefelatom fester gebunden ist, als die anderen, also eine Sonderstellung einnimmt. S. a. unter Natriumpolysulfiden.

G. Kaluumhydrosulfid oder Kaliumsulfhydrat. — a) Wasserfreies, KSH. —
1. Eine Menge Kalium, welche mit Wasser 1 Vol. Wasserstoff entwickelt, nimmt, wenn sie im Schwefelwasserstoff erhitzt wird, unter Feuererscheinung ans 2 Vol. Schwefelwasserstoff samtlichen Schwefel und die Halfte des Wasserstoffs auf (K + H.S = KSH + H; und bildet eine graugelbe oder braune Masse, welche mit Sauren doppelt soviel Vol. Schwefelwasserstoff entwickelt, als das darin enthaltene Kalium aus Wasser Wasserstoff entwickeln wurde. Gay-Lussac u. Thenard Recherch. 1, 185; Ann. Chim. 25, 164; Ann. Chim. Phys. 14, 363. — 2. Man leitet über dunkelvotglühendes Kaliumkarbonat so lange Schwefelwasserstoff, als sich noch Wasser und

1/2 Mol. H.O an.

Kohlendioxyd entwickeln. — Weiße, bei nicht völlig abgehaltener Lust gelbliche Kristallmasse, in geschmolzenem Zustande schwarz. Berzehde. — 3. Die wasserhaltige Verbindung (s. unter b) verliert beim Erhitzen auf 200° ihr Kristallwasser und hinterläßt einen bei dunkler Rotglut, Schöfe, bei 455°, Blokam, zur beweglichen gelblichen, Flüssigkeit schmelzenden Rückstand, der sich bei fortgesetztem Erhitzen dunkeltot färbt und beim Erkalten zu einem sleischroten Kristallkuchen erstarrt. Schöfe.

ĸ	54.2	Sabatier. 53.4
8 H	44.4 1.6	48.9
KSH	100.0	

Sabatier (Ann. chim. phys. [5] 22, (1881) 45).
b) Mit ½/4 (½/2) Mol. H₂O. — 4KSH,H₂O. — Wird durch mehrtägiges Kinleiten von Schwefelwasserstoff mit diesem gesättigte konz. Kalilauge im Vakuum neben Calciumchlorid und Kalistücken verdunstet, so erscheinen farbloes, durchsichtige rhomboedrische Kristalle mit sehr glänzenden Flächen. Sie sind sehr zerfließlich, von alkalischer Reaktion, aber sehr wenig ätzend. Bis 170° oder im Vakuum unveränderlich, verlieren sie bei 170 bis 200° ihr Kristallwasser mit etwas Schwefelwasserstoff und hinterlassen a. Schönn. — Dieser hatte das Hydrat für 2KSH,H₂O angesehen, welches erfordern würde: 4821 K; 1.23 H; 39 47S; 11.00 H₂O. Sabatier. Auch Blokam (J. Chem. Soc. 77, (1900) 755) nimmt

477	1500	***	Sсноив.	Sabatier.	BLOXAM.
4K	156.6	51.04	49.9	51 07	40.00
4H	ii)	1.30			_
4S	128.2	41.79	39.5	40.8	39.29
$\mathbf{H_{e}0}$	18	5,87	11,3	_	_
KSH H.O	208 A	imm			

c) Währige Lösung von KSH. - Das wasserfreie Kaliumhydrosulfid zerfließt schnell an der Luft und bildet mit Wasser ohne Aufbrausen eine farblose Lösung, übereinstimmend mit derjenigen, welche durch Sättigen von luft-freier Kalilauge mit Schwefelwasserstoff erhalten wird. Durch Verdampten dieser Lösung im Wasserstoffstrome und Erkalten erhielt Benzentes Kristalle, nach Schöse wahrscheinlich von Kaliummonosulfid mit 5H₂O. — Die wäßrige Lösung riecht schwach nach Schwefelwasserstoff und verliert dieses Gas nach GERME (Compt. rend. 64, 606; J. B. 1867, 86) beim Durchleiten von Stickstoff, Wasserstoff oder Luft. Sie schmeckt stark alkalisch und bitter. Bei der Elektrolyse werden am positiven Pol Schwefel und Schwefelwasserstof abgeschieden, am negativen Pol entweicht Wasserstoff. Bunge (Ber. 8, 911). Die Lösung zersetzt sich beim Kochen, Thenard; sie entwickelt schon bei 70° Schwefelwasserstoff, Drechsel; nach 1 ½-stündigem Kochen sind auf 2 Mol. Kaliumhydroxyd noch 1.16 Mol. Schwefelwasserstoff vorhanden; anhaltendes Kochen scheint völlige Entfernung des Schwefelwasserstoffs 🗷 bewirken. Schöne. Verliert beim Kochen nur wenig H.S. Bloxam. Sie farbt sich an der Luft gelb (alkoholisches Kaliumhydrosulfid bleibt bei Oxydation an der Luft farblos, Deechsel) erzeugt Kaliumpentasulfid und Kaliumhydroxyd und entfärbt sich dann durch Bildung von Kaliumthiosulfat, doch treibt das Kohlendioxyd der Luft etwas Schwefelwasserstoff aus. — Schwefel treibt, besonders in der Wärme, Schwefelwasserstoff aus und löst sich zu Kaliumpentasulfid. S. dieses. Die Rückzersetzung des Kaliumpentasulfids durch Schwefelwamerstoff, s. Bd. I, Schwefelmetalle. - Säuren entwickeln Schwefelwasserstoff; nur falls die Lösung der Luft ausgesetzt gewesen war, fällt auch Schwefel aus. Vgi. BA. L.

Thermochemie der Kaliumsulfide: Neutralisationswärme:

KOH Lös. + H.S Lös. = KSH Lös. + 7.7 Kal.

KOH Lös. + KSH Lös. = K.S Lös. + 0.0 Kal.

Das neutrale Sulfid existiert also in verdünnter Lösung nicht. In konzentrierterer Lösung wächst jedoch der thermische Wert:

+21 +16 +11 +9H₂O. 0.21 0.24 0.38 0.47 Kal. +31 0.19 +241 + 121 + 41 $K_{*}S + 401$ 0 Kal. 0.04 0.06 0.11 Bildungswärme (K.S.H.Aq) 65.10 Kal. Thomsen (J. prakt. Chem. [2] 19, 1). K, + H₂S_{gast} + S_{frat} = 2KSH + 128 Kal. - K₂S + H₂S_{gast} = 2KHS + 19 bis 208 Kal. Sabatier (Ann. Chim. Phys. |5| 22, 5). Lösungswärme 0.77 Kal. Daselbet ausführliche Tabellen für die Verdünnungswärme. - K + S_{fast} = KS+51.7 Kal. (?) Beides bei 170°. SABATIEB.

 $\begin{array}{l} K_{2\text{feat}} + S_{\text{feat}} = K_{2}S_{\text{feat}} + 97.52 \text{ Kal.} \quad K_{2\text{feat}} + S_{\text{gaaf.}} = K_{2}S_{\text{feat}} + 100.22 \text{ Kal.} \\ K_{\text{feat}} + H_{\text{feat}} + S_{\text{feat}} - KSH + 61.59 \text{ Kal.} \quad K_{\text{feat}} + H_{\text{gaaf.}} + S_{\text{gaaf.}} = KSH_{\text{feat}} + \\ \end{array}$

Lösungswarme von K2S 5.3 Kal. FAVRE u. Silbermann, 5.0 Kal. bei 18° in 500 T. H.O. Sabatien. Daselbst ausführliche Tabellen für die Verdünnungsicarme.

Lisungswarme von K2S + 2H2O bei 16°: 1.90 Kal. Von K2S + 5H2O bei 17° - 260 Kal. Von KSH + 0.5H, 0 = 0.62 Kal. Sabatier (Ann. Chim.

Phys. [5] 22, (1881) 45).

K₂S₄: Bildungswarme: K₇+S₄tost = K₂S₄tos + 117.8 Kal; K₂+S₄tost = K₂S₄wassertrel</sub> + 116.6 Kal.; K₂S + S₂tost = K₃S₄tos + 5.2 Kal.; K₂S₄ wassertrel</sub> + 12.40 Kal.; K₂S₄ + $^{1}_{2}$ H₂O = K₁S₄, $^{1}_{2}$ H₂O tostes was + 2.66 Kal.; K₂S₄wassertrel</sub> + 2H₂O = K₂S₄.2H₂O tostes H₁O + 5.76 Kal; K₂S₄, $^{1}_{2}$ H₂O + $^{3}_{2}$ H₂O + $^{3}_{2}$ H₂O + 3.10 Kal. Sabatien (Compt. rend. 90, 1557; 91, 51). - K₁S₄.2H₂O. Lösungswarme - 3.74 Kal. Sabatien (Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 58). - Bei der Renktion COS + 2K O + K S werden 48.040 Kal. frei

Bei der Reaktion COS + 2K, O = K, CO, + K, S werden 48.040 Kal. frei.

BERTHELOT (Compt. rend. 87, 571).

Kalischwefelleber, Hepar sulphurus salinum 2. alkalinum Sie wird durch gelindes Gluben von schwefel mit Kalinmkarbonat in verschlossenen Gefällen bereitet. — Die Vereungung erfolgt sehon beim Schmelzpunkte des Schwefels, überschussiger Schwefel Insit sich abde-tillieren oder lagert sich als aufschwimmen is Schicht ab Enthalt das Kaliumhydroxyd Fou htigkeit, so entwickelt sich neben Kehlendioxyd auch Schwefelwasserstoff - Hat man Kariumhydroxyd mit überschussigem Schwefel, oder Kaliumkurbonat mit gleichviel Schwefel mucht über 270° erhitzt, so ist die Schwelelleber ein Gemenge von Kaliumpentasulfil mit Kalium thiosulfut [s auch Kemrun Arch, Pharm [3] 1, 470], welches letztere sich bei Anwendung von Kaliumhydroxyd als weides Salz über dem Kaliumsulfid abscheidet. Hat man stäcker erhitzt so at se ein Gemenge von i Mol Kaliumsulfat auf 3 Mcl Kaliumpolysulfid Nimmt man auf i Mol Kaliumkarbonat 10 M Schwefel 100 57 98 soenthält das Gemenge auf i Mol Kaliumsulfat 3 Mol. Kalumtrisulfil, bei weniger schwefel und schwacher Hitze ist unzersetztes Kalumkartomat beigemengt, bei Weinglühmtze verwandelt sich das Kaliumtrisulfid durch Zersetzung einer gre Beren Menge Kaliumkarbonat in Kalium Laufild. Beträgt die Menge des Schwefels mehr als 10 At., so verwandelt dieser l'eberschuß das Kallumtrisulfid in Kallumtetra-oder-pentasulfid. Für letztere Verbindung sind auf 4 Mol. Kallumkarbonnt 16 At. Schwefel (100. 32 76 erforterlich, mehr Schwefel verdampft ohne in Verbindung zu treten. Викакинск. Митепитики. 100 T Kailumkarbonat mit überschüssigem Schwefel im Kohlendionydstrom erhitzt, liefern 100 T. Kaliumkarbonat mit überschüssigem Schwefel im Kehlendioxydistem erhitzt, lufern 1 beim Dunkelrotiglühen des Tiegelbodens 1429 his 143.7 T. Schwefelleber, also Kaliumtotrasnilid Rochn für K.50.4 + 3K.95. = 143.5 2. bei heller Rotiglut 126.7 bis 127 T. also Kaliumtrisulhd Rechn für K.50.4 + 3K.95. = 126.1 , Kaliumpentasulfid ist nur bis höchstens 600° bestandig Erhitzt man dagegen Schwefel mit überschüssigem Kaliumkarbonat, so reraninat die Gegenwart diesse Salzes, dall die höheren Schwefelsbereits bei niedrigerer Temperatur abgeben, 100 T. Schwefel treiben bis 240° 37.26, bis 400° 44.8, bis zu 600° 49.3 und bei dankler Rotiglut, etwa bei 700 bis 800°, 54.0 T. Kohlendiskyd aus Rechn für K.S. 34.3, für K.S., 42.2, für K.S., 54.9 CO. School. Geschmilzene Schwefelleber ist nicht homogen, sendern enthält an verschiedenen Stellen wechselnie Mengen von Kaliumsulfat und Schwefellenteil Barzunten (Ann. Chim. Phys. 20, 49).

H. Hydroschiefligsaures Kahum. (Wegen der Nomenklatur: Bernthern (Ber. 38, (1905) 1048). — a) K.S.O. — 1. Man leitet trockenes, mit dem gleichen Volum Wasserstoff verdunntes Schwefeldioxyd bei gew. Temperatur und gew. oder vermindertem Druck über Kaliumhydrid. Die Reaktion ist in 50-60 Stunden ohne Feuererscheinung und ohne Nebenreaktionen beendet. Weißes Salz, nach dem Umlösen aus wenig luftfreiem Wasser feine, durchsichtige Nadeln. Moissan, (Compt. rend. 135, (1902) 647). 2. Durch Extrahieren von b mit siedendem Aceton, darauf mit siedendem Methylalkohol und darauffolgendes Trocknen im Vakuum bei 40-60°. Weißes Pulver von ausgezeichneter Haltbarkeit. M. Bazikn (Ber. 33, (1905) 1062).

b) Mit 3H.O. — Die konzentrierte wäßrige Lösung des Salzes wird aus Kaliumbisulfit, SO. und Zinkstaub durch Behandeln des teilweise festen Reaktionsgemisches mit Kalkmilch und darauffolgendes Filtrieren dargestellt (D. R.-P. 119676, Bad. Anilin- u. Sodafabrik). Die durch Fällung mit Alkohol erhaltene, hochkonzentrierte Lösung (550 g K.S.O. im Liter) ergibt beim Schütteln mit eisgekühlten Alkohol schwefelgelbe Nadeln der Verbindung. Außerordentlich zersetzbar und nur kurze Zeit aufzubewahren.

M. BAZLEN (l. c. S. 1058).

J. Schreefligsaures Kalium. — a) Neutrales. — a) Wasserfrei. — K. SO. — Man löst 100 g Kaliumhydroxyd in 200 g Wasser, dessen gelösten Sauerstoff man durch einen Stickstoffstrom vertrieben hat, sättigt mit Schwefeldioxyd und fügt dann nochmals 100 g Kaliumhydroxyd in möglichst wenig Wasser gelöst hinzu. Man verdampft dann die Flüssigkeit ohne sie umzufüllen im Oelbade unter Anwendung eines guten Vakuums, wobei sich sehr feine Kristalle bilden, welche man durch einen Heißwassertrichter unter Luftabschluß filtriert. Hexagonale Prismen, im Sinne der Achse abgeplattet; negativ. An der Luft zerfließlich, in festem Zustande weniger oxydabel als in Lösung, Berthelot (Ann. Chim. Phys. [6] 1, 75). Lösungswärme in 60 T. Wasser bei 18° —1.75 Kal. Bernhard, Hartog (Compt. rend. 108, (1889) 177). Wärmetönung bei der Bildung aus den Elementen 136.30 Kal. Berthelot.

		HARTOG.	
K.0	59 54	59 50	
80,	40.46	39.95	
K.80.	100,00	99,45	

- 8) Mit 1 Mol. H_2O . Durch Fällen mit Aether erhielt Danson, (J. Chem. Sov. 2, 205; Ann. 72, 228; J. B. 1849, 248) einen kristallinischen Niederschlag mit 36.24%, SO₂ vielleicht $K_2SO_3.H_2O$ (Rechn. 36.34). Lösungswärme bei 12° 0.55 Kal. Berthelot.
- y) Mit 2 Mol, H₂O. Man leitet Schwefeldioxyd durch eine verdünnte Lösung von Kaliumkarbonat, bis das Kohlendioxyd ausgetrieben ist und verdunstet neben Schwefelsäure. Große schiefe rhombische Oktaeder von stark alkalischer Reaktion, bitter und etwas zerfließlich. Bläht sich beim Erhitzen auf; es bleibt ein Gemenge von Kaliumsulfat, Kaliumsulfat und Kaliumhydroxyd, Muspratt (Ann. 50, 261). Wird an der Luft undurchsichtig und zu Kaliumsulfat. Reagiert sauer. Geuthen (Ann. 224, (1884) 220). Die Hydrate werden unterhalbi20° wasserfrei. Röhme (J. prakt. Chem. [2] \$7, 219). Berthelot. Gibt beim Glühen im Gegensats zu Angaben Muspratt's kein Schwefeldioxyd ab. sondern zersetzt sich nach der Gleichung 4K₂SO₃ = K₂S + 3K₂SO₄. Röhmig. Gibt bei Rotgiut mit Kohlendioxyd Sulfat. Polysulfid und etwas Karbonat. Berthelot (Compt. rend. 96, 298). Mit den Halogenverbindungen des Schwefelsentsteht Kaliumsulfat. String u. Lecrenier (Bull. soc. chem. [2] 45, 867). Löst sich unter Abkühlung in 1 T. kaltem, in weniger heißem Wasserfelsentsteht u. Vauquelin (Ann. Chim. 24, 254). Die heiß genätzig

setzt beim Erkalten nichts ab; die kalt gesättigte trübt sich beim Erhitzen durch Ausscheidung eines Teils des Salzes, welches sich beim Abkuhlen wieder löst. Rammelsberg (Pogg. 67. 245). Lösungswarme 0.72 Kal. Neutralisationswarme SO₉ mit 2 KOH bei 13°: 15 92 Kal. Berthelot, Gefrierpunktserniedrigung für 1 g 0.285; Mol. Gefrierpunktserniedrigung 45.1 Radult (Compt. rend. 95, 510). Löst sich sehr wenig in Alkohol.

	Gepreßt		MUSPRATT.	Romma,
K,0	94.3	48 51	48.51	47.91
80.	64 1	39 97	32 75	32 90
2 H,Ò	36	18 52		19 19
K.SO. 2H.O	194.4	100 00		100.00

Thomson untersuchte ein Salz mit 54.5°, K.O 43.5 SO2, dieses, sowie Bennunnn's N Tr 9 2.14 wasserfreies Salz waren wohl Kahumsulfat Rechn. 54.07 K.O., dessen

Form BERRHARDI'S Kristalle zeigten.

b Saures. KHSO3. - Man übersättigt eine konz. Lösung von Kaliumkarbonat mit Schwefeldioxyd und vermischt mit absolutem Alkohol, -Weiße nadelförmige Kristallmasse, welche nach schwefliger Säure schmeckt, neutral reagiert und an der Luft langsam Schwefeldioxyd entwickelt. MUSPBATT. RAMMELSBERG (Pogg. 67, 245. ROBBIG. - Reagiert sauer, GECTHER, (Ann. 224, (1884) 220), und nicht neutral wie MUSPRATT angibt. - Beim Erhitzen im Röhrchen im Luftbad auf 100° verändert es sich nur wenig. Bei 190° wird es unter Entwicklung von Wasser und SO, ganzlich zersetzt, wird undurchsichtig und schmutzig gelblich, reagiert neutral, hinterläßt beim Lösen in Wasser Schwefel und gibt an das Wasser Thiosulfat und Sulfat Salz ab. Erhitzt man das Salz im Röhrchen gleich über freier Flamme, so besteht der Rückstand aus Sulfat und Polysulfid und reagiert alkalisch, Gerriere, - Gefrierpunktserniedrigung von 1 g in 100 g Wasser 0,270; Mol. Gefrierpunktserniedrigung 32 5 RAGULT (compt. rend. 98, 510. Neutralisationswarme von 1 Mol. KOH mit 1 Mol. SO, in Wasser bei 13º 16.60 Kal. BERTHELOT (Ann. Chim. Phys. [6] 1, 75. - Warmetönung beim Zusammenwirken von 2 Mol. K. SO, und 2 Mol. HCl, (Bildung von KHSO₃) - 1.800 Kal., von 2 Mol. K.SO₃ und 9 Mol. HCl infolge teilweiser Zersetzung des KHSO $_8-2.400$ Kal. Berthelot. — Monoklin, von prismatischem Habitus durch Ausdehnung der in der Zone der Orthodiagenale liegenden Flächen. In dieser hegen OP, -1, Poo, -- Poo, oc Poo, 1, Poo; auberdem erscheint das Prisma ooP und sehr untergeordnet die Hemipyramide 2P2, mit -Poc und or P eine Zone bildend, - orP ; orP (an den Enden der Klined) = *86°80', xoPoc coP = 187°15'; 0P xoP = *98°90'; -Poc; coP = *1.30°10'; Pcc; 2P2 = 110°47' 0P; 2P2 = 81°18; 0P; \frac{1}{2}pxx = 104°41'; 0P; -P = 110°5'; 0P; coF \times = 94°16'; 0P \cdot \frac{1}{2}Pxx = 41°24'; \times P; \delta \frac{1}{2}Pxx = 111°36'; \times CP; \delta \frac{1}{2}Pxx = 115°59'; 2P2 \delta \frac{1}{2}Pxx = 110°36'; \times CP; \delta \frac{1}{2}Pxx = 115°59'; 2P2 \delta \frac{1}{2}Pxx = 11°24'; \times P; \delta \frac{1}{2}Pxx = 11°25'; \times Pxx in der Zone der Orthodingonale sind parallel dieser gestreift MARIGNAC (Ann. Min. 5] 12, 32; J. B. 1857, 118). - Die wäßrige Losung verhert beim Durchleiten indifferenter Gase Schwefeldioxyd, Gennez (Compt. rend, 64, 606; J. B. 1567, 86). Siehe auch Saint-Pierre (Compt. rend. 74, 52; J. B. 172, 178).

MUSPRATT. RAMMHISHERG. MARIOWAC. Rounia. K,0 94,8 39 30 89 24 40.19 39 18 53.31 25(), 128,2 52.90 52.60 54.50 58 84 H.O 18 7.48

c) Pyroschicefligmures. K,S₁O₅. — 1. Leitet man Schwefeldioxyd in eine heißgesättigte wäßrige Lösung von Kaliumkarbonat, bis das Anfbrausen aufhört, so färbt sich dieselbe grün und setzt harte körnige Kristalle ab, mit Alkohol zu waschen. Muspeatt. — 2. Man leitet in eine mit Calciumhydroxyd versetzte Kaliumsulfatiösung so lange Schwefeldioxyd in der Siedehitze, bis das spez. Gew. 1.460 beträgt. Setzt sich beim Abkühlen ab und ist

so gewonnen fast gar nicht veränderlich. (Anhydrometa- oder Izobisulfit). BOAKE 2. ROBERTS (Engl. Pat. 5882 v. 13. Mai 1885; Ber. 20, (1887) 29. Schmeckt salzig, nicht unangenehm. Beim Erhitzen entweichen Schwefel und Schwefeldioxyd, während Kaliumsulfat hinterbleibt. Zerfällt dabei nach der Formel $2K_*S_*O_* = 2K_*SO_* + 48 + SO_*$. Römmig. — Erleidet beim Erhitzen dieselben Veränderungen wie KHSO*, jedoch leichter; bei jahrelangem Aufbewahren schon bei gewöhnlicher Temperatur. Ist in luft-haltigen Gefäßen sonst unveränderlich. Geuther (Аям. 224, (1884) 223). Aendert sich auch an feuchter Luft nicht beträchtlich; verdünnte Lösungen werden langsamer, 20 % ige schneller oxydiert, als die entsprechenden des Natriumsulfits. Lumière u. Sevewerz (Rev. générale de Chim. pure et app. 7, (1894) 241. — Riecht beim Zerreiben stark nach SO2, verliert als Pulvar im Vakuum SO., Röhnig (J. prakt. Chem. [2] \$7, 221). — Reagiert sauer. GEUTHER. Löst sich langsam in Wasser, sehr wenig in Alkohol, nicht in Aether. Muspratt. — Wärmetönung bei der Bildung aus 280, und K.0 in Lösung bei 13° 19.20 Kal. — Lösungswärme in verd. KOH bei 13° 15.20 Kal. — Bildungswärme aus den Elementen 184.70 Kal. Berthelot (Compt rend. 94. 208.) — Glānzende, luftbestāndige Kristalle des monoklinen System**s, von tafe**lförmigem Habitus durch Ausdehnung von OP. An den flächenreichen Kristalles sind die hervortretendsten Formen das basische Pinakoid, die beiden Prismen coP und coPL und die Hemiorthodomen — /1/2 Poo. 11/2 Poo. 2 Poo; außerdem mehrere Hemipyramiden. Die Kristalle eigentümlich verwachsen. Zuerst liegen sie mit der Ebens des Klinopins-Die Kristalle eigentumlich verwachsen. Zuerst liegen me mit der Edens des Klinopinkkolds in vollkommen paralleler Lage ancinander, so das vorn und hinten einspringenie
Winkel auftreten; sodann bilden solche Doppelindividuren Zwillinge nach dem basisches
Pinakolde. — ooP: ooP = *85°0' (Ende der Klinodiagonale); ooP: ooP2 = 161°7'; OP: ooP *116°44'; OP: ooP2 = 125°46'; OP: -1/2Poo = 166°17'; OP: 1/2Poo = 107°11'; OP: 2Poo = 95°11'; OP: Poo = 54°36'; Poo: ooP = *98°38'. Die gemessenen Winkel erscheinen
bei verschiedenen Kristallen sehr verschieden; die angegebenen Werte sind Mittelwerte
aus vielen Beobachtungen. Manche Flächen erscheinen gekrümmt. Mannorac (Ann. Mis. [5] 13, 32).

MUSPRATT. 41.78 Rönne. MARIOWAC. K₄0 280, 42 73 49 38 94.3 42 37 129 2 57 63 57.61 56 94 57 58 99.67 K.O 230. 2225 100.00 99.39

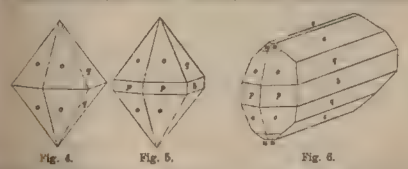
K. Schuefelsaures Kalium. — a) Neutrales: K. SO. a) Wasserfreies. Tartum vitriolatus, Arcanum duplicatum, Sal polychrestum Glaseri, Panacea holsatica. Als vulkanisches Produkt Glaserit, Rannelsbergo (Mineralchemie 1875, II, 253). — Kaliumbydroxyd, mit konz Schwefelsture betröpfelt, zeigt im Dunkeln Leuchten, Heronicu; es absorbiert bei gewöhnlicher Temperatur den Dampf der wasserfreien Schwefelsture. H. Ross. — 1. Wird als Nebenprodukt bei der Bereitung der Salpetersäure aus Kaliumchlorid bei der Verarbeitung der Staßfurter Salze und der Salze des Meerwassers. S. Kaliumchlorid. — 2. Aus Kaliumchlorid. a) Durch Erhitzen von Kaliumchlorid mit Schwefelsäure. Grob kristallisiertes Kaliumchlorid lätt sich nur durch verdünnte Schwefelsäure von 40° B. obne Bildung von saurem Salz zerlegen, fein kristallisiertes durch solche von 60° B., also in eisernen Gefäßen. Baland (Bull. soc. d'encourag. 1965, 571). — b) Kaliumchlorid wird mit Calcium- oder Magnesiumsulfat und mit Kalk, Kieselsäure oder kaustischer Magnesis innig vermischt, feucht geknetet, dann getrocknet, gekörnt, und bei heller Rotglut mit überhitztem Wasserdampf behandelt. Es entweicht Salzsäure, während Kaliumsulfat, und Calcium- und Magnesiumoxyd zurüchbleiben. Voor u. Froos (D. R.-P. 34028). — c) Behandelt man ein Gemisch von 5—3 Aeq Kaliumchlorid und 4 Aeq. Bittersals successive mit sur Lösung nuzureichenden Mengen kalten oder mäßig warmen Wassers, so hinterbleibt fast reines Kaliumsulfat. Borscha (D. R.-P. 82325). — d) Man schmilzt Squivalente Mengen Eisenoxyd (Kiesabbrände) mit Magnesiumsulfat und Kaliumchlorid oder mit Schmit 2—3 Stunden bei Glübhitze und läßt nach dem Auslaugen mit helßem Wasser kristallisieren. Möllum (D. R.-P. 82325). — e) Man mischt Equivalente Mengen gesättigter Lösung von Ammoniumsulfat oder fügt festes Kaliumehlorid and kneu wiederholt mit Wasser aus. Stetz scheidet sieh Kaliumsulfat als Schlamm eb, mas der

Mutterlauge kristallisieren weitere Mengen, am Schluß kristallisiert durch Abkühlen Ammoniumchlorid. Schwifferons, Engl. Pat. 12745 v. 23. Okt. 1885. — 3. Mit Hilfe von Abraumsalzen. — Man löst ein Gemenge von 2 Mol Kieserit und 3 Mol Kalumchlorid in heißem Wasser, worauf beim Erkalten Schönit und Carnallit auskustallisieren 2Mg SO₄ + 3Kcl = K₂SO₄, MgSO₄ (Schönit) + KClMgCl₂, trennt beide Salze durch Kristallisation und setzt den Schönit durch gleichzeitiges Auflösen mit Kalumchlorid in Kalumsulfat und Carnallit um (K₂SO₄, MgSO₄ + 3 Kcl = 2 [K₁SO₄] + Kcl MgCl₂), von weichen Salzen sich enteres zuerst abscheidet und durch Waschen mit Kalum Carnallit um (K₂SO₄, MgSO₄ + 3 Kcl = 2 [K₁SO₄] + Kcl MgCl₂), von weichen Salzen sich enteres zuerst abscheidet und durch Waschen mit kaltem Wasser gereinigt wird. Gießt man die Geochend gesättigte Lösung des Schönits von 7° B. auf das fein gepulverte Kalimmchlorid ein sich kannallit uns der Mutterlauge trennt. Letztere scheidet bei weiterem Erkalten nacheinander ein Gemenge von Kalumchlorid und Kalumsulfat, dann Schönit und endlich Carnallit uns. Auch kann man Schönit mit kalten Kalumehloridionng von 21° B. übergießen, webet sich Kalumsulfat ausscheidet, während Carnallit, neben etwas Schönit und Kalumchlerid in der Lange bleiben. H. Gaeskurko Techn. J. B. 1863, 283; 1849, 241 CLEMM Bull voc. chim [2] 1, 297; Techn. J. B. 1864, 265, setzet eine Lösung von Keeserit in Kalumchlorid einem Druck von 10 Atmosphären aus, wo sich nach ihm alles Kalium als Sulfat uiederschlägt, aber F. Michaus (Techn. J. B. 1865, 288) erhielt auch so stets nur Magnesumkalumsulfat – Aus Kaunt. Man behandelt die Lösung mit fein gemählenem Gyps, wodurch (60° des Kalumsulfats als Kalummangnesiumsulfat abgeschieden wird, aus dem sich K₂SO₂ durch Ausziehen mit heißem Wasser gewinnen läßt. Schwarz Dingl. 219, 345). — Man fällt aus Lösungen von Kannt. Man schmilkt eine Lösung von 1,5 –2 Aeq Kalumchlorid mit 1 Aeq. Kieserit, oder hullichen Verbindungen mit Ammoniak Magnesu

in fester Form absetzenden Kahumsulfat in der Hitze ab. Roth (D. H.-P. 53-64 — Nach Sosstadt (Them N. 26, 195; C.-B. 1873, 28) ist das meiste käufliche Kaliumsulfat ein Doppelsalz von Natriumkaliumsulfat von der Formel K₅Na SO₄). Um aus diesem reines Kaliumsulfat zu gewinden, löst man 664 T in kochendem Wasser und versetzt allmahlich mit 149 T Kaliumchlorid, wobei sich das reine Salz sogleich und beim Abkühlen in feinen Kristallen ausscheidet. Auch die Mutterlauge liefert beim Eindampten und Abkühlen noch mehr dieser Kristalle, bis sie mit Kochsalz gesittigt ist — Käufliches Kalium-ulfat enthält als Verungeinigungen Wasser, unlosliche Substanzen, Kaliumchlorid, Kaliumkarbonat und sulfat und auch Arsen Tissander (Monit. seient. 1868,

905; Techn J. B. 1868, 286).

Wasserhelle harte, meist kleine Kristalle, welche beim Erhitzen verknistern,



bei Glühhitze schmelzen und beim Erkalten kristallinisch erstarren. Rhombisch, von bald hexagonalem, bald prismatischem Habitus. Fig. 4, 5 und 6 Eristalle der ersten Form bestehen in der Regel entweder nur aus der Grundpyramide (0) in Verbindung mit dem zweifach stelleren Brachydoma (q), oder es treten noch schwach entwickelt das Prisma coP(p) und das Brachyphakoid (b) hinsu. Saltumer kilden die Pyrumide ½(p) unt dem Brachydoma Pös(s) eine scheinbar heragonale Pyrumide. Die prismatischen Formen seigem in ihrer einfachten Erscheinungsweise die Fischen q, p and b, nur letztere stärker entwickelt, und dabei sind sie oben durch das besische Pisakoid (c) begrenzt. Biswellen treten daneben die Fischen ½(p) und Pös(s) auf; dann und (wie in der Figur 9 dargestellt) die Kristalle oft in der Richtung der Brachydiagonale ansgesichnt. Sehr untergeordnet und selten erscheinen noch das Makropinakoid und das Brachyprisma coP3, letzteres die Kante p, b sbumpfend. — p:p == 120°35°; c:p = 140°30°; c:oF3 = 60°94°; s:s (oben) == 108°35°; c:q (oben) == 96°35°; c:q (oben) == 96°35°; c:q (oben) == 96°35°; c:q ose = 140°36°; c:u = 140°36°. Häufig Zwilliuge nach der Fische des Prisma coP. Spaltbar deutlich anach b und a. — Unter gewissen Umständen fällt aber das Salz in rhomboedrischen Formen. Mitrochenzurg fand bei Kristallen, die aus einem Auszuge vom Kelp erhalten waren, tafelartige Kombinationen eines Rhomboedern B mit dem basischen Pinakoid. Sehr untergeordnet treten biswellen daneben auf —B und coP2, letzteres die Mittelkanten von B abstumpfrad. B: OB = 124°0°; die aus beiden Rhomboedern B und —R resulterende Pyramide stimst in ihren Winkeln (Polkante = 181°27) mit der scheinbaren, aus o und qurammengeststen Pyramide der gemeinen Form nahezu überein. Mitrochenzure (Pogg. 18, 169; \$6, 468); Brantanni (M. Tr. 9, 2, 14); Peillitze bei Rantannian, Neueste Formelwages, Leipsig 1857, 34) erhielt bei der Darstellung von Kaliumchromat sbenfalls (auch optisch als einachsig erkannte) keungonale Formen der Kombination coP, B, —R, OB. Er fand aber OR: B = 138°37°; dann geht die oben angeführte Winkelkhnlichkeit verloren. Pusut (Phil Mag 10, 401; J. prakt. Chem. 67°, 216) erklärt indes das aus dem Kelp erhaltene Sals für Natriumkaliumsulfat, s. a. Fock (Z. Krystallogv. 7, 62) — Optische Eigenschaften: Torsöx u. Chem. Sole; (101): (101) = 25°48°; (101):

Spez. Gew. 2.648 (im Mittel der mahlreichen Beobachtungen)

Pavre 16, VALSON. Journ 1. KARSTEN, FILHOL, WATSON, PENNY, STOLBA. Н. Зсивория. SCHIFF. PLATFAIR. Kopp. 2.636 2,644 2.645 2.658 NXII M 2,656 3,663 RETURNS. SPRING. W192. TUTTON. 2.666 2.658 2 653

2.666 2.658 2.653 2.6633.
bei 3°9 Joule u. Playfam, H. Schröden, bei 16° Stolba, bei 21°8 Faven u. Valson, bei 20°/4° Tutton (J. Chem. Soc. 65, 628). — Koeffizient der kubischen Ausdehnung 0.0053. Molekularvolumen 65.33. Tutton. —

Wyrouboff (Bull. 20c. minér. 7, (1884) 5, Z. Krist. 11, (1886) 200, mit Notis von Groth, gelang es, eine zweite, weniger beständige Modifikation, die seidenglänzende, faserige Aggregate bildet durch sehr langsames Verdunsten der wäßrigen Lösung ohne Säureüberschuß zu erhalten. Spes. Gew. 2.245. Monosymmetrisch, Nadeln, nach (001) abgeplattet. a:b:c=0.6899:1: 2.2210. β=77°55′. Beobschtets Flächen: (001), (010), (110), (210), (101), (108). Gemessa: (110): (110) == °68° appr. (001): (110) == °60°; (210): (210) == 37°; (101): (001) == °63°; (408): (001) == 88°; (101): (403) == 30°.

Die Kristalle phosphoreszieren bei Druck und Reibung. Techtigang. (J. russ. phys. Ges. 32, (1900) 837). —

Spez. Warme zwischen 13 und 45° 0.196, Kopp (Ann. Suppl. 8, 289;

zwischen 15 und 98° Regnault, 0.19011 (Pogg. 53, 60, 243). —
Schmp. 1052° Ramsay u. Eumorfopoulos (Phil. Mag. [5] 41, 62).
1078.6° V. Meyer, Riddle u. Lamb (Ber. 27, 3140). 1015° Le Chatelen.

(Bull. soc. chim. [2] 47, 300). — Verflüchtigt sich im heißesten Teil der Bunsenflamme 789, Bunsen, 6.73, Norton n. Roth (J. Americ Chem. Soc. 19, 156) mal so schnell als die gleiche Menge Natrumehlorid. Verflüchtigt sich, wenn es im offenen Platintiegel über der Bunsensischen Gaslampe langere Zeit erhitzt wird, über der Schleinsinsischen Lampe anch bei Anwendung eines bedeckten Tiegels, in weißen, nicht alkalischen Dämpfen und 136t bei partieller Verflüchtigung einen alkalischen Rückstand. Boussingavur Ann. Chim. Phys. [4] 12, 427; J. B. 1867, 151. —
Neutralisationswärme 2 KOH_{Lds} + H₂SO_{4 Lds} = 31.40 Kal. — 0.06

(t -20). Berthelot (Ann. Chim. Phys. [6] 1, (1884) 97). Bildungswärme: $S_{\text{fest}} + O_{\text{sgnaf}} + K_{\text{2fest}} = K_2 SO_{\text{sfest}} + 338.04 \text{ Kal.} H_2 SO_{\text{sfest}} + K_{\text{2fest}} = K_2 SO_{\text{sfest}} + H_{2\text{gnsf}} + 144.80 \text{ Kal.}$

Im gebräuchlichen Sinne nicht hygroskopisch; bei 14 bis 20° neben Wasser nehmen 100 T. Kaliumsulfat in 22 Tagen 58 T. Wasser auf und zerfließen (wie nach Mulden alle in Wasser auflüchen Salze) endlich ganz. G. J. Mulden (Scheikund, Verhandel, 1864, 271).

Lösungswärme in

Thomsen (Thermochem, Untersuch, 3, 92). -6.58 Kal. +0.073 (t -15). ВЕВТИКLОТ (Ann. Chim. Phys. [5] 4, 106, 130). Lösungswärme im Mittel — 6.167 Kal. Ріскевін (J. Chem. Soc. 1885, 98).

100 T. Wasser lösen unter Kälteerzeugung bei 0°:

eine zwischen 7.3 und 7.9 T. wechselnde Menge Kaliumsulfat. Nonnex-SKJOLD (Pogg. 136, 314). Ferner bei

nach Mulder (Scheikund, Verhandel, 1864, 49.) Hiernach steigt die Löslichkeit nicht propertional der Temperatur [für 1° um 01741 T. Gay-Lessac (Ann. Chim. Phys. 11, 310, am U177 T. Gerardin), wie Gay-Liesac u. Gerardin annehmen, sondern ist eine schwach gebogene Linic, Mulder. Löslichkeit bei verschiedenen Temperaturen nach Andrea (J. prakt. Chem. 137, 471):

4 32 11 41 18 38 19 95 20.00 0.06 20.10 29 88 80.00 Löslichk, 7360 8.156 9487 10815 11.107 11.114 11.121 12.948 12.972 12.987

50.15 50,38 Temp. 40.03 40.10 49.98 59 94 59 96 69 86 Loslichk, 14 763 14,788 16,507 16,535 16,550 18,163 18,156 19,724

Logarithmische Löslichkeitskurve nach Nordenskjöld:

$$\log S = -1.1061 + 0.8117 \left(\frac{t}{100}\right) - 0.3245 \left(\frac{t}{100}\right)^2$$

Nach Andrez wird die Löslichkeit wiedergegeben durch die Formel: $8 = 9.219 + 0.19304 (t - 10) - 0.0003083 (t - 10)^2$. Löslichkeit nach ETARD (Compt. rend. 106, (1888) 208): 1830 8 = 7.5 + 0.107 t. Nach Blarez

(Compt. rend. 112, (1891) 939): $^{204}_{00}$ S = 8.5 + 0.12 t. -

Die gesättigte Lösung siedet bei 101°5 Gan-Lussac, 101°7 Griffith, 102°25 Mulder, 103° Kremers (Pogg. 99, 43; J. B. 1856, 275), und enthalt auf 100 T. Wasser 26 38 Gay-Lussac, 26.75 T. Kaliumsulfat. Mulder, Die bei 12° gesättigte Lorung zeigt bei 1038 K,SO, auf 100 Wasser spez. Gew. 1,0716 H. Stauve Zeitsche. Chem. [2] 6, 323), die bei 15° gesättigte bei 11 01 K₂SO, auf 100 Wasser 10831, Granlach, die bei 18°75 gesättigte bei 10 74 K₂SO, auf 100 Wasser 10798. Karsten Philos. der Chem. Berhn 1843, 86 S. auch Michell u. Kraffet (J. B. 1855, 296). Siedepunkt der wäßrigen Lösung bei verschiedenem Gehalt an K.SO.; g Salz in 100 T. Wasser: Gerlach (Z. anal. Chem. 26, (1887) 430).
0 7 14.5 22.1 30

100 100.5 101 101.5 102 Siedetemp.: 102.1

Enthalten die Lösungen in 100 T.

1.0082 1.0163 1.0245 1.0828 1.0410 1.0495 1.0579 1.0664 1.0750 so zeigen sie bei 15° das beistehende spez. Gew. Gerlach (Z. anal. Chem. 8, 287). Andere Bestimmungen von Kremees (Pogg. 26, 62; J. B. 1858, 396). Spex. Gew. der Lösung bei 20.1°, Barnes u. Scott (J. of phys. Chem. 2, (1898) 536): % SO₄. 9.83 6.779 3.127 1.448 1.047 0.455.

%K₂SO₄. 1.0800 1.0539 1.0238 1.0100 1.0066 1.0018. Spez. Gew.

Bei Konzentrationen unterhalb 2.5% gilt die Gleichung: Spez. Gew. der Lösung gleich spez. Gew. des reinen Wasser + 0.00816 mai Prozentgehalt an K₃SO₄. Mac Gregor (*Chem. N.* 62, (1890) 223, 232.

Wärmeausdehnungskoeffizient wäßriger Lösungen:

Temp.	43.5 g im l	87 g im 1
0— 5	78	148
5-10	186	1.450
1015	187	232
15-20	234	273
20-25	278	308
2530	315	531
30-35	357	373
35-40	389	402

Forch (Wiedem. Ann. [2] 55, (1895) 119). Ueber Volumveränderungen der Lösungen

beim Erwärmen: Kremers (Pogg. 114, 41; J. B. 1861, 60). Kubische Ausdehnung in Lös.: 0.0126447. Spring (Bull. Acad. Belg. [3] 4, (1882) 20). —

Der Gefrierpunkt der Lösungen sinkt für je 1 g in 100 g Wasser gelöstes Kaliumsulfat um 0.201°. Rüdorff (Pogg. 116, 55; J. B. 1862, 20), um 0.224° de Coppet (Ann. Chim. Phys. [4] 24, 535), die Dampfspannung um 0.201×7.6 . Radult (Compt. rend. 87, 167). Die gesättigte Lösung gefriert bei $-1^{\circ}9$, Rüddeff, Nordenskjöld; dieselbe Temperatur erreicht eine Mischung von 10 T. Kaliumsulfat mit 100 Schnee. Rüdorf (Pogg. 122, 337; J. B. 1864, 94). - 12 T. mit 100 T. Wasser von 14°7 zusammengebracht, erniedrigen die Temperatur der Lösung um 3°3. Rüdorf (Ber. 2,68). 8. auch Hahwamann (Pharm. Viertelj. 13, 6). — Innere Reibung einer Normallösung 1.101. Arrhenius (Z. physik. Chem. 1, 285). — Optische Refraktion in verd. Lösung $\mu = 0.248$ Mol. Refraktion $\mu M = 53.1$. Doumer (Compt. rend. 110, 41).

Einige Angaben über Leitfähigkeit bei Lauz (Mém. Acad. St. Pétersburg, [5] 26, Nr. 3). -Spez. Wärme von K.SO, mit 200 H.O bei 18° 0.940, Thomsen (Pogg. 142,

337). Für Lösungen von 1 Aeq. K. SO, in

200 Aeq. H₂O 50 Aeq. 100 Aeq. 0.9434 \ zwischen 18 und 23°. 0.9155 0.8965Mol Wärme 914 1770 0.9463 \ zwischen 19 und 52°. 0.9155Spez. 0.9020 3571 Mol. 914 1781 MARIGNAC (Arch. phys. nat. [N. F.] 55, (1876) 113). --

Verhalten von Kaliumsulfatlösunyen su den Lösungen anderer Salse. Schwefelsaures Kalium mit Ammoniumnitrat, s. S. 36, Schwefelsaures Kalium mit Kalium nitrat, s. S. 36, — Schwefelsaures Kalium mit Ammoniumsulfat. — 100 T. Wasser lösen bei:

		MULDER.				V. HAUER.		
	10°.	10-11°.	11°.	16%.		16—17°.		16%.
$(NH_4)_4 SO_4$	73.0	50,6		74.56	48.86	58.51	49,93	_
(NH ₄) ₂ SO ₄ K ₂ SO ₄	-	7,2	9.8	_	8.85	8.84	12.19	10.45

und zwar nach Mulden (Scheikund, Verhandel, 1864, 166), wenn man Kaliumsulfat bei 11° in das bei 10° gesättigte Ammoniumsulfat eintrögt, nach v. Haura (Ber. Wers. Akad. 53, [2] 221; J. prakt. (Acm. 98, 13); J. B. 1866–59, wenn man Wusser mit einem Ueberschuß beider Salze erhitzt und auf 16 bis 17° erkälten läßt. — Erwärmt man Waser mit so viel von beiden Salzen daß nach dem Erkalten sich ein Teil von jedem der angewandten Salze wieder abscheidet, so erleidet die abgegossene Lösung durch nochmaliges Erwärmen und Abkühlen mit Kaliumsulfat sowehl wie mit Ammoniumsulfat eine weitere Veränderung, indem das im Ueberschuß vorhandene Salz das zweite aus der Lösung teilweise verdrängt. So enthalten 100 g. Wasser bei 19°1:

1, 2. 3, 4. 5. 6. 7. NH₄½8O₄ 64.7 58.5 54.5 53.8 66.5 72.0 72.3 K₀SO₄ 5.78 7.1 7.7 8.0 4.5 3.6 8.1

1, wenn man die Lösung durch Erwärmen von 100 Wasser mit 80 Ammoniumsulfat und 30 Kaliumsulfat bereitete: 2, 3, 4, wenn man je 15 ebem dieser auf 25° abgekühlten Lösung mit 2, 3 oder 4 g Kaliumsulfat, 5, 6, 7, wenn man sie mit 2, 4 oder 5 g Ammoniumsulfat erwärmte und auf 19°1 abkühlte. Es genügt meht, daß sich von jedem der beiden Salze beim Abkühlen ausscheide, auch die Größe des Ueborschusses ist für die Zusammensetzung der Losungen maßgebend. Re pomps (Pogg. 148, 469).

Schwefelsaures Kalium mit Ammoniumehlorid. - 100 T. Wasser lösen

bei 18°75 nach Karsten,						bei 14° nuch Rubones,	bei Siedbitze nach Mulden.			
K,SO, NH,CI	10.8	8. 11 1 38 2	b. 18 26 37 94	13 28 87 92	86 7	d , 14,1 36.8	26.75	e, 33,3 90 4	f, 33,9 111.8	87.3
		49.8	51 20	51 20	.,,,	50.9		123 7	145.7	(-130)

a) wenn man zu der mit Kaliumsulfat gesättigten Lösung Ammoniumchlorid, b) wenn man zu der gesättigten Ammoniumchloridbauug Kaliumsulfat hinzufügt, c wenn man beide Salze zugleich mit Wusser übergieht. Kanstien (Philos, d, Chem Berlin 1843, 98 Eine Lösung von der Zusammensetzung d) wird erhalten, sowohl wenn man 13 g Kaliumsulfat und 22 g Ammoniumchlorid mit 50 chem Wasser erwärmt und auf 14° erkalten läßt, wie auch wenn man diese abgegossene Lösung nochmals mit Kahiumsulfat oder mit Ammoniumchlorid erwärint und wieder abkühlt. Rudden (Pogg. 148, 565). — Wasser immit also bei 18°75 von jedem der beiden Salze auf, gleich als ob das andere nicht bereits gelöst wäre, und zwar bei a) im Verhältnis von 1·11, bei b) und c) von 1·10 Mol. Bei Siedhitze sint auf 1 Mol. K₂SO₄ (c) 8 und f) 10 NH₄(1 gelöst Freies Kaliumchlorid und Ammoniumsulfat, welche etwa gebildet sein könnten, würden mit Zurechnung des unverändert gebilebenen Ammoniumchlorids um 16 mehr Wasser erfordern als vorhanden ist, wie folg. Rechn. für ei zeigt:

83.3 K₂SO₄ entsprechen 28.5 KCl, welche erfordern der 20.5 NH₄Cl = 25.3 .NH₄)₂ erfordern 23.5 NH₄Cl = 69.9 NH₄Cl erfordern 23.5 80.0 152.2 Wasser,

während nur 100 T. Wasser vorhanden sind. McLoun (Scheikund, Verhandel, 1864, 191 u. 215,.

Setzt man zu einer gesättigten Kaliumsulfatlösung ein gesättigtes Kaliumhaloidsalz, so fällt so viel Kaliumsulfat aus, daß die Menge des in Lösung befindlichen Kaliums unverändert ist. Blakez (Compt. rend. 112, 939). — Löslichkeit in Ammoniak.

g NH, in 100 ccm H₂O 6.08 15.37 24.69 31.02. 0 g K, SO4 in 100 cem 10.8044.100 0.828 0.1400.042.Gerard (Bull. soc. chim. 43. 552). In Kalilauge von 1.35 spez. Gew. ist das Kaliumsulfat unlöslich. Liedig (Ann. 11, 262). Es löst sich, wiewohl schwierig, in wäßrigem 20 % igem Kaliumacetat. A. Stromeyer. — Löst sich nicht in absolutem Alkohol; die Loslichkeit in verdunntem Alkohol steigt wie die in Wasser vergl. oben proportional der Temperatur. sie betrigt für 100 T. Alkohol von 0.939 spez. Gew. bei 0° 45 Gewichte. 53 Volumproz., für 4° 0.16, 8° 0.21, 60° 0.92 T. Kaltumsulfat Gerardin Ann Chim Phys [4] 5, 147, J. B. 1865, 64). 100 T. der bei 15° gesättigten Lösung enthalten bei Alkohol von

> 10 20 30 40 Gewichtsproz. 39 146 0.65 0.21 T. Kaliumsulfat,

H. Schiff (Ann. 118, 362; J. B. 1861, 87). — Löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in 76 T. Glycerin von 1.225 spez. Gew. A. Voger. (N. Repert

16, 557; J. B. 1867, 191).

Schmeckt schwach salzig bitter. Zersetzungen beim Glühen im Wasserstoff, Kohlenoxyd oder mit Kohle (II, 38), mit Schwefelkohlenstoff (II, 41). Reine Kohle reduziert in einer von Sauerstoff freien Atmosphäre nur bei den höchsten Temperaturen. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [6] 21, 397). Schwefeldioxyd wirkt bei Rotglut nicht ein. Schwefel gibt Polysulfid und Schwefeldioxyd. Berthelot (Compt. vend. 96, 298). Wird durch Salssäuregas bei 100° kaum, bei 360° merklich, bei dunkler Rotglut fast quantitativ in Chlorid übergeführt. Bei der Elektrolyse zersetst sich eine Löung von Kaliumsulfat von beliebiger Konz. nach der Gleichung K. 30. = 2K + (0 + 80.); daher stehen nach kurzer Dauer des Stromes der entwickelte Sauerstoff und die frei werdende Schwefelsäure im Atomverhältnis i zu 1; bei längerer Dauer des Strome wirken einerseits das freie Alkalihydroxyd, andererseits die freie Säure als Elektrolyten, wodurch dann die Menge des Sauerstoffs vergrößert wird. Bourgom (Bull. 2002. chim. 21 12, 435; J. B. 1869, 151). Ueber Elektrolyse in saurer Lösung vgl. S. 59 unter E.

— Das Kaliumsulfat wird durch fein verteiltes Eisen beim Rotglühen zu Kali-Eisenoxyd und Schwefeleisen, durch Glühen mit Zink zu Kaliumsulfid und Zinkoxyd. D'Heureuse (Pogg. 75, 255; J. B. 1847 u. 1848, 372); es wird durch Glühen mit 5 bis 8 T. Ammoniumchlorid in Kaliumchlorid verwandelt. H. Rose (Pogg. 74, 568). Nach E. Nicholson (Chem. N. 26, 147; C.-B. 1872, 726) durch 1- bis 2-maiges Glühen mit Ammoniumchlorid nur zu 1 bis 3%. Es tritt an Salzsäure und andere starke Säuren die Hälfte seines Kaliums ab und wird zu Kaliumbisulfat. Kane (Ann. 19, 1). Das gepulverte Salz absorbiert den Dampf der wasserfreien Schwefelsäure sehr langsam und entwickelt sie völlig wieder beim Erwärmen. H. Rose (Pogg. 28, 122). 8. auch 8. 58 unter L.

	Kristalle.		WENZEL.	KIRWAR.	DALTON.
K ₀ O	94,3	54.07	54.75	56	55.8
K ₄ O 8O ₄	80.1	45,93	45.25	45	44.7
K.80.	174.4	100.00	100.00	100	100.0

β) Müt ½ Mol. H₂O. — Aus der Mutterlauge von benzolsulfosaurem Kalium, erhalten durch Sulfurierung von Benzol mit rauchender Schwefelsäure und Neutralisation mit Kaliumkarbonat kristallisieren gelbliche Kristalle, welche beim Umkristallisieren aus Wasser große, dünne, durchsichtige, weiße Blätter ergeben. Auch aus dem wasserfreien Sulfat bei Gegenwart von viel benzolsulfosaurem Kalium durch Umkristallisieren darstellbar. Enthält nur ganz unwesentliche Mengen organischer Substans. Kann unverändert umkristallisiert werden, verliert im Vakuum sein Kristallwasser. 100 T. Wasser von 15° lösen 9.82 T. des Salzes. Oems (Compt. rend. 82, (1876) 1055).

F 0	51.3	OGIER.	
K _a O SO _a	43.7	50,6 44.9	
0.5H ₂ Ô	5.0	4.6	
K-0.80. + 1/.H.0	100.0	100.1	

Saure Sulfate: Die Reaktionswärme für eine Mischung von Kaliumsulfat und Schwefelsäure erreicht ihr Maximum bei dem Verhältnis 10 K₂SO₄: 1H₂SO₄. Chnourschoff (Compt. rend. 108, 1003, 1100, 1161).

b) Dreiviertel-gesättigtes. $3K_4SO_4.H_2SO_4.$ — $K_2SO_4.KHSO_4.$ — $K_5H(SO_4)_4.$ — Durch Auflösen von KHSO₄(f) in Wasser und Einengen erhält man nacheinander Kristalle des gesättigten, dreiviertel-gesättigten und halbgesättigten Salzes. Spez. Gew. bei $18^\circ: 2.587.$ — Monoklin, aber durch eigentümliche Flächenausdehnung scheinbar rhomboedrisch. Doppelbrechung wahrscheinlich negativ. Stortenbeker (Rec. trav. chim. Pays-Bas 21, 400). Die Kristalle existieren

in zwei Typen. Bei dem ersten herrscht die Basis vor. Sie erscheint als sechsseitige Tafel mit Zuschärfung der Randkunten durch Orthopinakold ocPoo und Orthodoma Poo, und durch mit Zuschärfung der Randkanten durch Orthopinakold ocPoo und Orthodoma Poo, und durch die beiden Hemipyramiden P und —P. Schr unbedeutend ist die Abstumpfung der Polkante P—P durch das Klinodoma Poo. Der zweite Typus gleicht einem spitzen Rhomboeder mit basischem Pinakolde. Bei ihm herrscht die Hemipyramide —P und das Orthodoma Poo, samt der Basis vor; sehr untergeordnet ist die Hemipyramide P. Untersuchung der Krustalie im polarisserten Lichte spricht entechieden gegen optische Einachsigkeit und dannt gegen hexagonales Kristallsystem. Manioxac ("Inn. Min. [5] 9, 7; J. B 1856, 320).

— Pie hexagonalen Blättichen bestehen aus drei innig verwachsenen Individuen. Winounovy Buill soc minér. 3, 200; Z. Krist. 8, 636). — OP: —P = *114*15*; —P: —P (klinod Polkante) = *74*56*; P: P dasselbe = 63*53*; Poo: P = 121*56*; OP: ocPoo = 107*41*; OP: Poo = *65*41*; P: —P orthod. Polkante) = 123*21*. Die beobachteten Winkel weichen von den berechneten bis zu 1.0 ab. Manioxac. weichen von den berechneten bis zu 1,0 ab. Marignac. -

3K,0 480a H,0	282,9 320.3 18	45.54 51.56 2.90	MARIONAC. 45.16 8.59	Ross. 44.2 50.6	SCACCHI 45.3 51.1	3K ₁ SO ₄ H ₂ SO ₄	84 2 15,8	STORTEN- BES ER. 84.— 15.9	
3K.0 H.0 480.	621.2	100.00			- 3	8K.80, H.80,	1000	99.9	•

Scacera (Prodotti chimici cristallizati, spediti alla esposizione universale di Parigi

(Napol: 1867) pag. 9.

Dasselbe Verhältnis von Kaltumovyd zu Schwefelslure zeigen kristallinische Krusten, welche H Rosz (Pogg. 82, 549; J. B. 1851, 300) aus der Lösung des wasserhaltigen Bisulfats, f. A. (S 57: in heitem Wasser erhielt. Gef. 44.2 K₄O; 50.6 SO₂; 5.2 H₂O; Rechn. für K₄H₃SO_{4/2}, ¹₄H₃O 44 25; 50 12; 5.6. –

c) Zweidrittel-gesättigtes, 2K₂SO₄,H₂SO₄, - K₂SO₄,2KHSO₄, - K₄H₂(SO₄)₄, - Schießt neben f aus der Lösung des neutralen Salzes in wasserhaltiger Schwefelsäure zuweilen in asbestartigen Fäden an. R. Phillips (Phil. Mag. Ann. 1, 429; Kasin, Arch. 13, 198). Jacquelaix gelang es cinnal, dieses Salz zu erhalten. Berthelot's (Ann. Chim. Phys. [4] 30, 442; Salz, durch Auflösen von neutralem Kahumsulfat in 1 bis 1"; Mol. konz. Schwefelskure dargestellt, bildete feine Nadeln, weiche durch überschüssige Säure in das rhomboedrische Salz g verwandelt wurden. Es ist nach ihm 4K20, 7SO₄, 3H₂O (Rechn. 38.03; 56.52; 5.45). Vgl. Salz d, Stortknerken.

			PRILLIPS.	Винтиваот. Вст 120°.
26.0	188.5	42.19	49.80	87.74
350,	240.3	58 77	52.45	57.12
H _z Ò	18	4 04		
2K.50, H.SO.	446.7	100.00		

d) Fünfachtel-gesättigtes $5K_2SO_4.3H_2SO_4.-K_2SO_4.3KHSO_4.-K_3H_8(SO_4)_4$. — Bildet sich häufig aus Lösungen, welche 2-3 Mol. saures auf 1 Mol. neutrales Sulfat enthalten. Perlmutterglänzende sechsseitige Blättchen, oft in Haufen angeordnet, manchmal prismenförmig verlangert; zweiachsig, vielleicht orthorhombisch, Auslöschung parallel der Prismenkante. Spez. Gew. bei 18º: 2463. STORTENBERER (Rec. trav. chim. Pays-Bas 21, 401).

			STORTENBRESE,
2.5K ₂ SO ₄	435	74.8	74.6
1 5H, SO,	147	25.2	25,5
K.SO.,3KHSO.	582	100.0	100 1

e) Viersiebentel-gesättigtes. 4K2SO4.3H2SO4. — K2SO4.6KHSO4. K. H. (SO.)2. — Kommt in einer Grotte am Kap Misena natürlich vor (Misenit). Scacciii Memorie geologiche sulla Campania Rendic d. Accad. di Nopoli 1850, 932 — Kristallisiert aus den gleichen Lösungen wie c, jedoch bei etwas starkerer Konzentration. Bildet ein Haufwerk haarfeiner Nadeln, häufig gut ausgebildet und glänzend. Verlängerte Prismen, zweiachsig, Austoschung paralle der Prismenkante oder im Winkel von 15º dazu. Stortenbeken (Rec. trav. chim Pays-Bus 21, 402: Spez. Gew. bei 180: 2.277, Jacquelin, 2.245; W TROUBOFF 2327; STORTENBERER. Nach STORTENBERER identisch mit e.

4K ₂ O 78O ₈ 8H ₂ O	38.08 56.52 5.45	Patziara, 49.80 59,45	Jacqua- Sain, 87 62,8	87.74 57.12	Scaccial. (Misenit) 86.7 87.4	Wynon- north, 35,7 56,4	Stortm- 1985 19 56.3
	440.44			_			

K.80.6KH80. 100.00

f) Halb-gesättigtes, Bisulfat. — a) Wasserfreies. KHSO4. — Die heiße Lösung von 1 Mol. neutralem Kaliumsulfat in 1/2 bis 1 Mol. kouz. Schwefelsäure and Wasser liefert beim Erkalten zuerst Kristalle von neutralem Salz, die davon getrennte Mutterlauge gibt beim Abdampfen Nadeln von Kaliumpyrosnifat. Dasselbe erhält man durch Abdampfen der Lösung von 1 Mol. neutralem Kaliumsulfat in 1½ bis 2 Mol. Schwefelsäure; aber die in letzterem Falle durch Abdampfen erhaltene Salzmasse, fünf Tage hinstellt, verwandelt sich in eine Flüssigkeit und in Rhomboeder von Kaliumbisulfat; bei 3 Mol. Schwefelsaure auf 1 Mol, neutrales Kaliumsulfat erfolgt diese Umwandlung schneller und bei 5 Mol. schon in einer Stunde. Des Pyrosulfat, so wie das Kaliumsulfat können beide sowohl bei gewöhnlicher Temperatur, als auch bei 40° entstehen; ersteres bildet sich vorzugsweise bei weniger, letateres bei mehr vorherrschender Schweissäure, Nach C, Schulz(vgl. unter S. 58 unter g) bildet sich hierbei kein Pyrosulfat. Aus einer Lösung von 1 Mol. neutralem Kaliumsulfat und 1 Mol. konz. Schwefelsäure in heißer verdünnter Salzsäure, Salpetersäure, Weinsäure oder Essigsä**ure schieß**t beim Erkalten rhomboedrisches Bisulfat an. Jacquelain (Ann. Chim. Phys. 70, 311). Gatoma erhicit dieses Sals (in beiden Formen) aus dem bei Destillation von gleichen Mol. Kaliumnitrat und kons. Schwefelsaure bleibenden Rüchstande, mach dem anfangs anschießenden gesättigten Sals. Tschmanax erhielt es durch Mischen und Enengen von alkoholischem Kall mit Schwefelsaure. — Kristalliziert teils in Rhomboedern, Schmp. 197°, von spez. Gew. 2.163, Jacquelain; 2.302 bei 13° Spane (Bull. Acad. Belg. 1904, 290); 2.278 WYBOUBOFF (Bull. soc. mindr. 7, (1884) 5; 2.305 Schröden; 2.314 Stortenberger, teils kristallisiert es beim Answittern aus dem pyroschwefels. Salze in seidenglänzenden Fäden, durch Zusammenfügung von Rhomboedern erzeugt, Jacquelain. Rhombisch, von tafelförmigem Habitus durch Vorwalten des basischen Pinakoids. In bildes taleiformigem fiabitus durch vorwaiten des basischen Pinakolda. La sidet eine rhombische Tafel, deren Kanten durch P und ½P eine doppelte Zuschärfung erleiden. In der Zone der Makrodiagonale erscheinen dann noch coP55, P55, ½P55; in derjesigem der Brachydiagonale 2Pcb und Pcb; außerdem das Prisma coP2. — coP2: coP2 = 185°56; coPc5 coP2 = 156°42; OP: ½P = 185°20; OP:P = *108°38; OP: ½P55 = 181°40; OP: P55 = 118°59; OP: Pcb = 117°20; OP: 2Pcb = 104°29; P:P = 108°38 und *88°12 (Polkanten); ½P: ½P = 125°24 und 115°37 (Polkanten); P: Pcb = 134°5. Margonat (Ann. Min. [5] 9, 6); doch erhielt derselbe auch aus heiß gesättigten Lösungen nadelförnige Kristalle, die er nicht naher bestimmen konnte und hält die Substans für dimorph. — Die Kristalle behalten ihre Durchsichtigkeit bei 149° und schmelzen erst bei 315°5 (200° Mitscherlich, 210° C. Schultz), wobei sie nur eine Spur anhängendes Wasser verlieren, Graham, zu wasserhellem Oel, welches beim Erkalten zu einer durchscheinenden weißen harten Masse gesteht. — Spez. Gew. 2.478 Playfair u. Joule (7gl. oben).

Wärmetönung bei der Bildung aus K, H, O, und $80_a=206.020$ Kal. Thomsen (Thermochem. Unters. \$, 236). Neutralisationswärme: $H_a80_a+KOH=H_aO+KHSO_a$ (alles fest) +48.200 Kal.; desgl. alles gelöst: 14.6 Kal. Berthelot. $K_a80_a+H_a80_a=2KH80_a+16.64$ Kal. Thomsen, 15.20 Kal. (?) Besthelot. —

Löst sich in Wasser unter Wärmeabsorption, aber beim Verdünnen der Lösung wird Wärme frei. Berthelot. — 1.07 T. (entsprechend 1 T. wasserfreiem Salz) lösen sich bei:

0.	90°	40°	100°	
in 2.95	2.06	1.50	0.88 T.	Wasser, Kresteney.

Wärmeausdehnungskoeffizient wäßriger Lösungen:

Temp	St g im l	68 g im 1	186 g im 1
0-5	86	173	305
5-10	149	222	33.5
10-15	202	266	364
15-20	252	310	397
180 29	296	345	421
25-30	837	380	444
30-35	376	9038	470
35 40	411	441	492

Foncu (Wacdem, Ann. [2] \$5, (1895) 119.

Leitfähigkeit bei 20.8° 0.8229, bez. auf diejenige des KCl = 1. Chroustchoff. Einige Angaben über Leitfähigkeit bei Lenz (Mém. Acad.

St. Pitersburg, [5] 26 Nr. 31.

Die gesättigte Lösung siedet bei 105° Griffith, 108° Kremers (Pogg. 92, 497; J. B. 1855, 294). Die Lösung in etwa ¹. T. kochendem Wasser erstarrt beim Erkalten zu einer aus Nadeln bestehenden Masse. Aus der Lösung in größeren Mengen heißen Wassers schießt beim Erkalten um so mehr neutrales schwefels. Salz an und es bleibt um so mehr freie Schwefelsaure in der Flüssigkeit, je mehr das Wasser beträgt, bis zu einer gewissen Grenze. Geiger. Bei viel Wasser kann selbst ein Zusatz von viel Schwefelsäure zur heißen Lösung das Anschießen des gesättigten Salzes beim Erkalten nicht hindern. Graham (Phil. Mag. J. 6, 331). Kaltes Wasser zieht viel Schwefelsäure und wenig Kali aus und hinterläßt gesättigtes Salz; die säulenförmigen Kristalle (auch die Blättchen, Marionac) werden daher durch kaltes Wasser getrübt. Auch kochender Alkohol entzieht den Kristallen fast nur Schwefelsaure und läßt sie trube und minder sauer zurück. Geiger (Mag. Phorm. 9, 251).

Das Salz schmeckt sehr sauer und rötet Lackmus. — Es wird unterhalb der Glühhitze nicht zersetzt, beim Glühen entwickelt es nach Gay-Lussac Schwefelsäure, Schwefeldioxyd und Sauerstoff und wird zu neutralem Sulfat. Trockenes Magnesiumsulfat oder Zinksulfat treiben aus dem geschmolzenen Salze Schwefelsäure aus, indem sie sich mit dem Kaliumsulfat zu Doppelsalzen vereinigen. Geschmolzenes Kochsalz in das schmelzende Salz gebracht, entwickelt sogleich Salzsaure. Mitscherlich (Pogg. 18, 152 u. 173). Kohlenoxyd reduziert in der Glühhitze zu Kaliummonosulfid, wobei Kohlendioxyd und Schwefeldioxyd, keine Schwefelsäure, entweichen. K. Stammer (Pogg. 82, 135; J. B. 1851, 307). —

			JACQ	JACQUELAIN.		TGER.
			- 12	.8	44	3
K ₂ O	194.3	34 62	34,55	84.56	32 53	33 63
250,	160,1	58 77	58 48	58 69	51 77	55 43
H,O	18	661	6,97	8,75	12 70	10.74
KH.0, SO.	272.4	100.00	100 00	100 00	100 00	100.00

- β) Mit 1 Mol. H₂O. Kocht man das bei Darstellung von Salpetersäure bleibende Kaliumsulfat mit nur so viel Wasser, daß ein Teil des Salzes ungelöst bleibt, so gesteht die kochend filtrierte Flussigkeit beim Erkalten zu einer talgartigen Masse, die nach dem Pressen grobkristallinisch erscheint und 29.60 ° μ K₂O. 51.95 SO₃, 18.43 H₂O enthält (Rechn. 30.57; 51.92 · 17.51). Aus der Lösung in heißem Wasser kristallisiert b. H. Rose (Pogy. 82, 549; J. B. 1851, 300).
- y) Mit 11 Mol. H.O. Eine wäßrige Bisulfatlösung wird bei gelinder Wärme derart verdampft, daß sie beim Erkalten eine vollständig feste Masse bildet. Aus dieser Masse effloresziert bei einer am besten unter

18° liegenden Temperatur im Laufe von Wochen oder Monaten das Sale mit 11 Mol. Wasser in Nadeln, welche sich bis vier em über die Oberfläche erheben. Später zerfließen sie wieder. Schmelzpunkt 30°, das

Kristallwasser ist bei 100° vollständig, jedoch vorher schon teilweise entwichen. Senderens (Bull. soc. chim. [3] 2, (1889) 728.

g) Viertel-gesättigtes. K, SO, 3H, SO,. — KHSO, H, SO,. — KHe(SO,),.
— Die durch Zusammenschmelzen von 1 Mol. Kaliumsulfat mit nicht gans 3 T. konz. Schwefelsäure erhaltene Masse gesteht beim Erkalten zu einem festen Kristallkuchen. C. Schultz (Pogg. 188, 137; J. B. 1868, 153). Bringt man ein Körnchen desselben in die Lösung von 1 T. Kaliumsulfat in weniger als 5 T. konz. Schwefelsäure, so entstehen lange farblose glänzende Säulen des viertelgesättigten Salzes, wobei die Temperatur von 24 auf etwa 50° steigt. — Schmilzt bei etwa 95° und gesteht auch bei starkem Abkühlen nicht wieder, außer beim Eintragen eines Kristalls desselben Salzes. C. Schultz. — Nach Stortenbeker (Rec. trav. chim. Pays-Bas 21, 406) unter dem Mikroskop schräge Parallelogramme, Winkel ungefähr 45°, mit schiefer Auslöschung. Auch große perlglansende Blätter vom Schmelspunkt 81°, welche Lusconum (Compt. rend. 78, 1044; Ber. 7, 659) durch Auflösen vom neutralen Kaliumsulfat in heißer konz Schwefelsaure erhielt, und denen er die Formel KeO,480_6HeO erteilt, scheinen hierher zu gehören. Sie verlieren bei 235° Wasser.

K ₂ O 4SO ₂ 8H ₂ O	94.8 820.3 54	20.18 68,35 11,53	C. SCHULES. 18.99 68.80 12.06	17.85 61.59 19.36	
K-80. 8H-80.	468 B	100.00	99.85	98.79	-

L. Pyroschwefelsaures Kalium. — a) K, S, O, . — 1. Man schmilzt 1 Mol. neutrales Kaliumsulfat mit 1 Mol. konz. Schwefelsäure (100: 56.3) zusammen. bis die Masse in schwacher Glühhitze ruhig fließt. Die Bildung vollendet sich im Luftstrom noch unter 400°. C. Schults. — 2. Man erhitst saures Sulfat im Vakuum bei 260—320°. Baum (D. R.-P. 40696). — 3. Schwefelsäureanhydrid vereinigt sich nicht bei gewöhnlichem Druck, H. Rosz, aber bei erhöhter Temperatur, C. Sonultz, mit neutralem Kaliumsulfat sa diesem Salz. Bentustor schmols beides bei 180° im Kohlendioxydstrom susamme. Nach Schulze (Ber. 17, (1884) 2705), findet jedoch die Vereinigung schon bei gewöhnlicher Temperatur statt, und zwar unter so erheblicher Wärmeentwicklung, daß überschüssig angewandtes Schwefelsäureanhydrid im Sieden gerät. — 4. Wird nach Jacquettans u. Getore neben Kaliumbisulfat nach S. 55 erhalten, C. Schules gelang diese Darstellung nicht. - 5. Beim Erhitzen von chlorsulfonsaurem Kalium mit Kaliumbisulfat (KSO,CI + KHSO, - K,S,O, + HCI), oder von neutralem Kaliumsulfat mit Chlorsulfonsaure, H. Schupp (Asa. Pharm. 126, 167). — 6. Beim Erhitzen von Kaliumchlorid mit wasserfreier Schwefelsäure neben Pyrosulfurylchlorid. (s. d.) —

Feine Nadeln von 2.277 spez. Gew., nach Jacquelain bei 210°, nach Schultz erst über 300° schmelzend. — Das geschmolzene Salz erstarft kristallinisch. Schulze. — Genan in der nötigen Menge heißen Wassers gelöst, schießt es nach Jacquelain beim Erkalten unverändert an, aber aus dieser Masse wittert in 4 Wochen beim Stehen an der Luft Kaliumbisulfat in Nadeln aus. Jacquelain (Ann. Chim. Phys. 70, 311). C. Scattler (Ber. 4, 110) vermochte Kaliumpyrosulfat nicht aus Wasser umzukristallinieren. - Bilde mit alkoholischem Kaliumhydrosulfid Kaliumthiosulfat (K.S.O. + KSH - KAH) + KHSO4), mit Natriumalkoholat äthylschwefelsaures Kalium. Dame prakt. Chem. [2] 5, 367). — Beim Auflösen in Wasser wird zuerst absorbiert, (1.19 Kal.) dann wird 5 bis 6 Minuten lang eine bi Menge Warme frei, (0.58 Kal.) vielleicht weil sich das Salz

solches löst und sich erst später mit Wasser zu Bisulfat vereinigt. Berthellor (Ann. Chim. Phys. [4] 30, 433). — $K_2SO_4 + SO_5 = K_2S_2O_7 + 13.0$ Kal. Bei der Bildung aus den Elementen: 236.6 Kal. Hydratationswärme $K_2S_2O_2 \rightarrow 2KHSO_4 = 4.30$ Kal.

	Nadeln.		JACQUELADA.	BERTHELOT.	SCHOLER.	
K,0	94.3	37.07	37.00			
250,	160.1	62 98	62 84	62 92	62,63	
K ₁ 0 280 _a	254.4	100 00	89,34			Ī

b) KHS₂O₇. — Kristallisiert aus der Lösung von a in stark rauchender Schwefelsäure in durchsichtigen Saulen, welche bei 168° schmelzen und strahlig erstarren. Raucht nicht an der Luft und zersetzt sich nicht im Luftstrom. C. Schultz (Dissertation, Berlin 1868, 36; Ber. 4, 111).

K,0 480,	943	21 79	20.50	
480,	320,3	74.04	74.96	
H _z O	18	4 17	4.41	
K,0,H,0,480,	482,6	100.00	99.87	

c) $K_1S_nO_{95}=K_2O.8SO_3$. — Man schmilzt in den einen Schenkel eines Knierohrs reines SO_3 , in den anderen wasserfreies K_2SO_4 ein, vermischt diese dann und erhitzt langsam im Wasserbade. Es bilden sich zwei Schichten: aus der unteren kristallisieren beim Erkalten schön ausgebildete Prismen mit anscheinend rechtwinkliger Basis, von welchen man das flussige Anhydrid abgießt und das Zuschmelzen, Erhitzen und Abgießen so lange wiederholt, bis die Verbindung rein ist. Schmilzt im Anhydrid bei ca. 80° , isoliert zersetzt es sich beim Siedepunkt des Anhydrids langsam in $K_4S_4O_7$ und SO_3 . — K_2SO_4 nahm bei der Darstellung des Salzes zu um 76.78; 77.92; 77.31; 77.62° . Theor. erforderlich: 76.29° . Weber (Ber. 17, 2498).

M. Perschuefelsaures Kalium. K,S,O,. - 1. Man fällt Ammonium-persulfat mit Kaliumkarbonat. - 2. Man elektrolysiert mit Diaphragma eine gesättigte Lösung von Kalinmbisulfat an der Anode und verdunnte Schweselsäure an der Kathode unter Anwendung eines Stromes von 3-31. Auch ohne Daphragma darstellbar, wenn man die Kathode über der Anode anbringt und letztere mit einer Lösung von höherem spez Gew. ungebt. Deiselka (D. R.-P. 105008). Am besten und ohne Vorsichtsmaßregeln gelingt die Darstellung direkt durch Elektrolyse ohne Diaphragma, wenn man den Elektrolyten Fluor-verbindungen zusetzt. Konsortium pür elektrochemische Industrie, Nurnberg, D. R.-P. 155805. — Das Salz muß mit kaltem Wasser ausgewaschen werden, besser wird es umkristallisiert indem man in heißem Wasser löst und rasch filtriert und kuhlt. Kleine Prismen, beim langsamen Abkuhlen große, tafelförmige Kristalle, manchmal lange Prismen; scheinbar asymmetrisch. Entwickelt beim Erhitzen SO, und O. Zersetzt sich in wäßriger Lösung im Laufe von Monaten unter Abgabe von Sauerstoff und Bildung von saurem Sulfat, in der Hitze verläuft die Zersetzung viel schneller. Die Lösung reagiert neutral, zersetzt sich sehr wenig bei Zugabe von metallischem Zink, jedoch in wenigen Tagen, wenn noch etwas Kupfersulfatlösung hinzugefügt wird. Marshall. — Zersetzt sich schon durch die Feuchtigkeit der Luft in K2SO4, H2SO4 und ozonhaltigen O, ebenso durch Alkohol. Vitali (Bull, Chim. Pharm. 42, 273), - Verdunnte wie wasserfreie Schwefelsaure wirken in gleicher Weise derart auf Persulfat ein, daß etwa 🔭 des vorhandenen aktiven Sauerstoffs in eine höhere Persaure, in eine einfache Persaure verwandelt werden. Bacu (Ber. 34, 1520). — Gibt mit Chromat- oder Permanganatlösung kein Anzeichen für die Gegen-

wart von Wasserstoffsuperoxyd, gibt mit anderen Metallsalzen erst Niederschläge, wenn Zersetzung eingetreten ist, so mit Blei- und Baryumsalsen; wird mit Silbersalzen bald tintenfarbig und setzt dann Silberperoxyd ab. Kobalto-, Mangani, Ferro- und Nickelsalze werden bei Zugabe von Alkali oxydiert, aus Kaliumjodid wird allmählich Jod abgeschieden. Die Zersetzung beginnt bei ca. 100°, ist jedoch bei 250° noch nicht vollständig. — Kaliun-persulfat hat einen kühlend-salzigen Geschmack und einen eigentümlichen Nachgeschmack, frisch gereinigt riecht es nicht, nach einiger Zeit weigt es eigentümlichen Geruch, nicht reines Salz riecht nach Ozon. Die Lösung gibt auf dem Wasserbade gleichfalls Ozon ab, ebenso das feste Salz beim Uebergießen mit konz. Schwefel- oder Salpetersaure, während sich mit Chlorwasserstoffsaure Chlor entwickelt.

Ist nicht nur giftig für höhere Tiere, Bakterien und Infusorien, sondern schädigt auch chlorophyllhaltige Pflanzen schon in 0.01% iger Lösung. Sawa (Bull. Coll. Agric. Tolic,

4, 415).

Leitfähigkeit in Wasser:

256 512 1024 a 125.0 130.0 185.6 139.0 140.7 J = 15.7100 T. Wasser von 0° lösen 1.76 T. Marshall (J. Chem. Soc. 59, (1891) 772). Löslich in 20 T. Wasser. - Lösungen des nicht reinen Salzes fluoreszieren blau. Vitali. — Lösungswärme 14.36 Kal. Bildungswärme 8, + 0, + K. + Wasser = K,S,O, gelöst . . . 381.9 Kal. S, + O, + K, = K,S,O, feet . . . 396.3 Kal. Besthelot (Compt. rend. 114, 875; Bull. soc. chim. [3] 7, 417; Ann. Chim. Phys. [6] 26, 526). — Aus der Gefrierpunktserniedrigung er gaben sich für das Molekulargewicht Werte, welche zwischen 99 und 108 schwanken. Moellee (Z. physik. Chem. 12, 554). —

Asymmetrisch, teils prismatisch nach der Vertikalachse, teils tafelförmig nach dem Brachypinakoid (010). Fast ausnahmalos Durchwachsungszwillinge, Zwillingnebens (010). Zuweilen auch Vierlinge. a: b: c = 0.57564: 1: 0.57446. A = 81°25'; B = 94°7'; C = 90°39'. a = 81°21'; β = 94°15' β '; γ = 91°18'. Beobachtet: (100), (010), (011), (110), (110), (110), (111), (111), (111), (111), (111) = *65°45'; (010): (110) = *65°58'; (010): (011) = *66°48'; (010 · (110) = *65°58'; (001): (110) = 82°10'; (011): (100) = 85°58'; (001): (110) = 90°45'; (011): (110) = 96° ca.; (010): (111) = 81°25'; (001): (111) = 48°23'; (100): (111) = 59°2'; (010)· (111) = 68°49'; (001): (111) = 44°11'; (100): (111) = 49°18'; (010): (212) = 73°31'; (100): (212) = 46°17'. Berechnet: (011): (110) = 74°56'; (001): (212) = 42°26'. Fock (Z. Krist. 22, (1894) 29). — Die Analyse ergab E_1 804 64.2; 804 35.5, Peroxydsauerstoff 5.96. Rechn. 64.4; 86.5; 5.92. Warshall.

Analyt. Bost. der Persulfate: LE BLANK B. ECKARDT (Z. Elektrochem. 5, 855), Mosdoupe (Chem. Zig. 23, 699), Namias (L'Orino 23, 218), Peters B. Moody (Z. enorg. Chem. 39, 836; Americ. J. sci. (Sill.) [4] 12, (1901) 367), Taruoi (Gas. chim. 32, II (1908) 338), Marke B. Burst (Bull. Soc. (Paris) [3] 29, (1908) 830), Paurain (Gas. chim. 34, I (1904) 500), N. Thioschioefelsaures Kalium. Unterschioeftigsaures Kalium. K. 8, 0, . — Bildung. Beim Einwirken von alkoholischem Kaliumsulfhydrat auf Kalium-

hydrosulfat, Drecheel (J. prakt. Chem. [2] 5, 367). Vgl. L. — 1. Man gießt eine heiße Lösung von Kaliumbichromat in kleinen Anteilen in eine gleichfalls heiße Lösung von Kalischwefelleber, wobei man mit jedem neuen Zusatz wartet, bis der Niederschlag rein grün geworden ist. Fast man umgekehrt die Schwefelleber zu Kaliumchromat, so entsteht statt des Thiornities Sulfat. Die vom Chromoxyd abflitrierte Flüssigkeit bei 30° abgedampft, liefert zuerst das prismatische Salz b; die Mutterlauge setzt beim Schütteln viele Kristallkörner ab, welche in warmem Wasser gelöst beim Erkalten das wasserreichere oktaedrische Salz liefern. KESALER (Pogg. 74, 274; J. B. 1847 u. 1848, 367). Ashnlich verfährt schon Dörruss (Ass. 46, 172). - 2. Man setzt alkoholisches Kaliumtrisulfid in einer lose verschlossenen Flasche der Luft aus, wobei Kaliumthiosulfat auskristallisiert. Durch Waschen mit Alkohol vom Kaliumsulfid zu befreien. Berkerius, — 3. Man kocht die konz. Lösung von Kaliumsulfit mit Schwefel. Auch hierbei werden beide Arten von Kristallen erhalten Kreslun. — 4. Man erhitzt ein trockenes Gemenge von Kaliumsulfit und Schwefel, besser von Kaliumbisulfit, Kaliumbikarbonat und Schwefel auf 120—130°. Sidlen (D. R.-P.

81347; D. R.-P. 84240). —

Löst sich nicht in Alkohol. Lösungswärme (im Vakuum getrocknet) in 90 T. Wasser von 10°: —4.98 Kal. Bildungswärme K_{2fost} + S_{2fost} + O_{4 gast} = K₂S₂O_{4fost} + 266.48 Kal. Berthelot (Compt. rend. 96, 146). — Spez. Wärme des wasserfreien Salzes zwischen 20 und 100° — 0.197. Park (Pogg. 139, 224). Nicht entwässert zersetzt es sich bereits bei raschem Erhitzen auf 200°. — Löst sich sehr leicht unter starker Kälteerzeugung in Wasser, die Lösung zersetzt sich auch beim Stehen an der Luft nicht. Krestler, Setzt man zu der Lösung einen großen Ueberschuß von schwefliger Saure, so erhält man keinen Niederschlag von Schwefel, sondern eine gelbe Flüssigkeit, welche freie unterschweflige Säure enthalten soll. Setzt man aber weniger schweflige Säure hinzu, so fällt Schwefel aus und die Lösung enthält Tri-, Tetra- und Pentathionat. Debus (Ann. 244, (1888) 169). — Natriumamalgam reduziert es teilweise zu Sulfid. Sprino (Ber. 7, 1161). — Wird von verdünnter Essigsäure nicht zersetzt. E. Mathieu-Plessy (Compt. rend. 101, 59).

a) $Mit^{-1}{}_A$ Mol. $H_2O.$ — Sehr dünne vierseitige Prismen. Kessler. Schmeckt kühlend, hinterher bitter. Kurchhoff. — Längliche, meist sehr dunne Kristalle stets an einem Ende aufgewachsen. Spez. Gew. 2.230, Molekularvolum 87.8. Monosymmetrisch. a.b:c=1.5510;1·12005. Beobachtete Flachen $\cdot 001$, $\cdot (110$, $\cdot 201$), $\cdot (101$, $\cdot (201)$, Gemessen: $\cdot (110 \cdot (110) = *66°8'; (001) \cdot (110) = *91.30'; \cdot (001 - 100) \cdot (101) = 151°$ ca; $\cdot (201 - 001) \cdot (101) = 137°15'$. Berechnet $\cdot (001) \cdot (201) = 126°46'; \cdot (101) \cdot (110) = 104°14'$. Wyrothoff (Bull soc. frang. minér. 13, 154' — Fock in Kristalle als 10 mm large and 5 mm breite Individuen, infolge Vorherrichens von Basis und Orthodema von prismatischem Hubitus, manchmal auch tafelizmig nach der Basis. Thre Messungen ergahen: a.b.c=1.5517.1 12142 \ \text{100} \text{001} \ \t

	Gepreßt.		RAMMELS- BERG	KESSLER.	Wyrounopy.	Fock u.	
3K.0	282.4	47 98	47.71	47.60	47 69	47.75	
88,0,	2HK 2	48 96	49 48	49.29	48.93	48.79	
H,O	18	3 08	3.10	4.20	3.25	-	
K.S.O. H.O.	588.6	100 00	100 29	101.09	99.87		

RAMMELARERG's Salz war 24 Stunden über konz Schwefelsäure getrocknet.

b Mit 1 Mol. H.O. — Sechsseitige, mit 2 Flächen zugeschärfte Säulen oder feine glänzende Nadeln, von Döpping mit Hilfe von Kaliummonochromat and Schwefelleber dargestellt, enthielten gepreßt oder über konz. Schwefelsäure getrocknet 45.15 % K.O. 8.59 H.O. (Rochn. 45.25; 8.63). Sie verlieren ihr Wasser bei 100%, schneller bei 150 bis 160%. Kesslen erhielt dieses Salz nicht. —

c) Mu 3/3 Mol. H₂O. — Große glänzende Rhomboeder, welche über konz. Schwefelsäure oder bei 40° verwittern. Luftbeständig. Kessles. Auch dieses Salz verliert sein Kristallwasser bei 100°. Döpping. — Bis 1° cm große abgestumpfte Pyramiden, rhombisch, hemimorph? a:b:c=0.8220:1:1.4372 Beobachtete Formen: (001), (111), 331), (335), (337) Gemessen (111)·(111)=71°4°, (111)·001) = 66°9°; 331)·(001) = 81°40°; 331): (331) = 77°55°, (335 — 001) = 53°41°; (335)·(335 = 61°27°; (337); (001) = 81°40°; 337), (337) = 52°36°; (331), (111 — 96°39°; 337); (111) = 80°33° Berechnet: 111)·(111) = 89°52°; (331), (331) = 99°38°; (335 — 355) = 76°52°; (337) (337) = 65°2°; (335): (111) = 84°22°. Fock u. Kluss Ber 22, (1889) 3037). Wraddier Bull. occ frame miner. 13, (1890) 152). — Lösungswahme bei 10°; — 2.490 Kal. Bertungstunden. Chim. Phys. 6] 17, 468). Früher (bid. [5] 9, 157) hatte derselbe — 2.280 Kal. gefunden.

817.0	d. 282.4	42.75	Döpping. 42.42	42.84
3K _e O 38 _e O, 5H _e O	288.2	48 63		43.88
5H ₀ O 3K ₂ S ₂ O ₂ 5H ₂ O	90 660.6	13.62	18.25	18.48

Döpping gab für e die Formel 2K₂S₂O₃, 8H₂O. Primer (Ann. Chim. Phys. [5] 11, 184) erwähnt noch Kristalle mit 2 Mol. Wasser.
d) Wasserfrei. Das entwässerte Kaliumthiosulfat verwandelt sich

bei stärkerem Erhitzen [bei 220 bis 225°, C. Pape (Pogg. 122, 408; J. B. 1864, 57)] ohne Gewichtsverlust in ein Gemenge von 1 Mol. Kaliumpentasulfid und 3 Mol. Kaliumsulfat, nur falls es nicht völlig entwässert war, entwickelt sich etwas Schwefel. RAMMELEBERG (Pogg. 56, 296). Beginnt sich bei 400° zu zersetzen, ist bei 470° gänzlich zersetzt gemäß der Gleichung $4K_4S_4O_3 = 3K_4SO_4 + K_4S_6$.

O. Dithionsaures Kalium, Unterschwefelsaures Kalium, K.S.O. Digwint man eine warme Lösung von Kaliumbisulfit mit Bleidioxyd, so werden Kaliumdithionat und -rulfat gebildet. Rather (Ann. 161, 171). — 1. Man fällt Calciumdithionat bei



Siedhitze mit Kaliumkarbonat, Baryumdithionat durch Kaliumkarbonat oder -sulfat, oder Mangandithionat durch Kaliumhydroxyd, filtriert und dampft ab. — 2. Man kocht eine Lösung von Kaliumsulfit mit Braunstein, filtriert und dampft ein, V. HAUER (J. prakt. Chem. 80, 1860, 229). — Wasserhelle Kristalle des hexagonalen Systems, von prismatischem Habitus durch Vorherrschen der Zone der Hauptachse. Hammen (Poog 7, 72) hier sie, vielleicht durch ungleiche Ausdehnung gleichwertiger Flächen dass veranlaßt, für rhombisch. Fig. 7. Danach liegen in der Zone der Hauptachse die Pinakoide coPos (a), coPob (b), so wie die Prismen coP (s), coP3 (a). Außerdem die Pyramide P (o), das Brachydoma 2Pob (q) und das basische Pinakoid (c). Letzterse nimmt bisweilen eine größere Audehnung an. — p: p = *119*54'; s:s = 53*54'; q:q (oben) 106*40'; q:e = 143*20'; o: o = 145*10', 117*48' (Polkanten), *73*18' (Mittelkante); o: q = 145*14'; o: e = 143*21'. Sprechen indes schon diese Zahlen ziehnlagenend fand. Aus der

noch mehr die Beobachtung von Pars, der dasselbe sirkularpolarisierend fand. Aus derselben Lösung scheiden sich Kristalle zweierlei Art aus, die Polarisationsebene rechts oder in gleicher Stärke links drehend, etwa 1/2 so stark wie Quarz; ihre Lösung ist optisch inaktiv. C. Pape (Pogg. 189, 224). E. Brozar (Bull. soc. chim. [2] 20, 436). Nach Geoth (Jahresb. 188, 272) trimorph. Optische Eigenschaften: Torsön u. Christianers (Vidensk. Seisk. Skr. [5] 9, 861). Spes. Gew. 2.277. Torsön, 2.2800 Molekularvolumen 104.64. Hertlein (Z. physik. Chem. 19, (1896) 292). —

Leitfähigkeit bei 25°:

128 256 512 1024 154.1 128.9 185.8 140.2 144.8 148.0

Spez. Refraktion der wäßrigen Lösung für Natriumlicht bei 20°:r= 0.2108, $r^2 = 0.1246$. Molekularrefraktion desgl.: R = 50.25, $R^2 = 28.71$. Spez. Gew. der Lösung:

Gew. Proz. gelöst. Salz	Konzentrat. pro g-Aeq. in l	Spez. Gew. bez. auf Wasser v. 20°	Molekular- volumen
5.618	2.043	1.03860	80.685
3.003	3.890	1.02045	79.284
1.183	9.992	1.00804	77.728 HERTS.

Lösungswärme - 13.01 Kal. Thomsen (Thermochem. Unters. 2, 259; 8, 191; 8, 236). Neutralisationswärme $2KOH_{L5a} + H_sS_sO_{eL5a} = K_sS_sO_{eL5a} + 27.07$ Kal. Bildungswärme aus den Elementen 415.720 Kal, Thomses 411.400 Kal. BERTHELOT (C.-B. 1883, 164).

Sie schmecken rein bitter, sind luftbeständig, verknistern in der Hitze

und hinterlassen Kaliumsulfat. Sie lösen sich in 16.5 T. Wasser von 16° in 1.58 T. kochendem Wasser, nicht in Alkohol, HEEREN.

	Kristalle.		HEEREN.
K ₁ O	943	89.55	39 86
Salla	144.1	60 45	58.75
K.N.O.	288.4	100.00	98.61

P. Trithionsaures Kalium K.S.O. - Darstellung und Zersetzung vgl. Trithionbeim Eintropfen von Chlorschwefel (SCl₂ oder S₂Cl₂) und scheidet beim Erkalten Kristalle von Kaliumtrithionat ab. In der Mutterlange bleibt durch Alkohol fälibares Kaliumthiosulfat. W. Seriko (Ber. 6, 1108). - 2. Man läßt zu 200 ccm einer bei 30° gesattigten Lösung von Kaliumthiosulfat etwa 20 ccm konzentrierte schweflige Säure zusließen und wiederholt dies alle Stunden. Nach einiger Zeit, zweckmäßig beim Aufbewahren in der Kalte, setzt sich am Boden ein Kristallkuchen von Trithionat ab. welcher zur Reinigung 2 -3 mal aus lauwarmem Wasser umkristallisiert wird. Spez. Gew. 2.3038-2.3044; Molekularvolum 117.39. Herr-LEIN. - Rhombisch, von prismatischem Habitus nach der Hanptachse. Fig. 8. DE LA PROVOSTAYE (Ann. Chim. Phys. [3] 3, 354). Raungunnum (Neueste Forschungen, Leipzig 1857, 27). Ersterer beobachtete die Prismen ool (p. oold (m); das Bruchydoma Pa (q) und die Bruchypyramide 2P2, letztere schmal und gekrummt. Letzterer das Prisma in, mit den beiden Pinakciden 20P20 und 20P20. von denen das erstere schr vorherrschend den Kristallen tafelfermigen Habitus verleiht; außerdem das Doma q. Er fand. m m = 38°35′; m: ccP50 160°16′; m: ccP50 = 100°50′; q: q = 134°13′; ccP50 q = 20° Dagegen behauptet Ratinka (J. prakt. Chem. [2] 1 35) den men klinen Charaktet dieses Salzes Nach seiner Deutung wären die Fla ben q etwa als Prismen aufzufassen, die Flüchen m. 50P55, 20135 als Flächen aus der Zene der Orthodingonale und die Kristalle würden denjenigen des selentrithionsauren Kallums ähnlich. Ratunz hat aber keine Messungen angestellt. Rhomb, Nadeln Bann (Chem. N. 36, 203.



Fig. 8.

Lösungswärme -13.15 Kal., Thomsen (Thermochem. Untersuch. 3, 236). - 13.02 BERTHELOT (Ann. Chim. Phys. [6] 17, (1889) 443). Bildungswärme K₁ fast + S₃ fast + O₈ gast. = K₂S₃O₆ fast + 406.80 Kal. Thomsen, mit oktaedrischem Schwefel: 416 Kal. Berthelot. Reaktionswärme bei der Einwirkung von Brom: K₂S₃O₈ Lóa + 8 Br Los in KBr + 6H₂O = 3KBr Lóa + 3H₂SO₄ Lóa + 6HBr Lóa + 74.700 Kal. bei 10°. Bei der Einwirkung von KOH: $2K_2S_3O_6$ Lóa + 6KOH Lóa = $K_2S_2O_3$ Lóa + 4 K_2SO_3 Lóa + 3H₂O + 18.500 Kal. Berthelot. —

Leitfähigkeit bei 25°:

129 0 133,7 137 9 26.4 HERTLEIN. 1144 121.0 140.8

Spez. Refraktion der wäßrigen Lösung für Natriumlicht bei 20°:r = 0.2392, r^2 - 0.1401, Molekularrefraktion desgl. R - 64.69, R^2 = 38.15. Spez. Gew. der Lösung:

Gew. Pros.	Konzentr. pro	Spez. Gew. bex.	Molekular-
gelost, balz	g-Aeq in l	auf Wasser v. 20°	volumen
11 389	1 043	1 08134	101 000
6 396	2 028	1 04284	883 88
3.281	4 085	1 02148	97 132
1.323	10 110	1 00868	94.942 HERTLEIN.

Von salzig bitterem Geschmack, luftbeständig, neutral. Löst sich leicht in Wasser, die Lösung zersetzt sich um so schneller, je höher die Temperatur. Löst sich nicht in Alkehol, Langlois (Ann 40, 102). Kessler (Pogg. 74, 270). — Zersetzt sich bei längerem Stehen in waßriger Lösung

in Sulfat, schweflige Säure und Schwefel, welch' letzterer in statu nascendi sich mit Trithionat zu Tetra-, später zu Penthathionat vereinigt. Dasus (Ann. 244. (1888) 126. —

(,	Kristalle.		Langlois.	1	Ueber H _e 8	04.	Kustan.
K,0,50,	174.8	64.45	64.36	K,0 88	94.8	34.84	84,71
8	82,1	11.86	11.88		96.2	85.56	85.69
8O ₀	64.1	23 69	23,76	50	80	29.56	29.70
K.S.O.	270.5	100.00	100.00	K _e S _e ∩ _e	970.5	100.00	100.00

Q. Tetrathionsaures Kalium K₂S₄O₄. — 1. Man fügt zu einer bei Zimmertemperatur gesättigten Lösung von Kaliumthiosulfat tropfenweise eine gesättigte Lösung von Jod in Kaliumjodid, indem man jedesmal Entfärbung abwartet und gut kühlt. Das schwerer lösliche Tetrathionat füllt aus. Die Reinigung geschieht durch Umkristallisieren aus mit Schwefelsäure angesäuertem Wasser bei einer Temperatur unter 40°, besser durch Fällen der wäßrigen Lösung mit Alkohol. Kesslee (Pogg. 74, 254; J. R. 1847 u. 1848, 375). Hertlein (Z. physik. Chem. 19, (1896), 289). Oder es wird durch Waschen mit absolutem Alkohol vom Kaliumjodid befreit, durch Auflösen in warmem Wasser, Abfiltrieren vom ausgeschiedenen Schwefel und Zumischen von Alkohol, so lange sich der entstehende Niederschlag noch löst, beim Erkalten in großen Kristallen erhalten. In der Mutterlange bleibt Kaliumtrithionat, welches beim Einengen oder Fällen mit mehr Alkohol und Aetber kristallisiert. — 2. Man fügt eine Lösung von Tetrathionsäure zu alkoholischem Kaliumacetat, wobei sich das Salz als feinkörniger Niederschlag abscheidet. — 3. Fügt man eine Lösung von Pentathionsäure von 1.32 spes. Gew. zu einer Lösung vas Kaliumacetat in Alkohol von 96°₁₀, so liefert der mit Alkohol gewaschene Niederschlag nach (1) umkristallisiert, wobei Schwefel surückbleibt, Kristalle von den Eigenschaften des Kaliumterthionats. Kesslen. — 4. Siehe unter R. — Große, glänzende, tafelförmige Kristalle. Monosymmetrisch. a.b.c. = 0.9285:1:1.264. Rammusense (Kryst. Phys. Chem. I 495). Beobachtete Formen: (100), (103), (110), (133), (111), (111). Gemessen: (110): (10) = 34°3; (111): (111) = 78°31'; (111): (100) = 58°36'; (183): (100) = 81°7'; (108): (109) = 75°56'; (111): (111) = 77°46'. Focu u. K.töse (Ber. 23, (1890) 34:99). Rammassen (Neueste Forschungen, Leipzig 1857, 28; J. B. 1857, 196) hatte diese Kristalle als pentathionsaures Kalium beschrieben. Werte, die von den oblgen um einige Minuten differiere und das Achsenverhältnis a.b.c. = 0.9285:1:1.2642, sowie β = 78°28' gibt Foor in Z.

Leitfähigkeit bei 25°:

v 32 64 128 256 512 1024 pco A p 109.7 115.8 121.3 126.2 130.8 182.0 138.0 22.5

Spez. Refraktion der wäßrigen Lösung für Natriumlicht bei 20° r = 0.2625; r² = 0.1543. Molekularrefraktion desgl.: R = 79.40, R² = 46.68. Lösungskonstanten:

Gew. Proz. gelöst. Salz:	Konzentr. pro	Spez. Gew. bez. auf Wasser bei 20°	Molekular-
	Grammaeq. in 1		volum
13.187	1 065	1.08671	119 47
7.142	2.026	1.04/690	117 78
3,725	3.968	1 02341	116.76
1,519	0.1000	1.00950	115,17 HERTLEIN.

Lösungswärme —12.46 Kal. Bildungswärme (alles fest) = 395.2 Kal. THOMSEN (Thermochem. Unters. 2, 264; 3, 236).

Haltbar, außer wenn die Kristalle noch Mutterlauge einschließen, welche sich dann in Schwefel und Kaliumtrithionat zerlegt. Kesslen.— Zersetzt sich bei längerem Außewahren in wäßriger Lösung in Tri- und Pentathionat, Sulfat und schweflige Säure. Debus (Ann. 244, (1888) 124). Wird von Kaliumamalgam zunächst zu Thiosulfat, dann zu Sulfid reduziert. Lewes (J. Chem. Soc. 41, 300).—

Ueber H ₂ SO ₄		Kusslen.		
K ₂ 0	94.3 128.3	31.16 42.89	3t 11 42 54	Nach 3). 30 90 43,17
50 K ₂ S ₄ O ₄	302.6	100 00	26 60 100.25	

R. Pentathionsaures Kalium. K2S3O6 + 1.5H2O. - Dargestellt von Cunting a HENKEL durch Neutralisation Wackanaoona scher Flussigkeit und fraktionierte Kristallisation, be) welcher zuerst Tetrathionat erhalten wird. (J. prokt. Chem. [2] 24, 1881, 225; [2] 37, (1888-137). Nach ihren Angaben mit 0.1 und 2 Mol. H₂O. Nach Luwes, Chem. A 43, 41; J. Chem. Soc. 39, 68) mit 1 und 2 Mol. H₂O. Nach Shaw (J. Chem. Soc. 43, 41888). 361 mit 1 Mol H.O. Alle Methoden zur Darstellung, welche auf Neutralisation der freien Säure durch Kaliumhydroxyd beruhen, liefern sehr schlechte Ausbeuten, da ein örtlicher Ueberschuß von Alkali sofort Zersetzung des Pentathionats zur Folge hat S. z. B. Ludwig J Chem. Soc. 39 68; 41, 300, Darstellung. Man leitet in einen Liter einer fast gesattigten Lösung von SO, während 10 Tagen je zwei Stunden einen langsamen Strom von H2S, konzentriert die so erhaltene WACKENBODER'sche Flussigkeit bei 35° auf dem Wasserbade und filtriert vom ausgeschiedenen Schwefel ab. Die bis zum spez. Gew. 1.241 konz. Flüssigkeit enthält 33 % S_bO_b und wird mit der berechneten Menge Kaliumacetat versetzt und auf einem Uhrglas bei gewöhnlicher Temperatur verdunstet. Der Rückstand wird bei 456 in 30 ccm 1 % iger Schwefelsaure gelöst und im Exsikkator verdampit, wobei zuerst Tetrathionat, dann Pentathionat auskristallisiert, welches durch Auslesen rein erhalten wird. Fock u. Klüss (Ber. 23, (1890) 2431). Die Trennung vom Tetrathionat gelingt bequemer durch Behandeln der Kristallmischung mit einer Flitssigkeit vom spex tiew. 22. dargestellt aus Xylol und Bromoform, in welcher das Tetrathionat untersinkt, während das Pentathionat darauf schwimmt. Henrinis (Z. physik. Chem. 19, 1896) 295) — 2. 72 g Tetrathionsaures Kalium werden bei 20° in 240 ccm Wasser und 4 g Schwefelsaure gelöst, dann eine Stunde lang ein langsamer Strom von Schwefelwasserstoff hindurchgeleitet, worauf, wenn die Flussigkeit 24 Stunden sich selbst überlassen wird, der Schwefelwasserstofigerneh verschwindet und bei freiwilliger Verdunstung zuerst wieder Tetrathionat, dann Pentathionat sich ausscheidet. Desus (Ann. 244, 11888) 129, - Rhombisch, meist prismatisch nach der Vertikalachse, bis 21, mm lang 127. — ROUNDISCH, meist prismatisch nach der Vertikalachse, bis 2°, nam lang und 1 mm dick. Primäre Prismenflichen und Domen herrschen vor. Drawn, Fock u. Kitss (Ber. 23, 1830) 2131. Der von Rammensussen (Kryst, Phys. Chem. I 495., als pentathonsaures Kalium beschriebene Körper war der Kristallform nach tetrathionsaures Kalium. Fock u. Kitss. a:b c = 0.4564 1:0.3051. Beobachtete Formen (010), (001), 110, 130, (011, 321, 341). Gemessen (010), (110) = 355028; (010, 1011) = 37302; (010, 130) = 3600; (011, 110) = 82557; (011):(130, = 76°15°; (221), (110, = 34°20); (221) (010, = 5949°; 241, 131) = 12206; 241, 010) = 53051°; 241, 110 = 80027°; (221, 011) = 50057°; (221, 011) = 73045°; (241), 011) = 50036°; (241, 011) = 80027°; Berochet. (221) (221) = 97°32′; (221); (110) = 57°13′; (241) (141) = 80°33′; (241); (110) = 63°56′.Fock a. Kiess. Auch Fock (Z. Krist. 19, (1891) 239). Spez. Gew. 2.1120-2.1126; Molekularvolum 171.19. HERTLEIN.

Leitfahigkeit bei 25°:

v 32 64 128 256 512 1024 J 1062 112.8 117.7 1222 1257 129.3 28.1 Heatleis Spez. Refraktion der Lösung für Natriumlicht bei 20°: r = 0.2837; $r^2 = 0.1665$. Molekularrefraktion desgl. R = 94.92, $R^2 = 55.73$. Hertlein.

Lösungskonstanten: Konz pro D bez. auf Molekular-Gew.-Proz gelőet Salz 14 195 H₂O bei 20° gr-Aeq in I votum 1 09025 139 53 7723 2008 1 04740 138 51 4 (82 8,999 1 02157 137 25 135 95 HERTLEIN. 9911 1 01002

Warmetonung bei der Bildung der wäßrigen Lösung aus den Ele-Gmelin-Friedhelm II Bd. 7. Auft.

menten: 203.500 Kal. Bei der Oxydation durch Brom 19.500 Kal. Dieselbe verläuft nach der Gleichung: $K_1S_5O_6+10Br_1+14H_1O=5H_1SO_6+2KBr+18HBr$. Bei der Reaktion mit KOH 24.100 Kal. BERTHELOT

(Ann. Chim. Phys. [6] 17, (1889) 458, 472). —

Infolge des eingeschlossenen Wassers zersetzen sich die Kristalle mit der Zeit und gehen in einigen Monaten in eine gelbe, breiartige Masse über. Pulvert man sie jedoch und wäscht das Pulver mit Alkohol, so sind sie über Schwefelsäure jahrelang haltbar. Aus Wasser von 50°, besonders bei Zusatz von etwas Schwefelsäure, umkristallisierbar. Zeigt immer denselben Wassergehalt, nicht, wie Lewes u. Shaw (J. Chem. Soc. 43, 351), angeben, einen wechselnden; liefert beim Glühen nur Sulfat. Unlöslich in Alkohol, leicht löslich in Wasser; die Lösung zersetzt sich unter Abscheidung von Schwefel, was durch Zugabe von Chorwasserstoff- oder Schwefelsäure verhindert, durch Essigsäure verzögert wird. Kann in 10 % iger Lösung längere Zeit unzersetzt gekocht werden, schließlich wird Schwefel und Schwefelwasserstoff abgespalten. Umsetzung mit KOH: $2K_2S_3O_6 + 6KOH = 5K_2S_2O_3 + 3H_2O$. Behtrelot (Ann. Chim. Phys. [6] 17, (1889) 458, 472). = $2K_4S_2O_8 + 3K_2SO_4 + 3H_2O + 3S$. Taramatsu il Smith (J. Chem. Soc. 4, (1882) 162). = $3K_2S_2O_3 + 2S + 2K_2SO_4 + 3H_2O_4$. Lewes (J. Chem. Soc. 39, (1881) 68; 41, (1882) 300). Schwärzt Silber- und Kupferblech, entfärbt Jodlösung erst nach 24 Stunden, wird, mit Platinschwarz geschüttelt, sofort sauer und enthält dann Schwefelsänre, ohne daß sich Schwefel abscheidet. Permanganat bringt einen kaffeebraunen Niederschlag hervor. — Bei monatelangem Stehen in wäßriger Lösung ist unter Abscheidung von Schwefel Tetrathionat entstanden. Descs. -

2K ₂ O 28 ₃	188 320	26 04 44.32	26.02 44.53	26.06 44.37
20,	160	22,16	_	
3H ₂ O	54	7.48	_	7.82
OCL A L OTT	A 500	400 00		

 $2K_2O 2S_5O_5 + 3H_2O 722 100.00$

S. Hexathonsaures Kalium. — K₂S₆O₆ + 1½ H₂O₇ — Die von der Darstellung des Pentathionats erhaltene Mutterlange ergibt bei weiterem Eindunsten zunächst noch denselben Körper, dann Hexathionat. Dasselbe ist meist mit Schwefel gemengt, von dem es mechanisch getrennt werden kann. Gelbe, warzenförmige, nicht kristallinische Krusten, vollkommen klar in Wasser löslich. Die Lösung zersetzt sich, selbst bei Anwesenheit von Saure, zum Teil unter Abscheidung von Schwefel; sie unterscheidet sich von der des Pentathionats durch ihr Verhalten gegen Ammoniak, welches darin einen reichlichen Niederschlag von Schwefel erzeugt. Noch viel leichter zersetzbar als Pentathionat. Die klare Lösung scheidet immer sehr wenig Schwefel ab. dessen Menge sich mit der Zeit nicht vermehrt, doch tritt nach dem Filtrieren die Schweselabscheidung sosort wieder ein. Dezus (Ann. 244, (1888) 110).

		Desus.
2K	19.84	20.25
68	48.85	49.69
6O	24 42	23.40
1 5H,O	6.87	6.63
K ₂ S ₆ O ₆ .1 5H ₄ O	99.98	99.97

Kalium, Stickstoff und Schwefel

Gründe für die hier erfolgte Einteilung. Vgl. Bd. L. A. Nitrilosulfonsaures Kalium. N(SO, K)s. — Sulf-von Farmy, Trisulfammonsaures Kalium von Claus, identisch auch auf



sauren Kaltum von Claus u. Koch. Bildet sich beim Vermischen von Kaliumnitrit und -sulfit oder bei raschem Einleiten von Schwefeldioxyd in eine maßig verdunnte Lösung von Kaliumnitrit. Auch durch Einwirkung von Kaliumsulfit auf die Kaliumsalze anderer Schwefelstickstoffsauren, nicht aber auf trisulfooxyazosaures Kalium (s. K) wird nitrilosulfonsaures Kalium erhalten. Fermy (Ann. Chim. Phys. [3] 15, 408). Hinreichend lange fortgesetztes Einleiten von Schwefeldmxyd in eine verdunnte alkalische Lösung von Kaliumnitrit erzeugt als Endprodukt nur nitrilosulfonsaures Kalium, in welches Salz also die ursprunglich entstandenen Produkte sämtlich übergeführt werden. Chars. - Es wird aus der Lösung von nitrilosulfonsaurem Ammonium durch Kaliumsalze in schonen perlglänzenden Nadeln gefallt. Fremy. Zur Darstellung neutralisiert man die Lösung von 100 g KOH in 200 cbcm H₂O mit SO, und vermischt mit 25 g KNO₂, in 100 cbcm H.O gelöst. Das Gemisch gesteht nach wenigen Minuten zum Kristallbrei. den man unabfiltriert eine Stunde stehen labt. Darauf erwarmt man die stark alkalisch gewordene Flussigkeit, nötigenfalls unter Zusatz von Wasser bis zur Lösung des zuerst gebildeten kristallbreies und läßt erkalten, Claus u. Koch (Ann. 152, 336; J. B. 1869, 230). - Durch sofertiges Affiltreren glaubten Claus u. Korn das sog tetrasulfummensaure Kaluur K₁S₁O₂NH, erhalten zu haben. Deser Kerper enth.elt bei 120° getrocknet 32 50°, g.K. 3 10° g.N. 25 20° g.S. (Rechn. 31 82 K. 2.84 N. 26 10° s. Es lag jedoch nur verunreinigtes Nitrilosulfonat ver — Weiße feine glanzende Nadeln, Fremy, oft 6 bis 9 mm lang, Claus.

- Rhombisch, a:b:c = 08156·1:% Beobachtete Formen a = 100, m = 110, n = (120 a m = 39°12° a·n = ca 58°. Rasemo Ann. 241, 169, Fock Z. Krist 14, (1888 534). In Losung geschmacklos und neutral. Fremy. Die Kristalle verlieren neben konz. Schwefelsaure im Vakuum einen Teil, bei 100 bis 110 alles Kristallwasser gef. 848 bis 92° ; Rechn. für 2 Mol II,0 88, bei längerem Erwarmen, namentlich auf höhere Temperatur nehmen sie rasch mehrere Prozente Sauerstoff auf und geben dann an Wasser Kaliumsulfat ab. Daher verloren France's Kristalle bei 1400 nur 50 an Gewicht Claus u. Koch. Beim Erhitzen werden Schwefeldioxyd, Schwefelsäure, Ammonium- und Kaliumsulfat gebildet, aber keine Oxyde des Stickstoffs. Fremy, Dieses bestutigen CLAUS I Koon, welche dabei (in Anlall eines Druckfehlers Ann 36, 342, FREMY 20 widerlegen gluuben. -- Sie zersetzen sich beim Aufbewahren im Laufe eines Monats in Bisulfat und imidosulfonsaures Kalium und verlieren schon nach einigen Stunden ihren Glanz. In einer Ammoniakatmosphare scheinen sie jedoch unverandert haltbar zu sein. Raschto. Fremy Löst sich nicht in kaltem Wasser, Claus u. koch; in 50 T. Wasser von 23°, Fremy; in Wasser von kaum 40° ohne Veränderung, Cavus u. Kocu; auch die Lösung in Wasser von 40 bis 50° läßt beim Erkalten perlglanzende Nadeln von nitrilosulfonsaurem Kalium anschießen. FREMY. Siedendes Wasser verseift zu amidosulfonsaurem Kalium; bei nur kurzem Kochen bildet sich imidosulfonsaures Salz. Rascino, -- Freies Alkali verhindert die freiwillige Zersetzung des nitrilosulfonsauren Kalnums und diejenige beim Kochen mit Wasser. Verdünnte Sauren wirken in der Wärme wie Wasser, Einleiten von Schwefeldioxyd in die kalte Lösung zersetzt nicht) Claus, Kaite konz. Schwefelsaure und kalte Salpetersaure wirken nur langsam und bilden beim Erwärmen ohne Gasentwicklung Kaliumsulfat und Ammoniumsulfat. - Die kalte wäßrige Lösung fällt Metallsalze nicht, die mäßig warme, mit wenig Salz rasch bereitete Losung bildet mit Baryum- und Bleisalzen bristallinische Doppelsalze. Fuenr (Ann. Chim. Phys. [3] 15,

von 30 bis 40° fällt weder Barytwasser noch iessig einen dicken weißen Niederschlag, mensetzung ab. Sie zersetzt Merkuronitrat unter Abscheidung eines schwarzen Pulvers und verändert Silbernitrat auch beim Kochen nicht. Claus u. Koch (Ann. 152, 343).

	8K N 39 90	Entwässert 117.4 14 96.2 144	31.61 3.77 25.88 31.61	3	. Koore. .27 .58 .08
	$N(SO_2K)_0$	871.6	100.001		
	Kris	stalle.		FRENY.	RASCRIG.
3K	1	17,4	REAN	28.47	28.82
6H		6	1.46	1,200	17.40
N		Id	8.40	0.40	23.31
N 38		96.2	23.49	23.48	
110	1'	76	42.97	_	

N(SO.K), 2H, O 409.6 100.00

B. Sulfimidkalium. — SO.NK. — Man trägt Sulfimidsilber in eine heiße Lösung der berechneten Menge Kaliumchlorid ein. Kristallisiert aus der filtrierten Lösung in gut ausgebildeten farblosen Kristallen. In Wasser nicht allzuleicht löslich; die Lösung reagiert neutral. Sehr beständig; beim Kochen mit Säuren entsteht Schwefelsäure. Zersetzt sich beim trockenen Erhitzen mit lebhafter Feuererscheinung unter Entweichen von Stickstoff und Schwefeldioxyd; im Rückstand bleibt Kaliumsulfat und -sulfit, Traube (Ber. 26, (1893) 611).

K 33.88 33.34
N 11.96 11.56
S 27.85 27.28
20 27.86 —
SO.NK 100.00

C. Kaliumimidosulfit. — HN(SO₂K)₂. — Man setzt Ammoniumimidosulfit (vgl. Band I) mit der berechneten Menge alkoholischen Kaliumhydroxyds un-Kristallinisch, gegen Lakmus schwach alkalisch. Divers u. Ogawa (Proc. Chem. Soc. 16, (1900) 113).

D. Imidosulfonsaures Kalium. — a) Neutrales, NH(SO₃K)₂, Disulfammonsaures Kalium von Claus. — Sulfamidate de potasse oder sulfamidinsaures Kalium von Frant. — Vermischt man Salpetersäureäthylester mit alkoholischer schwefliger Säure und hierauf mit Kaliumhydroxyd, so erwärmt sich das Gemenge und scheidet dicke Kristallmassen aus welche sich nach einiger Zeit verteilen und im Laufe von 24 Stunden in amidosulfonsaures Salz, endlich unter Sauerwerden der Flüssigkeit in imidosulfonsaures Kalium übergehen. Aehnliche Erscheinungen treten beim Vermischen von konz. Kaliumsulfit mit alkoholischen Salpetersäureäthylester ein Claus (Ber. 4, 508). — Darstellung: 1. Man erhitzt amidosulfonsaures Kalium (E), Berglund (Lunds Universitets Arskrift 1876, 12 u. 13; Bull. soc. chim. [2] 25, 453) auf 350°, wobei das Salz schmilzt und mit fortschreitender Bildung des Imidosulfonats nach der Gleichung 2H, N.SO, K = NH₈ + HN(SO₈K)₂ wieder fest wird. Divers n. Haga (J. Chem. Soc. 61, (1892) 952). — 2. Man läßt nitrilosulfonsaures Kalium, mit ein wenig sehr verdünnter Schwefelsäure durchfeuchtet, einen Tag lang stehen und kristallisiert dann den mit kaltem Wasser gewaschenen Kristallbrei aus schwach ammoniakalischer Lösung um. Fremy, Raschie (Ann. 241, 171). - 3. Durch Zufügen von Kaliumchlorid zu der Lösung des leichter löslichen Ammoniumsalzes (s. Bd. I) und Umkristallisieren aus lauwarmem Wasser oder Ammoniak. Berglund. Ebenso aus dem Natriumsalz. Divers u. Haga (*J. Chem. Sec.* 61, (1892) 952). — Kristallisiert aus der Lösung des nitrilosulfonsauren Kaliums in kochendem reinem oder angesäuertem Wasser, Claus u. Kock, nur in geringer Ausbeute Raschie. —

Kleine glänzende Blättchen. FREMY. Regelmäßig ausgebildete

seitige pyramidal zugespitzte Säulen von Augitform. Ein Tropten der heißen Lösung zeigt unter dem Mikroskop erkaltend sechsseitige Tafeln mit 4 stumpfen und 2 spitzen Winkeln Claus u. Koch. Lange Nadeln oder körnige Aggregate. Raschig. Monosymmetrisch. a:b.c=1.6555:1 0.9573. 3=86°31′. Beobachtete Formen. 100., ii0, 111 Gemessen. 110 170 -*117°42′:(111) 111 -*78°97′: 111)·110 = *41°58′·111, 100 = 67°1′: 111. i10,=70°4′. Mixriso Z. Krast 14, (1888 63. - Friedlanden (Z. Krast 1, 1877 621.) beschreibt die Kristalle als rhombisch, infolge Drillingsbildung von hexagonnlen Habitus. Er beobachtete (111, (221), 021. 041 Zwillingsebene 110 oder (130 Optische Achsenebene (100. Beobachtet: (111,: 111) = 35°46′: 111′, 001) = *36°48′: 221., (001 = 55°30′

Verändert sich nicht beim Aufhewahren an feuchter Luft, FREMY, nicht bei 150° Claus n. Koch. Bei stärkerem Erhitzen auf 200° Claus) werden Schwefeldioxyd, Schwefelsäure, Ammoniak und Kaliumsulfat gebildet. Farmy, CLAUS H. KOOH. Verändert sich beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck bis zur Erweichungstemperatur des Glases nicht; im Vakuum zersetzt es sich zwischen 360-440° nach 3NH₂SO₂Ki₂ = N₂ + NH₃ + 3SO₂ + 3K₂SO₄ indem es schmilzt und siedet. Divers u. Haga. Dabei entsteht ein flüchtiges, geihlichbraunes, und ein weniger flüchtiges, weißes Subhmat, wohl identisch mit den von Ross aus NH, und SO, erhaltenen Kerpern s. Bd. D. Diveas u. Hassa. Franky Claus u. Korn -Löst sich schwer in kaltem Wasser, in 64 T. Wasser von 23°, Franky. Schwerer löslich als die anderen neutralen imidosulfonsauren Salze, Berg-LUND. Aus der Lösung in kochendem Wasser fallt Kalilauge das Salz sogleich in Würfeln. Clavs u. Koch. Nach Brrolund entsteht auf ähnliche Weise jedoch das basische Salz. — Wird durch siedendes Wasser zunächst in amidosulfonsaures Kalium verwaudelt, Rascure, Anhaltendes Kochen mit reinem, leichter mit saurehaltigem Wasser zersetzt das imidosulfonsaure Kalium in Schwefeldioxyd, Ammoniumsulfat und Kaliumsulfat. Fremy. CLAUS u. KOCH. Einleiten von Schwefeldioxyd zersetzt die kalte wäßrige Lösung nicht. Claus. Kalte konz. Salpetersäure bewirkt keine sichtbare Zersetzung, Fremy (Ann. Chim. Phys [3-15, 473). Die warme wäßrige Lösung bildet nach Fremy beim Vermischen mit Baryumchlorid ein kristallinisches Doppelsalz; nach Chaus u. Koch kristallisiert das midosulfonsaure Kalium aus der Mischung in Würfeln, im übrigen unverändert. Die verdünnte Lösung wird durch Bleiessig, die heiße konz. auch durch Bleizucker gefällt. Claus u. Koch (Ann. 152, 348; J. B. 1869, 230).

	Kristalle.		FRENY.	CLACS II KOCH.	RASCHIG.
2K	78.3	30.90	30 00	30 49	30 89
H	1	0.40	0.99		
N	14	5 57	5.70	5-11	5 53
28	64.1	25 40	25.50	24,94	25.28
60	96	57.83			
VH SO ₂ K w	253 4	100 00			
				Wh.	

		BERGIUND.
280,	63 19	63 32
2K	30.89	30161
MI	593	5.79
NH 80 ₂ K ₂	100.00	99.72

Vor Brackenso hatte man 2 At H mehr in dem Salz angenommen.

b) Basisches. — NK·SO₈K₂ + H₁O₂. — Man fugt neutrales Salz in kleinen Portionen zu einer kochenden Losung von Kaliumhydroxyd. Kristallisiert beim Erkalten, wird durch Umkristallisieren aus möglichst wenig heißem Wasser gereinigt. Große, gut ausgebildete, trikline Kristalle, deren Kristallwasser bei 100° entweicht. a·b.c = 0.9796.1·08415 Beobachtete Formen a = 100, b = 010, c = 001, m = 110, n = 100, t = 101, s = 101, s = 101, p = 111, a·b = 81°30°; c·b = 86°5°; c·a = 76°3°, b·m = 50^43 °; a·r = $57^{\circ}11^{\circ}$; c·m = $81^{\circ}31^{\circ}$; b·n = $42^{\circ}1^{\circ}$; c·n = $78^{\circ}42^{\circ}$; b·l = $25^{\circ}30^{\circ}$; s·n = $60^{\circ}13^{\circ}$; b·n = $81^{\circ}24^{\circ}$; b·s = $83^{\circ}24^{\circ}$; b·s = $83^{\circ}24^{\circ}$; c·n = $86^{\circ}4^{\circ}$; s·n = $81^{\circ}30^{\circ}$; s·n

 $q:b=52^{\circ}29'; q:a=84^{\circ}28'; q:m=57^{\circ}56'; q:n=70^{\circ}37'; p:a=59^{\circ}30'; p:b=56^{\circ}17'; p:n=41^{\circ}58'; o:a=68^{\circ}85'; a:b=56^{\circ}57'; o:m=46^{\circ}12'. Rascumo (Assa. 341, 169).$ Memungen von Fook (Z. Krist. 14, (1898) 533). Bei 200° nicht veränderlich, auch in wäßriger Lösung sehr beständig. Wird von Permanganat nicht angegriffen, gibt mit Schwermetallsalzen schwerlösliche, kaliumhaltige Niederschläge. Beeglund (Lunds Universitets Arskrift 1876, 12: Bull. soc. chie. [2] 25, (1876) 454).

8K	87.98	Bregguer. Mittel 87.82	
280,	51.72	52.16	
N	4.58	4.59	
H ₄ O	5.82	5.92	
$NK.(8O_2K)_2 + H_2O$	100.00	100.42	

E. Amidosulfoneaures Kalium. — NH, SO, K. — 1. Durch Umsetzung des amidosulfonsauren Baryums mit Kaliumsulfat. Berglund (Lunds Univer. Arskrift, 1, 13; Bull. soc. chim. [2] 29, (1878) 424). — 2. Man erhält imidooder nitrilosulfonsaures Kalium mit wenig Wasser einige Zeit im Sieden, entfernt die entstandene freie Schwefelsäure durch Calciumkarbonat und dampft das Filtrat ein. Das schwerer lösliche Kaliumsulfat kristallisiert zuerst ans RASCHIG (Ann. 241, 176). Zersetzt sich bei 160-170° in Ammoniak und imidosulfosaures Kalium, (s. D.), Breglund, Divers u. Haga. — In Wasser schr leicht löslich; besitzt Neigung, übersättigte Lösungen zu bilden. Unlöslich in Alkohol. — Rhombische Tafeln. Berglund. — a:b:e = 0.9944:1:0.7097. Beobachtete Formen: (001), (100), (111), (021). Gemessen: (021):(121) = 70°20'; (111):(111) = 60°24'; (111):(111) = 90°35'; (111):(111) = 60°16'; (021):(111) = 35°18'. Rasona. Messungen von Focz (Z. Kryst. 14, (1898) 592).

F. Schwefligsaures Kalium-Ammonium. — Nur bei Gegenwart eines großen Ueberschuses von Ammoniak durch Verdunsten der wäßrigen Lösung der Komponenten erhältlich. Die entstehenden schönen hexagonalen Prismen dissoziieren selbst bei gewöhrlicher Temperatur im zugeschmölzenen Rohr, indem Ammoniumsulft sublimiert. Sie besitzen keine bestimmte Zusammensetzung, Hanrog (Compt. vend. 109, (1889) 221). Solche Kristalle enthielten 21.58 (NH₄)₂O 80.17 K₂O, 47.64 H₂O, entsprechend der [Formel 1.14 (NH₄)₂O. 0.86 K₂O. 28O₆.

G. Schrefelsaures Kalium-Ammonium. — Nach H. Ross (Pogg. 117, 637; J. B. 1862, 550) 2 Mol. K. So, sut 1 Mol. NH. SO, such Taylon (Amoric. J. sci. [Sill.] [2] 29, 372; J. B. 1869, 787) 5:1 Mol. beider Salze haltend, nach Zöllum (Ams. Wies. Akad. 1874, 153; C.-B. 1874, 553) von wechselnder Zusammensetzung. Findet sich als Taylorit im Peruguane Knollen bildend (Dana's Syst. 5. Auf. 614). Auch der Guanovskir. eine das Innere eines zerdrückten Vogeleis bildende blättrig kristallinische Guanokonkreties von 2.33 bis 2.65 spez. Gew., Härte = 2, welche Wibel als saures Kalium-Ammoniumsulfat beschreibt, dürfte hierher gehören. F. Wibel (Ber. 7, 392). — Glänzende, bittere luftbeständige Schuppen, welche beim Erhitzen Kaliumsulfat hinterlassen. Link (Crell. Ann. 1796, 1, 29). Spez. Gew. 2.280. H. Schiff (Ann. 107, 83; J. B. 1858, 9). — Ueber Mischungen von K₂SO₄ und (NH₄)₂SO₄ s. RAIMELEBBRE (Kryst. Chemie 1881, I, 393); Malland (Bull. soc. miner. 3, (1880) 3). -

		BREGLUND.
K	28.94	28.82
SO, NH,	59.22	59.44
NHt	11.84	11.22
NH, SO, K	100.00	99 48

H. Hydroxylamindisulfosaures Kalium. -1. Neutrales zweidrittelgesättigtes. --HON = (SO₂K)₂. — Kaliumozimidosulfonat von Divens. Disulfhydroxyazosaures Kalium von Claus. Sulfazotate neutre de potasse oder neutrales sulfazotins. Kali von France. — Bildung. Entsteht beim Auflösen des Kaliumsalzes der Schwefelstickstoffsäure HO.SNO₂ (s. N.) in warmem Wasser und kristallisiert nach 15 bie 20 Minuten in wetzsteinförmigen Kristallen. Claus (Ber. 4, 507) (s. N.). Bildet sich nach Frank aus dem fünfsechstelgesättigten Salz (s. H2.) (Frank's basisch-sulfaretine. Kaljum: durch Behandeln mit schwachen Säusen oder mit Bargumchlorid. Bleiscetat und anderen Salzen, welche Doppelsalze füllen, während bydraxylamindisulfisaures Kaljum ge-

löst bleibt. Diese Bildungsweise fand Chaus micht bestätigt.

Darstellung. 1. Man leitet, ohne von außen abzukühlen, einen raschen Strom von Schwefeldioxyd in eine Lösung von mit Kaliumhydroxyd vermischtem Kaliumnitrit, welche entweder durch Auflösen von 200 g kaufl. Kaliumhydroxyd in 200 cbcm Wasser, nahezu vollstandiges Sattigen mit salpetriger Saure, Abhltrieren des etwa entstandenen Niederschlages und Hinzufagen von 200 g Kaliumhydroxyd in 100 cbcm Wasser, oder auch durch Auflösen von 200 g Kaliumnitrit und 200 g Kaliumhydroxyd in 300 bis 400 cbcm Wasser bereitet ist. Die hierbei heiß und schmutzig gelb gewordene Lösung wird sogleich von dem etwa abgeschiedenen Aluminiumhydroxyd abfiltriert und abgekühlt, wobei sie zu einem Kristallbrei gesteht, Man sammelt und preßt diesen Kristallbret wobei eine Mutterlauge erhalten wird, welche nach Zusutz von Kaliumhydroxyd wieder mit Schwefeldioxyd behandelt werden kann), und zerlegt ihn durch kaltes Wasser in ungelost bleibendes nitrilosulfonsaures Kalium, sowie in eine Lösung, welche im Verlauf einiger Stunden hydroxylamindisulfosaures Kalium auskristallisieren läßt. Dieses wird durch Waschen mit kaltem Wasser rein erhalten. In der Mutterlange bleibt das Kaltumsulx einer anderen Schwefelstickstoffsaure gelest, welches sich bei langsamem Verdunsten in der Regel unter Bildung von Kahumbisulfat weiter zersetzt. Der ursprungliche Kristallbrei enthält kein hydroxylamindi-ulf-saures Kalium fertig gebildet, sondern erzeugt dieses Salz erst unter der Einwirkung des Wassers und zwar nur dann, wenn ihm genug freies Alkali anhängt, um die bei Bildung des hy insaylamin baulfosauren Kaltums entstebende Saure zu neutralisieren. Behandelt man ihn mit heißem Wasser, so entsteht das fünfsechstelgesättigte Salz. H. 2 . 2. Man leitet in die in obiger Weise bereitete alkalische Lösung des Kaliumnitrits Schwefeldioxyd unter nicht ganz vollständiger Abkuhlung, vermischt, bevor eine Abscheidung von Aluminiumhydroxyd beginnt, mit etwa dem gleichen Volumen Wasser, leitet Schwefeldioxyd ein, doch so, daß die Lösung alkalisch bleibt, und laßt in der Kalte stehen. Es entsteht ein Gemenge von hydroxylamindisulfosaurem Kalium and feinen Nadeln, welche nitrilosulfonsaures Kalium enthalten; durch Abschlammen mit kaltem Wasser zu trennen. - 3. Vermischt man die mäßig verdunnte Lösung von weniger als 4 Moi. neutralem Kaliumsulfit mit derjenigen von 1 Mol. Kaliumnitrit, so erscheint zunächst eine Kristallisation von nttribsulfonsaurem Kalium. Die nach 4 bis 5 Stunden filtrierte Losung scheidet bei weiterem Stehen im Verlauf von 10 bis 12 Stunden hydroxylamındısulfosaures Kalium ab, welches man von zugleich niedergefallenem nitrilosulfousaurem Salz durch Abschlammen trennt. Clats. - 4 Man bringt 69 g 1 Mol Natrumnitrit, fein gepulvert oder in moglichet wenig Wasser gelest, in einen Kelben, fügt dazu eine großere Menge Eis und läßt langsam und unter fortwährendem Un sehwenken 2 Mol Natreumbisulfit zustiellen. Es mull zuletzt nech etwas Eis vorhanden sein. Dann wird eine kaste gesättigte Losung von 150 g Kaliumehlorid hinzugestigt und 24 Stunden stehen gelassen. Geringe Mengen von in seinen Nadeln auskristallisiertem nitril sulf-usauren alz werden von den abgeschiedenen herten Krusten des hydroxylamindisulf-sauren Kaliums abgeschlämmt und letzteres durch Umkristallisieren aus heißem, mit

etwas Kalilauge oder Ammoniak versetzten Wasser gereinigt. Rasenta (Ann 241, 183)

Reaktion zwisichen Nitriten und Sulfiten: Nitrose Dämpfe werden von saurem oder neutralem Sulfit volständig aufgenommen nach: HONO + (KSO, N), K = HONSO, K), resp. 3HONO · 2K, SO, = 2KNO, + H,O + HONSO, K). Um die Natur dieser Reaktion zu zeigen, kann man schwesige und sulpetrige Saure benutzen, wolurch bewiesen wird, daß sieh weder die Base des Nitrita noch die des Sulfits an der Reaktion beteiligt. Bei Gegenwart freien Alkalis wirken Sulfite und Nitrite nisht ein, saure Sulfite nur solunge, bis Neutralisation eingetreten ist. Wahrscheinlich reagiert nur die freie salpetrige Säure Angaben von Britonen und Raschio, daß bei der Einwirkung freies Alkali entsteht, sind mehr richtig. Bei Gegenwart von Kuhlensaure oder saurer Karbinate geht die Reaktion langsam von statten. Beim Einleiten von SO, in eine Lösung von Nitrit und Hydrixyd tritt Sulfe nierung erst ein, wenn saures Sulfit gebildet ist und geht so lange nur langsam von statten, als noch viel noutrales Sulfit gebildet ist und geht so lange nur langsam von statten, als noch viel noutrales Sulfit gebildet ist und geht so lange nur langsam von statten, als noch viel noutrales Sulfit gebildet ist und geht so lange der langsam von statten, als noch viel noutrales Sulfit gebildet ist und geht so lange der langsam von statten.

Pyrorulfit verhanden, später aber wird sofort alles ernougte Pyrorulfit verbraucht. Bei Anwendung von normalem Karbonat statt Hydroxyd tritt intermedikr anch Bildung von saurem Karbonat ein. Divens u. Haga (J. Chem. Soc. 77, (1900) 678; J. Coll. Sci. Telijo, 18, (1900), Teil 2). —

Schwere harte, oft 6 mm lange, durchsichtige, glänzende, stark verlängerte Oktaeder, Fremt, Claus, deren stumpfe Winkel abgerundet sind, so daß die Kristalle den Wetzsteinen ähneln. Claus, Farblose, glänzende Kristalle von kurz prismatischem Habitus mit der Basis als vorherrschender Endfläche. Monosymmetrisch. a:b:c=1.5490:1:0.9208. \$=74°0'. Beobachtste Formen: (100). (001). (100). (101). (201). Gemessen: (100): (110) = 58°7'; (100): (001) = 74°--': (100): (101) = 65°1'; (100): (101) = 44°2': (100): (201) = 39°23'; (110): (003) = 81°7'; (110): (101) = 76°19'; (110): (101) = 66°18'; (110): (201) = 64°17', Rascune. Messing von Fock (Z. Krist. 14, (1888) 584).

Neutral, fast geschmacklos. FREMY. Sind nur, wenn noch freies Kaliumhydroxyd anhängt, haltbar; durch binreichendes Waschen mit Wasser ohne alkalische Reaktion erhalten, zersetzen sie sich bei halbstündigem Liegen neben konz. Schwefelsäure oder im Vakuum und zerfallen zu einer undurchsichtigen sauren Masse. Claus (Ann. 158, 75). Zerfallen selbst in einer ammoniakhaltigen Atmosphäre in einigen Tagen zu einer sauer reagierenden Masse von Hydroxylaminmonosulfosaure und Kaliumsulfat. Rascuig. — Die Kristalle lassen sich aus kochender Kalilauge umkristallisieren und erscheinen dann in zusammengewachsenen Spießen; aber alkalifreies Wasser von mehr als 40 bis 60° nimmt große Mengen auf und erzeugt eine saure Lösung, welche hydroxylaminmonosulfosaures Kalium und Kaliumsulfat enthält. Kaltes Wasser löst nicht. Auch die ohne Eintreten saurer Reaktion erfolgende Lösung in Wasser unter 40° wird durch freiwilliges Verdunsten in gleicher Weise zersetzt. Dieselbe Zers, bewirken freie Säuren angublicklich. — Baryumsalze scheiden aus der warmen wäßrigen Lösung fast sogleich, aus der kalten nach einigen Minuten Baryumsulfat aus, Bleisalze und Silbersalze fällen nicht. CLAUS. - Beim Kochen der Lösung mit Kupfersulfat tritt vollständiger Zerfall ein, indem sich zuerst das Kupfersals bildet, welches sich nach $2Cu(H_2NSO_4)_2 = Cu(H_2NSO_4)_2 + Cu(H_2NSO_4)_2$ teils oxydiert, teils reduziert, worauf dann letzteres Salz unter Bildung von N.O, H.O, H.SO4, CSO4 zerfällt. Bei höherer Temperatur findet anserdem noch die Zersetzung $3Cu(H_1NSO_4)_1 = 2N_1O + 4H_1O + 28O_4$ + 2CuSO₄ + Cu(H₂NSO₅)₂ statt; das Kupfersulfat bleibt dabei scheinbar unverändert, wendet man aber Cuprichlorid an, so wird Cuprochlorid ausgeschieden. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 77, (1900) 978; J. Coll. Sci. Tokyo, 13, Teil 3). — Fein zerrieben und mit Wasser übergossen färbt es dieses beim Schütteln mit Bleisuperoxyd prachtvoll violett unter Bildung von peroxylaminsulfosaurem Kalium. Raschio (s. J.). — Die Kristalle verpuffen bei raschem Erhitzen meist bei 85° unter Abgabe von sauren Dämpfen; bei langsamem Erwärmen verlieren sie Wasser (dessen Menge, falls keine weitere Zers, erfolgt ist, im Mittel 10.22%, (2 Mol. = 11.82%) beträgt) und nehmen dann oder schon während des Trocknens Sauerstoff CLAUS. Nach Divers u. HAGA fixiert das Salz beim Erhitzen an fenchter Luft auf 170—180° Wasser, so daß die Gewichtszunahme nicht von Oxydation, sondern von Hydrolyse herrührt. Die entwässerten Kristalle, über 100° erhitzt, entwickeln saure Dämpfe, die von Schwefeldioxyd frei sind, schmelzen, geben Ammoniumsulfat und freie Schwefelsaure und hinterlassen Kaliumsulfat. Konz. Salpetersäure entbindet aus den Kristallen viel rote Dämpfe und führt sämtlichen Schwefel in Schwefelsäure über. Natronkalk entwickelt beim Glühen 1.51 , oder 1, des Gesamtstickstoffs als Ammoniak. Claus (Ann. 158, 75).

	m Vaku	nun .	CLATS. Mittel.		Bei 100°		Chaus. Mutel.
2K 11	78.3 1	25 63 0.32	25 3	2K H	78.3 1	29 07 0 87	28.78
N 28	14 64 1	4 58	4 6 21 2	N 28	14 64,1	5 19 29 79	29,81
70 2H,0	112 36	36 67 11 82	10.8	70	112	41,58	
80.K . 211.0	905.4	100.00		HOV SO.K.	269 A	100 00	

Farur Ann. Chim. Phys [3] 15, 434), welcher dieses Salz entdeckte, scheint es nicht rein erhalten zu haben, da er 2375 K, 455 N, 242 S fand.

HON

1 a Doppelsalz mit salpetrigsaurem Kalum. - KNO, HON(SO, K), -Man leitet in eine Lösung von 30 g Kaliumnitrit und 10 g Kaliumhydroxyd in 50-100 g Wasser unter fortwährendem Umschütteln in einer Kältemischung so lange Schwefeldioxyd ein, bis die Ausscheidung von Kristallen beginnt, verlangsamt dann den Schwefeldioxydstrom, läßt denselben noch einige Zeit andauern und wartet eine halbe Stunde, während welcher Zeit sich das Salz ausscheidet. - 2. Man fügt zu einer eiskalten Lösung von Kaliumnitrit eine ebensolche von Kaliumpyrosulfit in sehr kleinen Portionen, bis Kristallabscheidung eintritt, und läßt dann kristallisieren. Nach dieser Meth de etwas mit Nitrilosulfat und Sulfit verunreinigt. – 3. Man löst fünfsechstel-gesattigtes hydroxylamindisulfosaures Kalium (8.8.75) in einer 50 eigen Losning von Kaliumnitrit, läßt unverändertes fünfsechstel-gesattigtes Salz auskristallisieren und dekantiert die Mutterlange. Zu dieser fügt man dann wieder eine gleiche heiße Lösung von fünfsechstelgesattigtem Salz und Kaliumnitrit, worauf das Doppelsalz auskristallisiert, welches durch Umkristallisieren aus 120 jeer Nitritlösung zu reinigen ist. - 4. Man löst neutrales hydroxylamindisulfosaures Kalium vorsichtig in dem 3.8-fachen Gewicht einer 22% igen Kaliumnitritlösung bei 70% und laßt erkalten. Asbestähnliche Kristalle, nicht hygroskopisch; aus einer 100 gigen oder starkeren Kaliumnitritlösung unverandert umkristallisierbar. Neutral leicht löslich in Wasser, aus der Lösung fällt bald hydroxylamindisulfosaures Kalium aux. Verwamlelt sich beim Digerieren mit einer starken Kaliumhydroxydlösung in Nitrit und Sulfit. Farht sich beim Ansäuern gelb und entwickelt dann nitrose Gase, zersetzt sich beim Erhitzen explosionsartig unter Abgabe farbloser Gase und eines weißen Rauches. Divers u. HAGA (J. Chem. Soc. 77, (1900) 432, J. Coll. Sci. Tokyo 13, (1900) Teil 2., -

DIVERS 0 HAGA.

K 33 10 33 14
S 18 06 17 96

I a' Sulfazinsaures Kalium, basisch dihydroxylaminsaures Kalium und sulfazinignaures Kalium. — Das "sulfazinignaures Kalium" Rasistis ist nicht identisch mit dem balz von Frenz und Ulaus, sondern mit dem Doppelsalz von Kaliumiteit mit HON SO₂K, von Invens a Haga, dessen Eigenschaften es besitzt his auf depenige, daß es beita Ansäuern keine sulpitrigen lämpfe entwickelt. Dieser Unterschied seil durch einen Gehalt an Sulit begründe i sein, welcher reduzierende Wirkung ausübt Dosselbe gilt für das "basisch debyleoxylamininglesquire Kalium Rasitum, welches gleichfalls ein Deppelsalz mit Nitrit darstellt, auf seine Unreinheit läßt das pulverformige Ausschen schlieben, besonders aber spricht gegen Rasinas Formel, daß das balz neutral reagtert. — Das sog sulfaxinsaure Kalium erhielt Filiux, I als er Schwefeldioxyd in konzentmerte und alkalische Kaliuministitungen bis zum breihrigen Erstarren der Masse einleitete: 200 g KOH, 1000 g KOO, — Rasitut erhielt nach dieser Methode stets ein mit nitmesulfonsaurem Kalium verunteinigtes balz. Claus Ann 158, 66, 74 hatte gleichfalls schon verher das so entstehende Produkt als ein Gemenge angesprochen. — 2 Man läßt zu einer konzentrierten und durch kaltes Wasser gekühlten Kaliumitritlösung unter fritwährendem Umschwenken eine stwa 25. 30° e. 80°, enthaltinde Lösnig von Kaliumhsulät zutrepfen Noch lange bevor ein Mol Bisulnt auf I Mol Natrit verbraucht ist erstarrt das Reaktionsprodukt zu einem dieken Brei, der auf Then gestrichen wird Rasicius Ann 241, 197, Seidenglänzende, weiße Nadeln, welche alkalisch reagieren, kaustisch schmecken, sich sehr leicht

KH

in Wasser lösen und daraus, leichter aus alkalischen Flüssigkeiten kristallisieren. Fazzer Wird in warmer Lösung schon durch Kohlendioxyd in zweidrittelgesättigtes Salz verwandelt. Fazzer. Raschie. Die wäßrige Lösung gibt mit verdünnten Säuren nicht, wie Fazzer angibt, Stickoxyd, sondern Stickoxydul; erst nachdem die Lösung einige Stunden gestanden hat, entwickeln Säuren daraus auch Stickoxyd, da inzwischen Verzeifung zu hydroxylamindisulfosaurem Kalium und Kaliumnitzit eingetreten ist; ebenso tritt beim Zufügen einer achwach sauren Natriumnitzitlösung Stickoxydentwicklung ein. — Zersetzt sich beim Erhitzen explosionsartig unter Entwicklung roter Dämpfe; die an einem Punkt der trockenen Substanz durch einen heißen Platindraht eingeleitete Zersetzung setzt sich von selbst weiter

fort. — Raschie schlug für den Körper die Formel (SO,K),—NH KN-(SO,K), vor.

		FRENT.	Rascuig. Mittel.
3K	33.10	85.04	38.49
28	18,06	10.20	17.71
2N	7.90	4.91	7.68
H	64,605	0.7 - 1.17	
90	40.74	_	-
IN ₂ O ₂ (SO ₂ K) ₂	100.00	•	

Seinem "basisch dihydroxylaminsulfosauren Kalium", welches also nach Devam a.

Haga gleichfalls ein Kaliumnitrit-Doppelsals ist, gab Rascane die Formel

hielt dasselbe für identisch mit dem "sulfarinigsauren Kalium" von Farary (Sulfasie de potasse). Vgl jedoch hei den Doppelsalzen von KNO, mit "/s gesättigtem hydroxylaminősulfosaurem Kalium (s. 2n ð u n.s.). Dieses Farary'sche Salz bildet sich beim Behandeln van
sulfarins. Kaliums" mit kaltem Wasser neben "sulfarins. Kaliusm", bleibt nach den Amkristallisieren den letzteren gelöst und wird durch freiwilliges Verdunsten der alkalischen
Lösung in Warzen erhalten. — Aus alkalischem Wasser umzukristallisieren. Löst sich leicht mit
alkalischer Beaktion in Wasser, nicht in Alkohol und Aether. Beim Erhitzen entweichen nut
Dämpfe mit wenig Ammoniak. Kaltes Wasser bildet bei langer Einwirkung "mulfasis.
Kalium" und ein zweites Salz; kochendes Wasser entwickelt Sauerstoff und bildet Ammoniumund Kaliumsulfat; Säuren entwickeln sogleich Stickoxyd. Farary (Amn. Chim. Phys. [3]
15, 421). Dieses Salz ist von Claus nicht wiedererhalten. — Das Jossech dikydroxydaminsulfosaure Kalium" von Rascung entsteht stets als erstes Produkt der Einwirkung von
Schwefeldioxyd auf stark alkalische Kaliumnitritlösungen, ist aber wegen seiner Leichtlöslichkeit schwer zu isolieren. Es wurde in größerer Menge erhalten, als in eine Lösung
von 400 g Kaliumhydroxyd und 400 g Kaliumnitrit in 800 ccm Wasser ein mäßig starher
Strom von Schwefeldioxyd eingeleitet wurde. Es schied sich nur eine geringe Menge von
nitrilosulfonsaurem Kalium aus, dessen Mutterlauge auf dem Wasserbade bis zur Ausscheidung
einer Kristallhaut eingedampft und dann üher Nacht stehen gelassen wurde. Ann der aber
mals in gleicher Weise eingedampften Mutterlauge des so abgeschiedenen nitrilosulfonsaures
Kaliums kristallisierte dann basisch imidosulfonsaures Kalium, dessen Mutterlauge als
endlich beim Eindampfen auf dem Wasserbade mit einer aus weißen, warzenförmigen Ehöhungen bestehenden Kruste bedeckte, die sich beim Erkalten auch an den Wänden festsetzte. Aus der ziemlich dichfüseigen Mutterlauge erhält man das gleiche Salz, jedoch
immer mit Kaliumsulfat verunreinig

		***	FREMY.	RASCHIG.
K	38.02	88.16	36.77	36 88
8	15.59	16,27	15.49	15.50
N	6.82	5.22	_	_

1 f) Doppelsalz mit Kaliumnitrat. Man mischt eine kalt gesättigte Kaliumnitratiösung mit einer warmen konzentrierten Lösung von hydroxylamindisulfosaurem Kalium. Lange Nadeln; explodieren beim Erhitzen unter Ausstoßung roter Dampfe; neutral gegen Lakmus. Wassor zersetzt in die Komponenten. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 65, 550).

Divers and Haga.

1.

8 90.15 30.86
8 41.24 41.52 41.83

N 7.22 6.83

Auf welche Formel Divens u. Haga den theoretischen Wert berechnet haben, läßt sich aus dem Original nicht ersehen. Die Melekulappietienten von K:S:N sind $=3\cdot5\cdot2$. Sie bezeichnen den Körper als "The simplest double salt of the two radicles, $K_2HNS_1O_7$, KNO_3 , H_1O^* . EPHRAM.

2) Fünfsechstelgesättigtes, HO,N(SO₈K)₂,KON(SO₈K)₂,H₂O. — Identisch mit dem Sulfazitate de potasse basique von Frank, dem sulfozotinsauren Kalium von Claus dem neutralen sulfozotinsauren Kalium von Rascino und (?, dem sog, Isomeren zum neutralen sulfozotinsauren Kalium von Rascino, Identifiziert durch Divres u. Haba (J. Chem. Soc.

77, 1900, 432 a. 440

Entsteht nach Fremy beim Behandeln seines sulfazotate neutre de potasse (des hydroxylamindisulfosauren Kaliums H, mit Kaliumhydroxyd, welche Angabe Claus nicht bestatigt fand. - Darstellung. Man kocht den bei Darstellung von hydroxylamindisulfosaurem Kaltum erhaltenen Kristallbrei, welcher außer nitrilosulfonsaurem Kalium noch ein zweites nicht isohertes Kaliumsalz (?) und anhängendes Kaliumhydroxyd enthält, sogleich nach der Darstellung einige Minuten mit 2 bis 3 Vol. Wasser, filtriert und läßt erkalten, wobei zunächst eine Kristallisation von fünfsechstelgesattigtem Salz erfolgt, die man, bevor sich ihr das bei völligem Erkalten erscheinende hydroxylamindisulfosaure Kalium beimengt, von der Mutterlauge treunt und aus kochendem Wasser wiederholt umkristallisiert. CLAUS. — FREMY verwandelt 500 g in wenig Wasser gelöstes Kaliumhydroxyd durch Einleiten von salpetriger Saure in salpetrigs. Salz, fügt 200 g Kaliumhydroxyd zu und leitet Schwefeldioxyd ein, wobei sich die Mischung erhitzt und seidenglänzende Nadeln von dem, in alkalischen Flüssigkeiten unlöslichen, in Wasser löslichen "sulfazinsauren Kahum" abscheiden. Nachdem dieses Salz durch Verdunnen mit Wasser in Lösung gebracht ist, wird wieder Schwefeldioxyd eingeleitet, doch so, daß die Flussigkeit noch alkalisch bleibt. Sie erhitzt sich, wird trübe und setzt harte, glanzende Kristalle von funfsechstelgesättigtem hydroxylamindisulfosaurem Kahum ab, die man aus verdünntem Kaliumhydroxyd umkristalli-siert. Freny. —

Weiße rhomboïdische Säulen, Fremy; große, vollkommen ausgebildete Rhomboeder, welche sich bei rascher Kristallisation zu treppenartigen Aggregaten oder festen harten Krusten vereinigen. Claus. — Reagiert alkalisch und schmeckt etwas kaustisch. Fremy. Claus. — Die Kristalle verlieren bei 120° kein Wasser und verändern sich nicht, außer bei einem Gehalt an hydroxylamindisulfosaurem Kalium. Claus. — Gibt sein Wasser bei 120° sehr langsam ab und zieht aus der Atmosphäre wieder Wasser an. Divers u. Haga. (J. Chem. Soc. 65, 549.) Verandert sich bei monatelangem Außewahren nicht notwendig, wird jedoch in der Regel, besonders wenn hydroxylamindisulfosaures Kalium anhängt, undurchsichtig, sauer und zerfallt. Claus. Die Kristalle werden bei 140 bis 160° matt, geben rote Dämpfe ab. dann Schwefeldioxyd, Ammoniumsulfit und hinterlassen Kaliumbisulfit, Fremy. Sie blähen sich über 200° auf, zerspringen und zersetzen sich ohne zu schmelzen. Claus. — Das Salz zersetzt sich langsam beim Kochen mit Wasser, wobei die Lösung neutral, dann sauer wird. Fremy. Es verliert bei wiederholtem Umkristallisieren aus Wasser

etwas Kalium. Claus. Salpetersäure entbindet rote Dämpfe, Fremy, und verwandelt die Gesamtmenge des Schwefels in Schwefelsäure. Claus. Kalte konz, Schwefelsaure entwickelt Stickoxyd, Claus, ebenso wirken Sauren auf die heiße waßrige Lösung. Fremy, Die waßrige Lösung erwarmt sich beim Eintragen von Silberoxyd oder Bleisuperoxyd, färbt sich schön blauviolett und bildet unter Reduktion der Oxyde peroxylaminsulfosaures Kalium (J). Auch wenig Chlor farbt vorubergehend violett. FREMY. Dabei entsteht keine Schwefelsäure, Claus. - Beim Erhitzen mit Natronkalk entweicht de« Stickstoffs als Ammoniak, der Rest unverbunden. Claus. — Fast samtliche Metallsalze fällen aus der Lösung dieses Salzes Niederschläge von wechselnder Zusammensetzung, welche sich meist in einem Ueberschuß beider Salze lösen. Calciumsalze, Strontinmsalze und Strontiumhydroxydlösung fallen nicht. Der durch Barvumsalze gefallte weiße gallertartige Niederschlag wird bei schwachem Erwarmen zu einem kristallmischen Doppelsalz. Auch durch Eintropfen von Bleizucker, solange sich der Niederschlag im überschussigen Kaliumsalz löst, wird ein solches gebildet. Fremr. Der durch Baryumchlorid erzengte weiße, klumpige Niederschlag löst sich, wenn er in der Kälte frisch dargestellt ist, in verdunnter Salzsaure, zeigt aber sehon nach 10 Minuten, oder wenn er kochend gefällt wurde, sogleich einen Gehalt au Barvumsulfat. Auch seine klare Lösung in Salzsaure trübt sich nach 1 bis 2 Minuten, nicht aber augenblicklich, wie beim hydroxylamindisulfosauren Kalium, Claus (Ann. 158, 194). Löst sich nicht in Alkohol und Aether, FREMT (Ann. Chim. Phys. [3] 15, 428).

Das sog, Isomere zum neutralen sulfazetinsasten Kalium von Rasonio entstand nur einnal, als bei einer Darstellung von hydroxylamindisulfosaurem Kalium in eine Losung von 50 g KOH und 50 g KNu, in 100 cem Wasser bis zur beginnenden Ausscheidung von Theuerde ein Strom von Schwefeldiexyd eingeleitet und nach dem Abfiltrieren der Theuerde und Verdünnen mit dem gleichen Volum Wasser einen Tag lang stehen gelassen wurde. 2 mm lange Kristalle, welche von geringen Mengen nitrilosulfonsauren Kaliums leicht durch Schlämmen zu trennen waren. Lost sieh in kaltem Wasser in einigen Stroulen, in warmen schweller mit alkaltacher Realtung auf, während sieh Kristalle von Stunden, in warmem schneller mit alkalischer Reaktion auf, während sich Kristalie von hydroxylamindisulfosaurem Kalium absetzen. Aus siedender, schwach saurer Lösung wird durch Baryumehbrid nur etwa die Hälfte des Schwelels gefüllt. Gibt mit Sauren keine Gassautwicklung. Unterschiede von den anderen Isomeren i Rascino betrachtete das Salz bereits als das wahre halbbaeisch hydroxylamindisulfosaure Kahum SO₄K₂=N OH = N OK = SO₄K₃ - H₃O₄ Ist nach Iuwas u Haga, jedoch nichts anderes als ein unreines Doppelvslz von Kahumnitrit und Hydroxylaminsulfaten.

			FREMY	CLAUR.	Rasemo.	DIVERS IL HAGA.
5K	195	32.89	82.0	33 6	32.8	32 28
2.8	14	471	1.4	49	_	_
48	128	21 53	22.2	22.4	21.6	21 28
250	60	10 27				9 64
H,0	18	2.97			_	3 14

Farmy hatte dem salz die Fermel K, Op. S. O. N. NHO gegeben und in demselben einen Wasserstoffgehalt von 077°, gefunden 2a) Doppelsalze mit Kaliummtrit. —

 $2\alpha\alpha$ = 7KNO₂ 2K₂H(NS₂O₂)₃3H₂O₃ — Man löst KON(SO₃K)₃ (s. 3) in heißer fast gesättigter Kaliumnitritlösung und läst kristallisieren. — 2. Man löst in einer mit etwas Hydroxyd versetzten, fast gesattigten Lösung von Kaliummtrit unter Erwärmen HON(SO,K 2,KON(SO,K)2 (8, H 2.) auf. Kleine, fadenartige Kristaile; getrocknet sehr glanzend; durch Wasser zersetzbar; aus gesattigter Nitritlösung umkristallisierbar. Explodiert schwach beim Erhitzen. Verliert im Exsikkator drei Mol. H.O. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 77, (1900) 432; J. Coll. Sci. Tokyo 13, (1900) Teil 2).

K gesamt	36.87	36.81	36 68
K alkal,	4 34	4 80	4.51
8	14 20	14.35	14 47

2αβ — 3KNO₂.K₀H(NS₂O₇)₂.H₂O. — Man löst ein Mol. ⁶ e Salz (s. H 2.) und 14 Mol. Hydroxyd in einer heißen 66 ⁶ igen Nitritlösung und kühlt ab. Aehnelt dem vorigen. Divers u. Haga.

		Divers u. Haga.
K gesamt)	36.81	36 17
K-alkal.)	4.61	4.51
8	15 06	15.07

2αγ) — 7KNO₂3K_AH(NS₇O₇)₂. — Man behandelt eine fast gesättigte Alkalinitritlösung mit Hydroxyd und Schwefeldioxyd, und gibt dann wieder Alkali hinzu, wie bei dem Verfahren zur Darstellung von 2. von Fremy. Die Mutterlauge der heißen Lösung wird dann von ⁶ Salz abfiltriert und erkalten gelassen. Prismen, durch Wasser rasch zersetzlich. Divers u. Haga. (Vgl. hierzu das basisch dihydroxylamindisulfosaure Kalium von Raschie und das sulfazinigsaure Kalium von Fremy. S. 74 u. unten).

		DIVERS II HAGA.
K (gesamt)	36 99	36 94
K (alkal.)	5 05	4 96
8	16.51	16 37

Party u. Claus. Teber das sulfazinsaure Kalum von Raschio, vgl. HON SO₁K)₂KNO₂ and *₆ Salz · Durstellung desselben s. beim *₆ gesättigten hydroxylan indisulforauren Kalum. Seidengiknzende weiße Nadeln, welche alkalischen felüssigkeiten keinstellisieren. Sie werden durch weitere Einwirkung des Wassers in "sulfazituns," und "sulfazinige" Kalum, durch in Wasser lösen und daraus, leichter aus alkalischen Flüssigkeiten kristallisieren. Sie werden durch weitere Einwirkung des Wassers in "sulfazituns," und "sulfazinige" Kalum, durch Kochen mit Wasser in Ammoniak, freie Schwefelsäure, Kalumsulfat und Sauerstoff zeisetzt. Beim Elutzen, ferner beim Einwirken von verdünnten oder konz Säuren entstehen rote Dämpfe; in letzteren bei len Fällen wird auch Ammoniak gebildet. Enthielt 35 04° 6 K, 0.7 bis 117 H, 491 N, 1956 S. Fremy (Ann Chim. Phys. [3] 15, 414). Dieses Salz ist nach Claus (Ann. 158, 66 u. 74) ein Gemenge, welches außer nitrilosulfons, Kalüm noch ein nicht isoliertes "sulfoxyaxos." Salz vielleicht das der Schwefelstickstoffsture H OSNO₂? enthält, über beim Kochen mit Wasser, nicht wie Fremy angibt, Sauerstoff, sondern ein Gemenge von Stickoryd und Stickstoff entwickelt. In selben Salzgemengen fand Claux 33 bis 36° 6 K, 18 bis 23 S. Das Fremy'sche Salz ist aufzufassen als ein Gemisch von Nitriddeppelsalzen, dem die Formel 11K₈NS₂O; ; K₂HNS₂O, 2K₆HNS₂O. KNO₂, entaprechen wurde. Vgl. hierzu S. 74

entsprechen wurde. Vgl. hierau S 74

2 de, Auch das "metusulfazate de polasse" Francis ist nach Divars u Haga schr wahrscheinlich ein Gemisch von der Zusammenselzung K,NS₁O₁, 9(KNO₄ K,HNS₂O₁ I',H₄O Dasselbe bildet sich häung beim Einleiten von Schweteldioxyd in maßig kenz Kalimmitit, "wohe, das Ganze zum durchscheinenden Kristallbert kleinterartig gesteht, oder aus Francis "sulfaxings Kah", — Nicht kristallisierbar, erscheint nach dem Auspressen als durchscheinende wachsartige Masse, in welcher sich beim Erhitzen auf 50 bis 60° Kristalle von "sulfaxings Kah" — Nicht kristallisierbar, erscheint nach dem Auspressen als durchscheinende wachsartige Masse, in welcher sich beim Erhitzen auf 50 bis 60° Kristalle von "sulfaxings Kah" bilden, während eine Lösung von "sulfaxings Kah" abfildet. Ber 250° entstehen Ammoniak, Kahimmulfat und Schwelchliexyd Warmes Wasser bildet "sulfazotins" und "sulfaxings" Kah, verdunnte Säuren sogleich Schwelchsaure und Stickoryd Auch Metalsalze zerstören. Euthält im Vakuum getrocknet 55°26 K, 16°74 S, 481 N, 1.00 H, nach Franci der Franci (Kahim Phys 13) 15, 425° an welchem Orte, sowie auch Ann 56, 325°, jed ich siets für metasulfazate oder metasulfazates zu lesen ist, wie aus Ann Chim Phys [3] 15, 460 ersichtlich Rascino hatte darin unreines "sulfazinsaures" Kahum vermutet

3) Gesattigtes, Basneh sulfaxotinsaucen Kalium von Rascino KON.(SO₄K)₂, — a) Mit 1 Mol, H₂O. — 1. Man stellt eine kalte übersättigte Lösung von hydroxylamindisulfosaurem Kalium durch schnelles Abkuhlen einer Lösung in heißem Wasser her und fügt dazu so lange kalte konzentrierte Kalilauge, bis die Flüssigkeit beginnt, sich zu trüben — 2. Man löst das fünfsechstelgesattigte Salz (H 2.) in wenig warmem Wasser, fügt einen Ueberschuß sehr starker Kalilauge und dann etwas Alkohol hinzu. Raschig. Fallt vollständiger bei größem Ueberschuß an Kaliumhydroxyd. Diveus u. Haga (J. Chem. Soc. 65, (1894) 533). — 3. Man kaun das Salz auch mit Alkohol fällen und braucht dann keinen Ueberschuß an Alkali; durch wiederholtes Fällen mit Alkohol erreicht man am besten Trennung von anhangendem

Alkali. — Nach 1. weiße, seideglänzende Nadeln; nach 2. kristallinisches Pulver, geht beim Umkristallisieren aus Wasser in das neutrale Salz über. Zersetzt sich beim Erhitzen mit explosionsartiger Heftigkeit; langsamer, wenn die Zersetzung an einer Stelle durch einen heißen Platindraht eingeleitet wird. Schon in kaltem Wasser sehr leicht löslich. Reagiert gegen Schwermetallsalze wie freies Alkali, indem K, HNS, O, in Lösung bleibt. Divers u. Haga. — Raschig hatte für das Salz die Konstitutionsformel

 $(SO_3K)_2$ -NK $<_O$ NK- $(SO_3K)_2$ vorgeschlagen.

3K 28	117 64	36 06 19.67	Raschig. 36.63 19.45	Divers u. Haga. 36,29 19.42
NO,	126	38.74		
H ₂ O	18	5.53	-	5.61
	0.34	100.00		

 $K_3NS_3O_7 + H_2O$ 325 100 00 Raschie hatte nur $\frac{1}{4}$ Mol. H_2O in dem Salze angenommen.

b) $Mit \ 2 \ Mol. \ H_2O.$ — Durch Fällen mit Alkohol einmal von Divres und Haga erhalten.

			Divers u. Haga.
3K	117	34,17	34,10
28	64	18.64	18.81
NO	30	8.74	8.44
2H,0	36	10.49	
O ₆	96	17.96	_
$NS_{2}O_{1} + 2H_{2}O$	343	100.00	

3 a) Doppelsalze mit Kaliumnitrit. — KNO₂.2KON(SO₂K)₄. —

3 a a) Mit 4.4 Mol. H.O. — Man löst KON(SO₃K), fast zur Sättigung in einer 70° warmen Lösung von 33—66 T. Kaliumnitrit und 3—5 T. Hydroxyd in 100 T. Wasser und läßt erkalten. Glänzende Fäden, radial angeordnet, zu sphärischen Massen gruppiert. Stark alkalisch; nur wenig löslich in Nitritlösung, reichlich in Wasser, welches unter Bildung von 310 Salz zersetzt. Zersetzt sich beim Erhitzen plötzlich aber ruhig und gibt rote Dämpfe ab. Kann aus einer alkalihaltigen Nitritlösung umkristallisiert werden. Divens u. Haga (J. Chem. Soc. 77, (1900) 432; J. Coll. Sci. Tokyo 13, (1900) Teil 2).

		DIVERS U. HAGA.
K (gesamt)	35.14	35.21
K (alkalisches)	10.04	9.92
8	16.48	16 22

3αβ) Mit 6 Mol. H.O. — Wie das vorige, jedoch aus stärker alkalischen Lösungen. Fast opake, sphärische Körner. Divers u. Haga.

		DIVERS U. HAGA.
K (gesamt)	83.89	33.99
K (gesamt) K (alkal.)	9.68	9.20
8	15.85	15.90

3 a y) "Metasulfazotinsaures Kalium" von Freny ist nach Raschig nur verunreinigtes "sulfazinsaures" Kalium. Noch wahrscheinlicher nach der Annahme von Divers
n. Haga (J. Chem. Soc. 77, (1900) 440), ein Gemisch von der Formel 3(KNO₂ 2K₂NS₂O₃ 4H₂O);
K₂NS₂O₇; 3H₂O. — Dasselbe setzt sich häufig bei Darstellung von fünfsechstelgesttigten
hydroxylamindisulfosaurem Kalium in leicht zersetzbaren Kristallschuppen ab. Auch wird
es durch Vermischen der letzteren mit "sulfazinigs. Kalium" erhalten. — In Wasser leicht
lösliches, stark alkalisch reagierendes Salz, welches mit reinem Wasser in ¾ Salz und
"sulfazinigs." Kalium zerfällt, in alkalischer Lösung sich haltbar zeigt. — Verdünnte Säuren
entwickeln schon in der Kälte Stickoxydgas. Enthält 33.54 K, 186 S, 1.2 H, 3.5 N, der
Formel 6K₂O, SSO₇, 2N₂O₃, 8H₂O entsprechend, und ist vielleicht ein Doppelsalz. Frank
(Ann. Chim. Phys. [3] 15, 458).

I. Peroxylaminsulfosaures Kalium Haga — N O (KSO)

J. Peroxylaminsulfosaures Kalium. HAGA. — N.O. (KSO3). — Oxysulfazotine. Kalium von Claue. Frenx's sulfazilate de potaese, sulfaziline. Kalium. — Bildung:

Beim Einwirken von kleinen Mengen Chlor, von Bleiperoxyd oder Silberoxyd auf funfsechstel-, besser zweidrittelgesättigtes hydroxylamindisulfosaures Kalium. FREMY, RASCHIO, Die Oxydation gelingt auch mit Ozon, salpetrigen Gasen etc. bereits in der Kälte. Haga (J. Chem. Soc. 85, (1904), 78; J. Cell. Sci. Tokyo 19, Art. 15). - Man übergießt 4 bis 5 g hydroxylamindisulfosaures Kalium mit 5 Vol. Wasser, versetzt mit Bleiperoxyd und erwarmt unter Schutteln nicht über 40°, wobei sich das hydroxylamindisulfosaure Kalium mit dunkler, fast rein blauer Farbe löst. Die filtrierte Flussigkeit scheidet bei 1- bis 2-stündigem Stehen in der Kalte unter Entfarbung neben wenig feinen, den Wandungen anhaftenden farblosen Kristallen von hydroxylamintr.sulfosaurem Kahum?, reichlich gelbe Nadeln aus, welche durch Pressen rein erhalten werden. Claus, be Losung wird vor der Kristallisation zweckmälig durch Einleiten von Kohlendioxyd von gelöstem Blei befreit. Hantzagen u. Semple (Rev. 28, (1895) 2744. — Bei Anwendung von gr Geren Mengen hydroxylamındısulfosauren Kalıums werden Nebenprodukte gelildet 🐭 Gelbe Nadeln vom Glanze des Bleijodtds, welche sich beim Autbewahren haufig unter Entwicklung von Stickoxyd und anderen Gasen zersetzen. Farmy, Chars. Resente. Vernufit bei schwachem Erhitzen (bei 115° Chars). Dabei werden Kaliumbisulfat und Ammoniak gebildet, Fremy; nach Claus entweichen Gase, unter denen kein oder nur wenig Ammoniak ist. Natronkalk entwickelt beim Erbitzen ¹6 des Stickstoffs als Ammoniak. CLAUS. — Die spontane Zersetzung geht manchmal explosionsartig vor sich, wobei sich weiße Dampfe von Ammoniumsalzen entwickeln und soviel Wärme erzeugt wird, daß der Rückstand schmilzt; die Zersetzungsprodukte sind sehr mannigfaitig. Haga. - Organische Substanzen entfarben und zerstören das Salz rasch; die Oberhaut wird in Berührung mit der waßrigen Lösung übel-riechend, wie durch Kahumpermanganat. Frenz. — Säuren entwickeln rote Pampfe und Sauerstoff. Claus. - Lost sich mit blauvioletter Faibe in Wasser: das Spektrum ist ähnlich dem des Permanganats, es zeigt kräftige Absorption des blauen und grünen Lichts. Reschie (Ann. 241, 223. – Aus Wasser mit Verlust umkristallisierbar. 100 T. Wasser von 3° lösen 0.62 T. des Salzes, Haga. Löst sich nicht in Alkohol. Die wäßrige Lösung enttarbt sich beim Kochen toder Ansauern, Chatsi, wird sauer und erzeugt nach Frimy unter Entwicklung von Sauerstoff (wohl Stickoxydul, Raschio) oder Bildung von Wasserstoffperoxyd Kalinmsulfat und Ammoniak. Dabei geht nur 14 des Schwefels 1gef, 607; Rechn 597% in Schwefelsaure, der Rest in bydroxylamintrisulfosaures Kalium über: 2K, S, O₁₂, N₂O₂ + H₂O -KHSO, + 2KaS, O. NO + N.O. CLAUB. - Die wäßrige Lösung wird durch Metallsalze nicht gefällt, sondern durch dieselben zersetzt. Sie ist bei Gegenwart von Alkali haltbarer, FREMY (Ann. Chim. Phys. [3] 15, 451 . -CLAUS Ann. 158, 2051; diejenige in 1 n. KOH, ist etwas beständiger als die neutrale, doch ist das Salz darin noch schwerer löslich. Reagiert mit Kaliumsulit unter Bildung von hydroxylamindi- und trisulfosaurem Saiz. Wird durch Reduktionsmittel wieder reduziert, von Alkohol nicht verändert; Mangandioxyd zersetzt es, Permanganat wird zu Manganat reduziert, biltrierpapier ist ohne Einwirkung. Sauren beschleunigen die Zersetzung, Alkalien verlangsamen sie. Unausgewaschen getrocknet ist es zwei Stunden lang haltbar, ausgewaschen kaum fünf Minuten. Unter alkalischem Wasser tm besten haltbar. HAGA. -

Der Verbindung kommt nach CLAUS die Konstitutionsformel O=N (SO₃K), zu. Das Molekulargewicht fanden Hantzsch u. Semple (Ber. 25, (1895–2744; 38, (1905) 1043) mit dieser Formel übereinstimmend; nach Ihnen 1st es als stickoxyddisulfosaures Kalium, O=N=(SO₄K), aufzufassen, derart, daß es, wie auch das Stickoxyd selbst, sowohl das einfache als auch das

doppelte Molekulargewicht besitzen kann und daß es in seiner violetten Form die monomolekulare, in seiner gelben Form die dimolekulare Modi-Sie erhielten auch feste Lösungen des violetten fikation darstellt. Salzes in Kristallen von hydroxylamindisulfosaurem Kalium, welche meist $1-2\,\%_0$, höchstens $4\,\%_0$ peroxylaminsulfosaures Kalium enthielten und lange Zeit unverändert haltbar waren. — Rascure erteilte dem Salz die

Konstitution $(SO_8K)_8 = N \longrightarrow N = (SO_8K)_8$. — Haga betrachtet es als

 $(SO_8K)_2NO.ON(SO_8K)_q$.

Kristalle. FREMY. CLAUS. RASCHIG. 156,5 29,14 28.05 29,12 28.60 2N 28.1 5.07 5.74 5 22 5.38 48 23,82 128.3 23.89 224 41.75 536.9 K4S4O12N2O2 100,00

FREMY fand noch 0.57 bis 0.66 H und nimmt 2 At. H in obige Formel auf.

K. Trisulfooxyasosaures Kalium. Claus, Raschig. - NO(SO₂K)₂ + H₂O;

nach Raschie $(SO_8K)_8N \stackrel{O}{\Big\langle} N(SO_8K)_8$; nach Haga $2[(SO_8K)_8NO] + 3H_10$;

von demselben "Potassium hydroxylaminetrisulfonate" genannt und ab

"triacylated hydroxylamine" mit 3-wertigem Stickstoff N SO₂K anfgefast.

Metasulfacilate de potasse son B

Metasulfazilate de potasse von Frent. Bildet sich beim Einwirken von Bleidioxyd oler Silberoxyd auf hydroxylamindisulfosaures Kalium neben peroxylaminsulfosaurem Kalium, und zwar nach Frent, indem das hydroxylamindisulfosaure Kalium in diese beiden Produkte zerfällt, nach Claus' Berichtigung erst durch weitere Zersetsung des peroxylaminsulfosauren Kaliums durch Wasser. Vgl. oben. Das Kaliumsals der Schwefelstickstoffsäure, HO.SNO₄, (s. u. N.) bildet beim Erwärmen mit Bleidioxyd gleichfalls eine violettblaue Lösung, aus welcher beim Abkühlen unter 0° gelbe Nadeln von hydroxylamitrisulfosaurem Kalium anschießen. Dabei tritt sehr leicht weitere Zersetzung ein, so daß die Lösungen schon nach einigen Minuten Schwefelsäure enthalten und Oxyde des Stickstoß entwickeln. Craus (Rev. 4 507) — Darstellung. 1. Man läßt das gelhe nervert. entwickeln CLAUS (Ber. 4, 507). — Darstellung. 1. Man läßt das gelbe peroxylamindisulfosaure Kalium mehrere Tage mit Wasser bedeckt stehen und kristallisiert den farblosen kristallinischen Rückstand einige Male aus Wasser um. — 2. Am besten erhitzt man hydroxylamindisulfosaures Kalium, besonders das fünfsechstel gesättigte Salz mit wenig Wasser und Bleisuperoxyd zum Sieden und kristallisiert die sich aus dem Filtrat sbscheidende, bleihaltige Kristallmasse einige Male aus Wasser, dem etwas Bleisuperoxyd beigefügt ist, um. RASCHIO. ---

Glänzende durchsichtige, meist regelmäßig ausgebildete rhombische Säulen, Fremy; Tafeln, Claus; isomorph mit fünfsechstelgesättigten hydroxylamindisulfosauren Kalium. Fremy. Monosymmetrisch. a:b:e= 3.7602:1:20763, $\beta=87^{\circ}42'$. Beobachtete Formen: (100), (110), (011), (101), (101). General: (011): (011) = 51^{\circ}28'; (011): (100) = 89°—'; (101): (100) = 62°52'; (101): (100) = 59°34'; (110): (110) = 29°46'; (101): (110) = 83°19'; (101): (110) = 82°28'; (011): (110) = 29°52'. Raselio. Messung von Fock (Z. Krist. 14, (1888) 535).

FREMY. Die Kristalle verlieren bei Fast geschmacklos, neutral. 100° 1 Mol. Wasser. Claus. Sie liefern beim Erhitzen Kaliumbisulfat und Ammoniak. Fremy. Beim Glühen mit Natronkalk wird 1/2 des Stickstoffs als Ammoniak erhalten (gef. 1.27, Rechn. 1.21 0/0), 3Ka820,NO + 9K0H = 9K,804 + 3H₂O + NH₆ + 2N. Claus. Enthalt 1¹, Mol. Kristallwasser, welches teils bei 100 120° entweicht, teils zur Hydrolysierung verbraucht wird; der Ruckstand reagiert sauer. Hλολ (J. Chem. Soc. 85, 78, (1904); J. Coll. Sci. Tokyo 19, Art. 15). Salpetersaure, verdunnte Säuren zersetzen nicht; Kieselfluorwasserstoßsäure isoliert die Säure, welche nach einigen Augenblicken in Schwefelsaure, Ammoniak und Sauerstoß zerfüllt. Claus, Fremy. Durch Kochen in schwach salzsaurer Lösung entsteht Hydroxylaminmonosulfosäure. Rascule. Hλολ. Reduziert angesäuertes Permanganat. Rasculo. Metallsalze fallen nicht, nur Bleicssig erzeugt ein durch Wasser zersetzbares Doppelsalz. — Löst sich leicht in Wasser, auch in kochendem ohne Zersetzung, Claus (Ann. 157, 210). die erst sehr langsam erfolgt, Fremy (Ann. Chem. Phys. [3] 15, 456). Kristallisiert auch aus ziemlich stark alkalischer Lösung unverändert wieder aus, Raschio. Löst sich bei 18° in 25.37 T. Wasser; Reaktion neutral gegen alle Indikatoren, Hλολ.

		Get	rocknet	SA T'	8.	
	3K	1174	30 29	30 0		
	N	14	3.62	38	,	
	38	96.2	24 83	24.78	5	
	100	160	41 27			
	$K_4 S_2 O_0 NO$	887 6	100 00			
	Krist	alle	FRENY.	CLAUS.	Rавсию.	Нава.
3K	117.4	28 94	38 03	28 66	28.51	28 30
7.	14	3.42	348	3.37		3.38
38	96.2	23.78	23.40	20174	28.51	23 18
10.0	160	39 48				
H _* O	18	3.44		4 94		
0,H,OH,O	405 6	100,00				
Ozni,	4U0 6	100,00				

FRENY fand noch 1.15 ° H, 1035 H2O entsprechend.

L. Hydroxylaminmonosulfosaures Kalium. = HON SO.K. - Sulf-

Aggrecylaminsaures Kalium. — Sulfazidate de potasse oder sulfaridins Kalium. Frank. — Bildet sich neben Kaliumbisulfat beim Kochen von hydroxylamindisulfosaurem Kalium a. S. 72) mit Wasser oder bei der freiwilligen Zersetzung, welche dieses Salz beim Aufbewahren erleidet. — Darstellung. Man vermischt die wäßrige Lösung der zerfallenen oder die Lösung der unveranderten Kristalle des hydroxylamindisulfosauren Kaliums, letztere nachdem sie einige Minuten gekocht hat, mit Ammoniak bis zur Neutralisation, fällt die Schwefelsäure durch Baryumehlorid und fügt zum Filtrat Barytwasser, wodurch ein weißer, kristallinischer Niederschlag von hydroxylaminmonosulfosaurem Baryum entsteht. Dieser liefert bei der Zersetzung mit verdunnter Schwefelsäure die wäßrige Saure, aus welcher durch Neutralisieren mit Kaliumhydroxyd das hydroxylaminmonosulfosaure Kalium gewonnen wird. Frems. —

Schöne regelmäßige hexagonale Blätter von neutraler Reaktion. — Zerfällt beim Erhitzen in Kaliumbisulfat, Ammoniak und Sauerstoff, Fremv. Dieselben Produkte werden nach Fremv beim Kochen mit Alkalien gebildet. Nach Claus entweicht hierbei nur 1, bis 1, des Stickstoffs als Ammoniak, der Rest gasförmig und als Stickoxydul. — Die mit kaltem Kaliumbydroxyd vermischte waßrige Lösung zeigt die Reaktionen des Hydroxylamins, Claus, Nach Divles u. Haga J. Chem. Soc. 55, (1889, 766) entsteht hierbei jedoch nicht Hydroxylamin, sondern Sulfit und Hyponitrit. Ammoniak entsteht nicht, Sulfat und Stickstoff höchstens in unwesentlichen Mengen. Die Zersetzung ist bei Anwendung konz. Kalilange nach kurzem Erhitzen oder

mehrtägigem Stehen in der Kälte vollständig, die Gasentwicklung rührt von der Zersetzung des gebildeten Hyponitrits her. Die Reaktion besteht wahrscheinlich in einer Dissoziation des hypothetisch gebildeten Dikaliumhydroxylamidosulfonats: 2KONK.SO₃K = (KON)₂ + 2K₂SO₃. Beim Eindampfen mit Natriumkarhonat tritt Kohlendioxydentwicklung ein: natürlich zersetzt sich hierbei das gebildete Hyponitrit. Dryms u. Haga. Verdünnte Säuren oder Wasser zersetzen erst bei anhaltendem Kochen, so daß das Salz aus kochendem Wasser umkristallisiert und auch durch Abdampfen der wäßrigen Lösung kristallisiert erhalten werden kann. Bei der Zersetzung durch verdünnte Säuren treten Ammoniak, Schwefelsäure, Sauerstoff oder Stickoxydul auf. Claus (Ann. 158, 85). — Die wäßrige Lösung reduziert Silber- und Goldsalze, mit Kupfersalzen erfolgt die Zersetzung nach: 2HONH.SO₃K + 2CuO + 2KOH = K₂SO₃ + K₂SO₄ + Cu₂O + N₂O + 3H₂O; in sehr verdünnter Lösung hört dieselbe auf Divers u. Haga. — Die warme wäßrige Lösung entwickelt mit Manganhyperoxyd Sauerstoff. — Löst sich nicht in Alkohol. Fremy (Ann. Chim. Phys. [3] 15, 446; Ann. 56. 333).

	Kris	stalle.	FRENT.	CLAUS.	
K	89.1	25,86	25,99	25.70	
2H	2	1.32	1.50		
N	14	9,27	9.50	9.40	
8	32.1	21.23	21.75	21.33	
40	64	42.32			
HO.NH.SO,K	151.2	100,00			

FREMY'S Formel hat 1 At. Wasserstoff mehr. -

M. Stickoxydschwefligsaures Kalium. K. SO. N. O. - Man leitet Stickoxyd durch eine Lösung von Kaliumsulfit, welche mit Kalilange vermischt ist, oder ein Gemenge von 2 Vol. Stickoxyd und 1 Vol. Schwefeldioxyd durch Kaliumhydroxyd, Pelouze (Ann. Chim. Phys. 60, 160). Claus (Ber. 4, 509). — Raschig hatte scheinbar eine andere Modifikation erhalten, Harrisch (Ber. 27, (1894) 3264), konnte nur ein Salz isolieren, welches dem Raschig schen Halich war. In einer Diskussion zwischen ihm (Ber. 28, (1895) 2751) und Divers u. Haga (Ber. 28, (1895) 996) wurde festgestellt, daß die Salze von Perlouze u. Raschig immerhin so ähnlich sind, daß sie für identisch gehalten werden müssen. Zu demselben Resultat kommt auch Luxmoore (J. Chem. Soc. 67, (1895) 1019). — Die Darstellung geschieht nach Hantzsch auf folgende Weise: Von einer abgewogenen Menge Kaliumhydroxyd wird ein Viertel in einem geräumigen Rundkolben in wenig Wasser gelöst und durch Uebersättigen mit Schwefeldioxyd in Kaliumbisulfit verwandelt. Alsdann wird der Rest des Kaliumhydroxyds hinzugegeben, mit Wasser eben in Lösung gebracht und mit noch etwa den gleichen Volum Wasser versetzt. Hierauf verdrängt man die Luft durch einen kräftigen Strom von in einem Gasometer angesammeltem Stickoxyd, schließt die Luft durch Aufsetzen eines am Zuleitungsrohr steckenden Gummistopfens ab und sättigt so den während der ganzen Operation kräftig zu. kühlenden Kolbeninhalt unter wiederholtem Schütteln mit dem unter Gaso-meterdruck stehenden Gase. Die durch das überschüssige Kaliumhydroxyd ausgesalzenen Kristalle werden abgegossen und mit Eiswasser zweimal gewaschen. - Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 69, (1896) 1610) arbeiten in mehreren untereinander verbundenen Absorptionsgefäßen, aus welchen im Anfang die Luft durch Wasserstoff verdrängt wird. Die absorbierende Oberfäche muß so groß wie möglich sein. Bei einer Oberfäche von 1200 qcm kann man mit Hilfe einer 40 prozentigen Kaliumsulftlösung, welche noch 5% Kaliumhydroxyd enthält, in drei Stunden 70 g des Salzes gewinnen. — Schöne, glänzende, wasserhelle Nadeln, an trockener Luft haltbar, an

Schöne, glänzende, wasserhelle Nadeln, an trockener Luft haltbar, an feuchter sich langsam unter Hinterlassung von Kaliumsulfat zersetzend. Hantzsch. — Farblose, unregelmäßig sechsseitige Säulen, denen des Salpeterähnlich; geruchlos, schwach bitter und neutral. Bleibt bei 115° unverändert, zersetzt sich bei 130° in Stickoxyd und Kaliumsulfit. Pelouza, Schon.

bei 90° ist die Zersetzung quantitativ. Es bildet sich fast nur Stickoxydal, HANAZSCH, 199f u Ber 2018 N.O. HANZECH. DES Pr. OCER Billing von Stick vyl beske metete, ist nach Briegen He v. Ber 28, 1895 996, auf Verune ungungen zur ekzutebren. Exploniert im Luftstrom im Gelbad bei 91°, im Luftbad bei 108°. Verlor ber 95° in 2°, Stunden 10°, weitere 10°, dann erst nach 12 Stunden. Divens u. Harr. — Unlösheh in Alkohol, sehr leicht in Wasser, welche Losung sich nur wenig zersetzt. P. Louze. — Aus der Lösung entweicht Stickoxydul schon bei gelindem Erwarmen unter Brausen. Stickoxyd ist horbei nicht nachweisbar. Hastzsch. — Aus dem 4 Sfachen Gewicht 50-60' warmen. 1-15', Kaliumhydroxyd enthaltenden Wassers, wenn auch mit großem Verlust, umkristallisierbar, besser durch Verdunsten der kalten Lösung im Exsikkator. Loslich in etwas mehr als 8 Teilen Wassers von 145'. Divers il Haca. - Aus der Lösung in schwacher Kalifange kristallisiert hydroxylamindisulfosaures Kalium, Res aig (Ann. 241, 231), Alle Sauren, selbst die schwachsten, sowie Platinschwamm, Silberoxyd, Baryum-blorid, Mangansulfat, Kupferoxyd, Zinkoxyd und Bleizneker zermetzen das Kaliumsalz, jedoch langsamer als das Ammoniumsalz in 20% Stickoxydul und 80% Kaliumsudat Rechn. 20.16 und 79.84. Pruorze. Paryumehlorid füllt nur ganz langsam, nach Saurezusatz jedoch sofirt. Bildet Doppelsalze mit Schwermetallen, Hantzsin, Wird in konz, alkahischer Losung mittels Natriumamalgam im wesentlichen nach N.O.K.SO, + H. = H₂SO₅ + 2KNO reduziert; daneben entstehen etwas Ammoniak, Stickstoff und Stickovyde, Sulfat, Sulfit, Amidosulfenat, jedoch kein Hydroxylamin. Divers u. Hyga (J. Chem. Soc. 47, (1885) 203; 69, 1896) 1610). Fei Ausführung der Reduktion in der Kalte mittels Natriumamalgam oder Zinkstaub und Ammoniak resp Natronlauge bildet sich Hydrazm. Dem 3 (Ber. 27, (1894) 3498); vgl. auch Divers u. Haga, J. Chem. Soc. 67, (1895) 1098).

- Resitzt nach Hanrzsch (Ber. 27, (1894) 3264) die Konstitution: O

N.80, K.

nach Raschig: ON -N 1st nach Divers n. Haga (J. Chem. Soc. 47,

(1885) 203 n. 218; 67, 1895 1098) ein Derivat der Schwefel- und Unter-O.N.: N.OK

salpetrigen Saure von der Formel SO, OK , da nach dem Ansäuern

mit Salzsaure durch Baryumchlorid die Gesamtmenge des Schwefels als Bariumsulfat austallt und da auf Zugabe von Alkohol athylschwefelsaures Kalnum entsteht.

N. Kalmansalz der Schwefelstieleste fisiere HOSNO, — 1. Gießt man eine nal ern geschigte Lassing von Schwef de vol in Ark auf in eine kinz Leising von Kubammitrit, zu verschwindet der Gerach der schweftigen Saire die Müchung gesat im Sie len, fact unter heftigen Außebeut zu auf vol schweftigen Saire die Müchung gesat im Sie len, fact unter heftigen Außebeut zu einem steiten Kristalliere welchen neh Salpeterschung gebracht, weng weißes neutrales Kaltimusitz und viel einer grung ben, nu h Salpetersung if vlester richen im Mützerauge liefert. Letztere erzeugt net alle hehrender schweftiger Saure noch mehr Kaltimusidz, Samtirches werd altene Salz erweist in hander dem Mützerkop zie ein Gemenge von greßeren stolent im gen Krostalen von N. und verüfzten Nabin von Kaltimustrit. — 2. Vermischt man die leinz, watrige Losung von Kaltimustrit zuerst mit den gle hen Vol Alkenol, daun mit Wasser genu bis zum Verschwinden er erst entstandenen Trie ing, so schwiedet im kleinen Anteilen zugesetzte alleh ische schweftige Saure N. grobkeringer, kristandisch und weniger durch Kist innatint verunreitagt aus, so daß letzteres durch wenige kütes Wisser entfernt werden kann

ine krastalle erleiden beim Ausbewahren für sich oder au der Luft Zersetzung, bei

welcher freie Säure und Kaliumsulfat erzeugt wird. Sie verpussen schon unter 100°, schmelzen, entwickeln (falls nicht viel Kaliumnitrit anhängt) wenig rote Dämpfa, dam reichliche Mengen von Schwefelsäuredamps. Aus ihrer Lösung in 2 bis 3 Vol. Wasser von 40° kristallisiert nach 15 bis 20 Minuten hydroxylamindisulfosaures Kalium. Erhitat man mit Wasser, so entwickeln die an Kaliumnitrit reichen Gemenge schon für sich, die dams Ermeren auf Zusats eines Tropfens verdünnter Salzsäure stürmisch Stickoxyd und emthalten nun Schwefelsäure. Stark kaliumhydroxydhaltiges Wasser wirkt auch beim Kochen zicht oder wenig zersetzend und erzeugt keine Schwefelsäure, welche aber sogleich gebildet und als Baryumsulfat ausgeschieden wird, wenn man die alkalische und mit Baryumchlorid vermischte Lösung mit überschüssiger Salzsäure schüttelt. — Mit Bleidioxyd und Wasser nicht über 50° erwärmt, liefern die Kristalle dunkelviolettblaue Lösungen von trissiboxyazosaurem Kalium (vgl. K.), welche sich resch weiter zersetzen. — Kaliumhydroxyd oder Natronkalk entwickeln beim Erhitzen mit dem Kaliumsals dieser Schwefalstickstoffisiese einen Teil des Stickstoffs als Ammoniak Chaus (Ber. 4, 504). —

Dieses von Claus (Ber. 4, 504) beschriebene Salz hat zweifelles eine andere Zusammesetzung. Es ist wahrscheinlich unrein oder mit einem der früheren identisch. Es scheint jedoch in der späteren Literatur nicht identifiziert worden zu sein, muß daher hier noch

angeführt werden. Ernn. -

O. Salpetrig-schwefelsaures Kalium. — KOSO, ONO. — Kaliumnitrik verschluckt wasserfreie Schwefelsäure und bildet zunächst das den Bleikammerkristallen (s. Bd. I) entsprechende Kaliumsalz, welches dann noch mehr Schwefelsäure aufnimmt. Dieselbe Verbindung wird bei Abwesenheit von Wasser aus Kaliumnitrat und flüssigem Schwefeldioxyd langsam gebildet und durch Zutritt von Wasser zerlegt. Schultz-Sellack (Ber. 4, 113).

P. Salpetersaures mit saurem schwefelsaurem Kaluum. KNO₃-KHSO₄. — Die Lüsung von Kaliumsulfat in warmer Salpetersäure liefert zuerst einige Kristalle von wasserhaltigem Kaliumbisulfat und von Salpeter, dann schieße Säulen von 2.381 spez. Gew., bei 150° schmelzend, 39.23°/6 K₂O, 33.29 SO₃, 27.47 HNO₃ enthaltend, also der Formel KHSO₄-KNO₅ entsprechend (Rechn. 39.74; 33.71; 26.55). Jacquelain (Ann. Chim. Phys. 70, 317). — Friedheim u. Mozkin erhielten dasselbe Salz neben unverändertem KNO₅ bei der Einwirkung von 1 Mol. H₂SO₄ auf 2 Mol. Kaliumnitrat. Dasselbe verliert bei 180° die Gesamtmenge des Wassers. (Z. anorg. Chem. 6, (1894) 297).

Kalium und Selen.

A. Einfach-Selenkalium, Kaliummonoselenid, K, Se. - a) Wasserfrei, -1. Selen verbindet sich mit Kalium unter Fenererscheinung, wobei ein Tell des Selenkaliums sublimiert; bei Ueberschuß von Kalium mit Explosion. Berzelius. — 1a) Man läßt auf in einem Eisentiegel über Koksfener geschmolzenes überschüssiges Kalium Selen einwirken und das überschüssige Kalium verdampfen. Fonzes-Diacon (Thèse, Paris 1901, 13). — 1 b) Man läk auf die Lösung von Kalium in flüssigem Ammoniak nicht überschüssiger Selen einwirken, wobei, weil vollständig unlöslich in flüssigem Ammoniak. K.Se als amorphe weiße Masse ausfällt. Hugor (Compt. rend. 129, (1899) 299). — 2. Man glüht Kaliumselenit oder -selenat in Wasserstoff oder mit Kohle. BERZELIUS. — Wöhler u. Dran (Ann. 97, 5; J. B. 1855, 596) verdampfen eine Löung von Kaliumselenit mit Kohlepulver zur Trocknis und erhitzen das Gemenge in einer Glaretorte. Die Reduktion tritt lange vor dem Glühen, plötzlich, unter Feuererscheinung und halber Schmelzung der Masse ein. Hierbei entsteht Kaliumpolyselenid mit wenig Kaliummonoselenid, da es nicht gelingt, unterhalb der Reduktionstemperatur alles Wasser autreiben und dieses auf das anfangs gebildete Kaliummonoselenid oxydierend, Kaliumpolyselenid und etwas Selenwasserstoff bildend einwirkt. Barnum (Ann. 152, 211; J. R. 1889, 252). — 3. Man schmilzt Selen mit Kaliumhydroxyd, wobei ein Gemisch von Kalium(poly)selenid und Kaliumselenit entsteht, oder — 4. mit Kaliumkarbonat, wobei das Kohlendioxyd ausgetrieben wird und dieselben Produkte entstehen. Berzelius. - 5. Man entwässert b vorsichtig. Fabre (Ann. Chim. Phys. [6], 10, 506). — Nach (1) geflossen, stahlgrau, von kristallinischem Bruche und von einem der Schwefelleber ahnlichen Geschmack und Geruch. Nach 1a) weiße, kristallinische Masse, an der Luft schnell rot werdend. Spez. Gew. 2.851. Nach 2) oben dunkelbraun, an den Wandungen zinnoberrot. Rathke (J. prakt. Chem. 95, 16). Enthalt stets Selen und Selenit, Fabre. Nach (3) erhalten schwarz, von braunem Pulver, schwammig, schmilzt noch nicht in der Gluhhitze und ist reicher an Selen. — Das Kahumselenid, welches überschüssiges Selen enthalt, schwillt beim Uebergießen mit Salzsäure auf, entwickelt Selenwasserstoff und scheidet rote Flocken von Selen ab. Rathke. — In der Hitze braunschwarz, kalt hellrosa, außerst hart, an der Luft zerfließlich und zersetzlich in Kaliumkarbonat, Selenit und Selen.

Bildungswarme H.Se_{Lös} + K.O_{Lös} = K.Se_{Lös} + H.O_{Röss} + 3.76 Kal. H.Se_{gas} + K.O_{Lös} = K.Se_{Lös} + H.O_{Röss} + 8.46 Kal. $2K_{Lös}$ + Se_{fest} = K.Se_{Lös} + Se_{Lös} + Se

			Famus.	FOXZES-DIACON.
2K	78	49.97	4240	487
Se	78.8	50.03	51 38	49.2
K.5e	156.8	100 00	93 78	9/2

b) Mit 9 Mol. H₂O. — In einer Lösung von 1 T. K₁CO₁ in 1¹ bis 2 T. H₂O ruft Selenwasserstoffgas söfort einen weißen Niederschlag hervor, der sich wieder löst und in feine Nadeln verwandelt. An der Luft anberst veränderlich, sehr leicht löslich in Wasser, rein schneeweiß. Lösungswärme bei 14° —14.65 Kal. Fadre.

2K 780 24 45 24 85 Se 78 4 24 77 25 90 9H₂O 162 0 50 78 49 25 Deff. K₁Se₂9H₂O 318 4 100 00 100 00

c: Mit 14 Mol. H.O. — Durch Einwirkung von Selenwasserstoff auf eine Lösung von 1 T. K.CO. in 3 T. H.O. Biegsame, lange Nadeln von denselben Eigenschaften. Lösungswarme bei 13" —10.22 kal. Fabre.

2K	78	19 16	19 12	
3-6	78.8	118.363	19 12	
14H ₂ O	252 0	61-48	61.48	Diff.,
K.8e,14N,0	408.8	100,00	100.00	

d) Mit 19 H₂O. — Bei Verdünnung 1:5. Lange Kristalle. Lösungswarme bei 14° -9.60 Kal. Faure.

			FABRE.	
2K	78	1564	15 57	
36	78.8	15.80	10006	
1911,0	342.0	65.56	68-37	Diff)
K.Sc.19H.O	498.8	10000	100 00	

FONZES-Dracon konnte die Hydrate mit 14 und 10 Mol. HigO nicht erhalten und hült hie Existenz auch aus thermochemischen Gründen für wenig wahrscheinen

e Losung. — Das Kaliumselenid wird an der Lutt teucht. Dasjenige mit überschussigem Kalium löst sich in Wasser unter Wasserstoffentwicklung zu einer blaßroten Flussigkeit. Das nach 11 oder 3. erhaltene, selenreichere gibt mit Wasser eine dunkelrotbraume Flussigkeit, aus welcher Sauren unter Entwicklung von Selenwasserstoff Selen fallen. — Eine, Kaliumselenid neben Kaliumselenit enthaltende Losung bildet sich beim Kochen von Selen mit Kalilauge. — Das nach 4 dargestellte selenreichere Kaliumselenid gibt mit wenig Wasser eine dunkelbraune Losung, aus welcher durch mehr Wasser ein großer Teil des Selens gestallt zu 4.

Sämtliche Lösungen des Kaliumselenids schmecken hepatisch und setzen an der Luft das Selen als rotes Pulver ab. Berzelius. — Mit seleniger Säure bildet Kaliumselenid unter Ausscheidung von Selen Kaliumselenit Rathke (J. prakt. Chem. 95, 16).

B. Dreifach-Selenkalium. — K₂Se₃. — Man löst 10 g Arsensäure in konz Kalilauge (aus 18 g KOH). andererseits 16 g Selen in 22 g Kalium-hydroxyd und Wasser, vermischt beide Lösungen nach dem Erkalten und läßt an einem kühlen Ort 24 Stunden stehen. Es scheidet sich an der Oberfläche metallisches graues Selen ab. während die Flüssigkeit darunter fast völlig zu kleinen, braunen Nädelchen erstarrt. Braun, im reflektierten Licht dunkelbraun, fast metallisch glänzend, an den dünneren Enden rot durchscheinend. Ohne deutliche Kristallform, jedoch mit charakteristischen Längsstreifen auf den Prismenflächen. An der Luft zu einer gelbbraunen Flüssigkeit zerfließlich, die sich bald unter Zersetzung mit grauem Selen bedeckt. Gibt mit viel Wasser zunächst eine braune Lösung, welche sich sehr bald unter Bildung von Selenwasserstoff und Abscheidung von Selenzersetzt. In verdünntem Alkali etwas haltbarer. Bei Säurezusatz entweicht Selenwasserstoff, während Selen ausfällt. Beim Erwärmen schmitzt der Körper in seinem Kristallwasser zu einer braunen Flüssigkeit, färbt sich dann schwarz und ist in Wasser nicht mehr klar löslich. Cleven a. Muthmann (Z. anorg. Chem. 10, (1895) 117).

		CLEVER U. MUTHMANN.
2K	67.52	66.90
35e	$22\ 22$	22.72
$2H_{2}O$	10 26	10.06
K.Se. 2H.O	100.00	99 68

- C. Vierfach Sclenkalium. K.Se. Man trägt in eine Lösung von Kalium in flüssigem Ammoniak einen Ueberschuß von Selen ein. Die entstehende Flüssigkeit ist bei —25° braun und dick, sie wird bei —55° fest. Beim Verdunsten des Ammoniaks hinterbleibt K.Se. als kristallinische, braune Masse, leicht in Wasser mit violetter Farbe löslich. Die wäßrige Lösung scheidet beim Stehen an der Luft Selen ab und zersetzt sich auf Zusatz von Säuren unter Entwicklung von Selenwasserstoff und Abscheidung von Selen. Hugger (Compt. rend. 129, (1899) 299). Löslich in flüssigem Ammoniak.
- D. Kaliumhydrosclenid. K_2 Se_{Los.} + H_2 Se_{Los.} = 2KHSe_{Los.} + 3.385 Kal Fabre.
- E. Selenigsaures Kali. a) Neutrales. K₂SeO₃,xH₂O. Durch Sättigen von K₃CO₃ mit seleniger Säure. Läßt sich durch Abdampfen, nicht durch Abkühlen der Lösung in Kristallkörnern erhalten, Berzellus; nur schwierig in reinem Zustande erhältlich, da es leicht Spuren Selen abscheidet. Muspratt. Kristallisiert aus der syrupdicken Lösung in vierseitigen, sehr zerfließlichen Tafeln. Nilson (Bull. soc. chim. [2] 21, 253). Schmitzt beim Erhitzen zu einer gelben Masse, die beim Erkalten wieder weiß wird. Berzellus. Zersetzung durch Kohle bei Kaliumselenid, (S. 84) durch Schwefeldioxyd bei selendithions. Kalium (S. 88). Schmeckt unaugenehm, reagiert stark alkalisch. Muspratt. Löst sich fast nach allen Verhältnissen in Wasser, nicht in Alkohol, welcher es aus der wäßrigen Lösung als Od abscheidet. Muspratt (J. Chem. Soc. 2, 52; Ann. 70, 274; J. B. 1849, 249).
- b) Einfach-saures. KHSeO₅. K₂CO₃ wird mit seleniger Säure behandelt bis die Flüssigkeit schwach sauer reagiert. Schießt aus der bis zum Syrup eingeengten Lösung schwierig in federartigen Kristallen an, die sich zuletzt zu einer festen Masse vereinigen. Berzelius. Kristallisiert in seiden-

glanzenden Kristallen, am besten aus nur schwach saurer Lösung. Muspratt. Sehr hygroskopische Tafeln, welche bei 100° Wasser verlieren. Nilson. Verliert beim Erhitzen langsam die Halfte der Saure. Nur wenig in Alkohol löslich, Berzelius, welcher es aus der wäßtigen Losung als bald kristallinisch erstarrendes Oel fällt. Muspratt. Enthalt 28.05° 6 K₂O (Rechn. 25.68 K₂O). Muspratt. —

- c: Vierfach-sources, Berzelius, KHSeO₂, H₂SeO₃, Nulson, Nicht kristallisierend und schnell zerfließend. Berzelius, Luftbestandige glänzende Saulen, welche bei 100° zu einer klebrigen Masse schmelzen und Wasser verlieren. Nilson, Identisch mit Fr. (MUTHMANN u. Schäfer.)
- F. Pyroselemisaures Kalium, saures. KHSe.O₅ + H.O. Eine Lösung von 3 g KCl.2SeO₅,2H.O (S. 131), wird mit 1 g frisch bereitetem Stiberoxyd versetzt, nach Beendigung der Reaktion filtriert und im Vaknum über Schwefelsaure verdunstet. Farblose, rhombische, prismatische Kristalle, die nach 8 stundigem Erhitzen auf 98° nur ca. ² ihres Gesamtwassergehalts verhieren. Mithmann u. Schaffer (Ber. 26, (1893, 1014). Nilson Nova acta Upsal. Ser. III. Bd. 9 Heft 2, 2, Abh. 13. Vielleicht identisch mit Ec?

Spez. Gew. 3.074—3.077 bei 18—21°. Pettersson (Nova Acta, Upsala 1872. 3.0657 Tutton; 3.052 Topsoe. Molekuiarvolumen 71.91 Pettersson; 72.02 Tutton. 100 g Wasser Iosen bei 12° 115.0 g des Salzes Tutton, bei 0° 110.5 g, bei 20° 112.8 g, bei 100° 122.2 g. Die Löslichkeit wird ausgedruckt durch die Formel = 18 S = 52 + 0.025 t. Etard (Compt. rend. 106, (1888) 741). Spez. Gew. der Lösung; Konzentration 35.76, 1.3591; 41.79, 1.4385; 50.00, 1.5590. Tutton. Refraktionsindices bei gew. Temp.;

	Schwingungen parallel der			
Lichtart	a Achse	b Achse	c Achse	
Lá	1.5413	1.5820	1.5857	
C	1.5418	1.5325	1.5368	
Na	1.5446	1.5558	1.5390	
Tl	1.5478	1.5388	1,5421	
	1.5518	1,5421	1.5460	
G	1.5576	1.5478	1.5517	

Weitere sehr ausführliche Angaben über optische Eigenschaften siehe bei Turron.

			Mitscherlich	Ĺ
K.0	94.3	42 55	42.16	
SeO ₂	127,4	57.45	57.84	
K.SeO.	221.7	100.00	100.00	

b) Saures. KHSeO₄. — Fine Lösung von a, mit derselben Menge Selensäure versetzt, welche sie enthält, liefert beim Abdampfen in der Wärme oder über konz. Schwefelsäure zunächst beträchtliche Mengen von nicht meßbaren Blättchen, dem */4-gesättigten Kaliumsulfat (S.54) sehr ähnlich. Aus der Mutterlauge werden, besonders durch Erwärmen und langsames Erkalten große farblose, wasserhelle Kristalle des sauren Salzes erhalten. — Rhombisch, isomorph mit dem schwefels. Salz (S. 56), dem aber Manignac eine andere Stellung gab. Die Kristalle sind von pyramidalem Habitus, indem die Pyramiden P und 3P3 vorherrschen. Außerdem treten auf die Pinakoide coP55 und coP55, letzteres stärker entwickelt, und die Brachydomen P55 und 2P55. — P:P (Mittelkants) = 88°39′; 3P3. 3P3 (Mittelkants) = 115°59′; P:coP55 = *71°18′,5; P:P (brachydig. Polkante) = 142°37′; P:3P3 = 153°16′; 3P3:coP55 = 135°25′; P:coP55 = *141°37′; P55:P55 (oben) = 131°44′; 2P55:2P56 (oben) = 96°16′. Bisweilen sind die Kristalle in der Richtung der Brachydiagonale sehr gestreckt, so daß die Domenflächen sich stark entwickeln. Sehr oft hemimorph, indem die eine Fläche des Brachypinakoids bis zum Mittelpunkte vordringend, die eine Hälfte der Kristalle verschwinden läßt. Torsös (Selens. Selfs, Kopenbagen 1870, 18).

H. Perselensaures Kalium. — Als Anodengefäß dient ein Becherglas von 150 ccm Inhalt, als Anode ein Platinblech von ca. 15 qcm Oberfläche; als Kathodengefäß ein poröser in die Lösung eingehängter Tiegel, als Kathode Platinfolie. An der Anode befindet sich eine mit etwas Selensäure angesäuerte gesättigte Lösung von selensaurem Kalium, an der Kathode verdünnte Selensäure. Kühlt man auf 4°, so beginnt die Ausscheidung bei Anwendung eines Stromes von 25—3 Amp. nach einigen Stunden. Weißer, fester Körper, der nie frei von Selen erhalten wurde, und höchstens 74.44 % Perselenat enthielt. Gibt in wäßriger Lösung beim Erwärmen Sauerstoff ab. oxydiert MnO₂ in der Hitze zu KMnO₄. Dexem

u. Brown (J. Americ. Chem. Soc. 28, (1901) 358).

Kalium, Schwefel und Selen.

A. Selendithionsaures Kalium. K₂SeSO₃ mit unbekannten Mengen Kristallwasser. — Bildung u. Darst. vgl die Säure, Bd. I. Große farblose glänzende sechsseitige Tafeln, stets sehr dünn. Zerfließt an feuchter Luft, verwittert neben konz. Schwefelsäure zu einem weißen Pulver durch teilweisen Verlust an Kristallwasser, der Rest des Wassers läßt sich nicht ohne Zersetzung entfernen. Bräunt sich beim Erhitzen durch Bildung von Kaliumpolyselenid. Zerfällt mit Wasser in Selen und Kaliumsulfit, kann daher nicht durch Umkristallisieren vom anhängenden Kaliumsulfit und Kaliumthiosulfat befreit werden. Bei wiederholtem Verdunsten an kohlensäurehaltiger Luft entstehen selentrithions. Kalium, Kaliumthiosulfat und -karbonat. Bildet beim Digerieren mit Silbersulfid Kaliumthiosulfat und Selensilber. Cyanqueck-

silber bildet beim Kochen äquimolekulare Mengen von Kaliumsulfat und Selenquecksilber, woraus sich das Verhältnis von Schwefel zu Selen und die Zusammensetzung des Salzes ergibt. Siebe die übrigen Zersetzungen Bd. L.

RATHKE (J. prakt. Chem. 95, 1; J. B. 1865, 144).

B. Scientrithionsaures Kalium, K.SeS, O₄. — Bidang, Parstelling and Zersetzung vgl Scientrithionsaure (Bd I) Schlanke, farblose, luftbeständige Prismen, welche über Schwefelsaure oder hei 100° nicht an Gewicht verlieren. Rathke (J. prakt. Chem. 95, 1; J. B. 1865, 144). Monoklin, von prismatischem Habitus durch Ausdehnung der Kristalle nach der Orthodiagonale. In der Zone derselben liegen vorwaltend 0P und ∞P∞, untergesichet erscheint das Orthodoma P∞. Pas Prisma ∞P bildet eine Zuschäffung an den E.Jen der Orth diagonale; zwischen ∞P und 0P liegt, mehr oder weniger ausgedehnt, oft ganz fehlend, die Heimpyramide P − ∞P ∞P an Itr Orthodag male = *11.2*42; ∞P P = *14.2*6; P.P an der Orthodag) = *18*22*; ∞P ∞ 0P = 10*15*; 0P.P∞ = 133*41* P P∞ = 130*49*, P 0P = 116*50*; ∞P ⊙P = 101*3*. Pie beebachteten Winkel weichen von den berechneten bis über '₁° ab. Wearnen u. Rathur (J. prakt. Chem. 2) 1, 34

	Kristalle		RATHER.
2K	78.3	24 64	24 77
Se	79.4	21.98	24 63
28	61.1	20.17	19 21
60	26	30.21	
K.SeS.D.	317.8	100 00	

Kalium und Fluor.

A. Fluorkaluum. a) Neutrales. KFl. — Fluor verwandelt Kalium unter lebhaftem Ergluben in Kaliumfluorid. Moissan (Ann Com. Phys. 6] 24, 224). Fluorwasserstoffsaure bildet mit Kalium unter lebhafter Erhitzung und Entwicklung von Wasserstoff Kaliumfluorid, auch BFl., SiFl, und andere Fluormetalle werden durch Kalium unter Bildung von Kaliumfluorid zer-

setzt. Vgl auch Fluerwasserstoffsäure -

a) Wasserfreies. — 1. Man versetzt eine Lösung von Flußsäure in Platingeßißen mit Kaliumhydroxyd oder -karbenat (Gay-Lussac u. Thenard (Recherch. 2, 18), so daß die Saure noch etwas vorwaltet, dampft ab und gluht. Berzelius. — 2. Man gluht Kasifl, oder KBFl, mit Erdalkalioxyd. Reich (D. R.-P. 96226–1898). — Kristallisiert aus der waßrigen Lösung beim Abdampfen unter 40° in farblosen, oft säulenformig verlangerten, oft mit quadratisch trichterförmig vertieften Flächen versehenen Wurfeln, welche unter der Glühhitze schmelzen, scharf salzig schmecken, alkalisch reagieren und an der Luft schnell zerfließen. Berzelius. Spez. Gew. 2.454 Bofdeker (J. B. 1860, 17); 2.096 bei 21.5°. Clarke (Americ, J. Sci. (Sill.) 3–13, 291). — Verflüchtigt sich im heißesten Teil der Bussenflamme 304 mal so schnell, als die gleiche Menge (hlematrium Norton u Reim (J. Americ, Chem. Soc. 19, 150) — Gittig; vernesacht Lebelkeit, Specheltluß, Erbrechen und Diarrhöe, event, den Tod Balowis (J. Americ, Chem. Soc. 21, 51) — Das durch Gluhen dargestellte Kaliumfluorid reagiert nicht alkalisch, wohl aber, wenn man es einige Zeit mit Wasser kocht. Moissan (Ann. Chem. Phys. 6, 3, 1884–17). —

Bildungswarme: Kten + Flgan = KFlfmi + 115.2 Kal. BERTHELOT

(Thermo-chimie 2, +1897 180.)

Wird durch kalte konz. Schwefelsäure und durch Chlor zersetzt. Läßt sich mit Borsäure, II. Schuff, und. mit Kieselsaure zu einer glasartigen, nach dem Erstarren milchweißen Masse zusammenschmelzen. Benzehtes. Lost sich in Wasser unter Warmeentwicklung.

			FRENT			
K	39 14	67.26	06.2	67.7		
FI	19	8174	33.35	32.3		
KFI	58.14	100000	100.0	100.0		

3) Mit 2 Mol. H₂O. — Dampft man eine Lösung von Kaliumfuorid ab, bis auf dem Boden der Schale Kristalle erscheinen und gießt von diesen ab, so gesteht die Flüssigkeit beim Erkalten zu langen Prismen; dieselben werden aus der konz. wäßrigen Lösung durch Alkohol gefällt, H. Rose (Pogg. 55, 554), oder durch Abdampfen im Vakuum erhalten. Fremy (Ann. Chim. Phys. [3] 47, 27). Schmilzt unter Wasserverlust beim Erhitzen und gibt einen zu Würfeln gestehenden Rückstand. Fremy. — 100 g Wasser lösen bei 18° 92.3 g KFl + 2H₂O. Die Lösung enthält 48° des Salzes; spez. Gew. 1.502. Myllus u. Funk (Ber. 30, 1718). — Bei der Elektrolyse der Lösung konnte Bildung von Hypofluoriten oder Fluoraten nicht beobecktet werden, jedoch entwickelt sich viel Ozon. Pauli (Z. Elektrolechn. 3, 474).

Nentralisationswärme: KOH_{fest} + HFl_{Bilss} = KFl_{fest} + H₂O_{fest} + 30.98 Kal. Wenn alles gelöst: 16.12 Kal. Thomsen, Guntz. Bildungswärme von KFl₂H₂O: KOH_{fest} + KFl_{Büss} + H₂O_{fest} = KFl₂H₂O_{fest} + 34.17 Kal. Wenn HFl_{gast} = ... 41.41 Kal. Guntz (Compt. rend. 97, 256, 1588; 98, 842; Ass. Chim. Phys. [6] 3, 17). Lösungswärme: KFl_{fest} + Aq (18°) = KFl_{Lös....} + 3.6 Kal. Moissan; ... + 3.4 Kal. Favre. Lösungswärme: KFl₂H₂O + nAq

(20°) = KFl_{1.54} . . . - 1.10 Kal. Moissan. -

Löst sich nicht in Alkohol Berzelius; löst sich in verdünntem Alkohol und leicht in einer Lösung von Kaliumacetat. A. Stromeyer. Die wäsrige Lösung ätzt Glas.

TC 570	5014	01.70	H. Rosz.	Farmy.	
KF1 2H,O	58.14 96	61.76 38.24	39.44	39.6	
KFIZH-O	94 14	100 00			-

b) Einfach-saures. KFl.HFl. — Aus Fluorwasserstoffsäure und neutralem Kaliumfluorid oder aus der Säure und zur Sättigung unzureichendem Kaliumhydroxyd. Bebzelius. Durch Umkristallisieren vom etwa vorhandenen Kaliumsilicofluorid zu trennen. Fremy. — Wird auch durch Abdampfen von a) mit Essigsäure oder alkoholischer Benzoesäure erhalten. Borodus (Compt. rend. 45, 553; J. B. 1862, 264). — Quadratische Tafeln. Op. P. CP. — P:P an den Seitenkanten = 80°44'; an den Endkanten = 125°30'. Stranger (Rammelsberg's Neueste Forsch. 1857, 13; J. B. 1837, 128). Bei rascherem Abdampfen bildet sich ein fester durchscheinender Körper, der aus breiten, sich durchkreuzenden Blättern besteht. — Lösungswärme KFLHFl — 400H₄0 = 6.0 Kal, Moissan (Ann. Chim. Phys. [6] 3, (1884) 5).

Schmilzt in der Hitze mit wenig Gewichtsverlust, gibt bei anfangendem Glühen wasserfreie Flußsäure ab (vgl. Bd. I, Fluorwasserstoffsäure) und hinterläßt Kaliumfluorid. Benzelius. Greift nach dem Trocknen im Vakuum Glas, in dem es aufbewahrt wird, sehr langsam an. Fremy. Löst sich leicht in reinem, schwierig in Flußsäure haltigem Wasser. Benzelius. Löst sich leicht in einer konz. Lösung von Kaliumacetat. Wird aus der konz. wäßrigen Lösung durch Alkohol gefällt, aber löst sich in verdünntem Alkohol. A. Stromeyer. Zersetzt beim Schmelzen viele Mineralien. W. Gibbs

(Americ. J. sci. (Sill.) [2] 37, 355; J. B. 1864, 684).

KFI HFI	58.14 20	74.41 25.59	74 9 25 1	74.5 25.5	74.52	GORE. 74 43 25.57	
KFI,HFI	78.14	100 00	100.0	100.0		100.00	-

Gore (J. Chem. Soc. [2] 7, 372; J. B. 1869, 225). Berzzlius fand 1,29, Bonorum 1,43%, H (Rechn. 1 28), —

c) Zueifachsaures. — KFl.2HFl. — Darstellung analog der des dreifachsauren, (s. bei d, Darstellung 2.). — Flüssig bei 105°, in der Kälte kristallinische Masse. Eigenschaften analog denen des dreifachsauren. Morssau (Compt. rend. 106, (1888) 547).

d) Dreifachsaures. — KFl.3HFi. — 1. Kristallisiert beim Abkühlen der Lösung von 5-6 g des einfachsauren Salzes in 10 g Fluorwasserstoffsäure auf —23° in weißen Kristallen. — 2. Man dampft die Lösung von 1 Mol. KFl und 3 Mol. HFl im Oelbade bei 85° ein. Es hinterbleibt eine klare Flüssigkeit, welche keine Säuredämpfe mehr abgibt und bei 68° zu einer sehr harten Kristallmasse erstarrt. Zieht sehr leicht Feuchtigkeit an und stößt dabei Säuredämpfe aus. In trockener Luft, sogar im Vakuum, verliert es jedoch keine Säure. In Wasser löst es sich schnell unter starker Abkühlung und Zersetzung in einfachsaures Salz und Fluorwasserstoffsäure. Zersetzt sich beim Erhitzen. Bei 100° geschmolzen reagiert es nicht mit kristallisiertem Silicium, bei starkem Erhitzen tritt jedoch Erglühen und lebhafte Entwicklung von Siliciumfluorid ein. Geschmolzen greift es energisch Kieselsäure an und zersetzt Karbonate. Reagiert sehr heftig mit Schwefelsäure, konz. Ammoniak und Kalilauge. Moissan.

Bildungswärmen saurer Kaliumfluoride; Guntz (Bull. soc. chim. 13, 114): flüss. + HFl flüss. = KFl. HFl flüss. - 0.33Kal. Moissan (Ann. Chim. Phys. [6] 3, (1884) 5). KFl.2HFl fest + \mathbf{HFI} 5.1 GUNTZ. 21 = KF1.2HF1 , KELHEL HFI 22 = KFl. HFl " KFI HFI +13.977 77 = KF12HF1KFLHF1 \mathbf{HFI} 6.5 77 27 KFLHF1 → KFl3HFl **∔ 11.6**

KFLHFI " + 2HFI " = KFL3HFI " + 11.6 KFI " + 2HFI Gas = KFL2HFI " + 35.2 KFI " + 3HFI " = KFL3HFI " + 47.1

B. Fluorkalium-Wasserstoffperoxyd. — KFI,H,O.. — Man löst 1 Mol. Kaliumfluorid in 2 Mol. 15% igem Wasserstoffsuperoxyd, sänert mit einigen Tropfen Fluorwasserstoffsäure an und konzentriert bei 50% so weit, als dies ohne lebhafte Zersetzung möglich ist. Die gekühlte Lösung wird dann im Scheidetrichter mit Alkohol behandelt, die untere Schicht nochmals ausgeschüttelt und im Exsikkator verdunstet. — Harte, große, nadelförmige, monokline Kristalle, nicht zerfließlich aber leicht löslich; bleiben bis 70% unverändert, erleiden bei 110% langsam Gewichtsverlust. Nach seinen physikalischen Eigenschaften, wie Molekulardepression, Verteilung zwischen Aether und Wasser, als additionelle Verbindung aufzufassen. Tanatae (Z. anorg. Chem. 28, (1901) 255).

KFI 63.06 TANATAB.

H₂O₂ 36.95 36.20

KFI-H₂O₂ 100.00

Kalium und Chlor.

A. Kaliumsubchlorid. K₂Cl. — Blankes Kalium bedeckt sich in einem Strom von vollkommen trockenem Chlor mit einer wahrscheinlich aus Subchlorid bestehenden purpurroten Schicht, welche im Vakuum erhitzt in Kalium und Kaliumchlorid zerlegt wird. Cowper (J. Chem. Soc. 43, 153; Chem. N. 47, (1883) 70). — Bildung aus Kaliumchlorid durch gewisse Strahlungen, vgl. Kaliumchlorid (S. 95). — Wird als dunkelblane Masse durch Zusammenschmelzen von Kalium mit Kaliumchlorid im Wasserstoffstrome erhalten und zersetzt sich mit Wasser in Kaliumchlorid, Kaliumhydroxyd und Wasserstoff. H. Rose (Pogg. 120, 1; J. B. 1863, 181). Geschmolzenes Kaliumchlorid bildet bei der Elektrolyse ein blanes Subchlorid. Kiechhoff u. Bunsen (Pogg. 113, 345).

B. Chlorkalium. — Digestivsalz, Sal digestivum s. febrifugum Sylvii.

9

Sylvin, Leopoldit, Schätzellit, Hövelit. — Kalium entzündet sich im Chlorgase bei gewöhnlicher Temperatur [vorzüglich leicht, wenn das sich bildende Salz durch fortwährendes Schütteln abgelöst wird, Mans u. Warth (Box. 6, 1518), und verbrennt mit roter Flamme lebhafter als im Sauerstoff zu Kaliumchlorid. Davk. Gans reines Kalium entsündet sieh in Chlor erst über seinem Schmelspunkt und bedeckt sieh bei gewöhnlicher Temperatur zur mit einer roten Krusta. Cowpen (Chem. N. 47, (1883) 70). Flünziges Chlor greift Kalium überhaupt nicht an Gautmens u. Champy (Compt. rend. 118, 597). Bei — 80° behält es im Chlor seinen Glam. Donsy u. Mansska (Compt. rend. 118, 597). Bei — 80° behält es im Chlor seinen Glamstunnehlorid und vielen anderen Chlormetallen das Chlor. — Kaliumjebid geht im Chlorstrom schon bei gewöhnlicher Temperatur und in trockenem Zustande leicht in Kaliumchlorid über; Kaliumbromid nur bei Gegenwart von etwas Feuchtigkeit. Körnm. (Z. anorg. Chem. 18, 77). Andere Bildungsweisen a. Bd. I. Chlormetalle; Verhaltan des Kaliums und Kaliumkarbonats gegen füssige Salzsäure Bd. I. Chlorwesserstoffsäure. Amseiner Lösung von Kaliumsulfat fällt durch Einleiten von Salzsäure 70 % des Salzes als Kaliumchlorid aus. Massukartes (Compt. rend. 42, 50; J. B. 1856, 113).

A. Technische Darstellung. 1. Aus Stassfurter Abraumsalsen. a) Am Sylvin. In reinem Zustande KCl. — Der Sylvin ist farblos, weiß oder rötlich, von perlaringem Glasglanz, 1.9824 Reichhaubt, 2.026 spez. Gew. Bischop; isolierte Kristalle sind Oktaeder oder Würfeloktaeder, mehr fettglänzend als die Steinsalskristalle. A. Faars (Ber. 1, 122) — Im Sylvin von Staßfurt fand Reichbaubt (Arch Pharm. [3] 127, 34) 524 K. 474 Cl. Ein Sylvin (Kuistersals) von Staßfurt zeigte parallel den Würfelfischen verlaufende Einschlüsse von Schwefelwasserstoffgas (3.01% des Vol) Seine Analyse ergsb: KCl 99 239%. NaCl 0242%. MgCl. 0.0890%.; CaSO. 00730%, H.S. 0.0028%, Rückstand 0.1080%. Schmelzverlust (ohne H.S.) 0.2847%. Summe 100%. Schmelzverlust (ohne H.S.) 0.2847%. Summe 100%. Schmelzverlust (ohne H.S.) 0.2847%. Sylvin kommt in zu kleinen Mengen vor, als das die technische Verarbeitung lohnt. Früher (bis 1875) wurde das Vorkommen in Kalusz ausgebeutet, E. Pfeiffen (Kalindustrie 1887, S. 77, 260). - b) Aus Karnallit. In reinem Zustande KCl, MgCl, 6H,O mit 26.78 KCl, 34.50 MgCl, 38.74 K,O, meistenteils durch geringe Mengen von Fe₂O₃ rötlich gefärbt. Durchschnittszusammensetzung des Rohkarnallits 15.7% KCl, 21.5% NaCl, 21.3% MgCl₂ mit 0.2% MgBr₂, 0.3% CaCl₂, 13% MgSO₄, 2% unlösl.; 26.2% K₂O, was entsprechen würde 58.4% Karnallit, 21.5% Steinsals, 15% Kieserit (MgSO₄, H₂O), 1.5% Tachhydrit (CaCl₂, MgCl₂, 12H₂O), 1.6% Bischoft (MgCl₂, 6H₂O), 2% Anhydrit, Thon, Boracit. Sand und Eisenglimmer. (PFEIFFER, S. 131.) - Der Normalgehalt des Rohkarnallits wird zu 16 % KCl entsprechend 60 % reinen Karnallits angenommen. — Die Verarbeitung ist im wesentlichen ein Lösungs- und fraktionierter Kristallisationsprozes: das gebrochene und ev. gemahlene Material wird in, durch direkten Dampf von 110 bis 120° geheizten, eisernen Lösekesseln in MgCl.-lauge von 25 bis 30° Be. gelöst, wobei KCl und MgCl, in Lösung gehen. In besonderen Klärgefäßen setzen sich Kieserit und Thonschlamm ab, worauf sich in Kristallisiergefäßen aus der Lange von 35° Be. in 2 bis 3 Tagen ein Gemenge von (im Durchschnitt) 56.5 % KCl, 23.15 % NaCl, 5.81 % MgCl, 1.54 % MgSO4, 13.80 % H₂O abacheidet (Erste Salze). Durch wiederholtes Behandeln mit so wenig kaltem Wasser, daß gerade nur Bedeckung eintritt, geht infolge der eintretenden Temperaturerniedrigung hauptsächlich NaCl in Lösung, sodaß ein Produkt, welches nach dem Calcinieren 82.5-87.5 🖫 KCl, 14.2-11", NaCl, den Rest MgCl, MgSO, und H,O enthält, resultiert, (Niedergrädiges KCl.) Durch allmähliches Verdampfen der Mutterlaugs der ersten Salze von etwa 32° Be. in Flammrohrpfannen oder Vakuusapparaten erhält man zunächst Bühnensalze mit 49 bis 68 % NaCl und sehr wenig KCl, deren Verarbeitung nicht lohnt (Düngemittel), aodann in Kristallisierkasten einen künstlichen Karnallit ("Doppelsalz" genannt). Derselbe enthalt 60-100 % Karnallit (mit fast der Gesamtmenge des Kaliums), außerdem NaCl, MgCla, MgSO4, CaSO4 und HaO. Die verbleibende Mutterlauge ("Endlauge") wird auf Brom (Rubidium, Cäsium) verarbeitet, oder dient zum Lösen des Rohkarnallits- (s. o.), oder wird verworfen. Das "Doppelsalz" wird durch siedendes Wasser in Losung gebracht (Spez. Gew. 31° Be, bei 105°), dieselbe durch etwas Kalkmilch geklart und in Kristallisierkasten abgekuhlt, wobei sich die sog. "zweiten Salze" abscheiden. Diese werden, wie oben erlantert, mit kaltem Wasser ein- oder zweimal gedeckt, wodurch hochgradiges KCl erhalten wird. Zus.: 89.78 98.58 % KCl, 8.10-0.22 % NaCl, 0.20=0.07 MgCl, 0.12=0.40 % MgSO₄, 0.25 % CuSO₄, 0.15-0.32 % unlösl., der Rest $\rm H_2O$ Dasselbe wird getrocknet; die Raffinationsmutterlauge kehrt, ebenso wie samtliche Decklaugen in den Kreislauf des Prozesses zurück. — c, Aus Hartsalz von Leopoldshall. Gemenge von 18-20°, Sylvin. 40-50°, Kieserit, 30-40°, Steinsalz, 3-8°, Wasser. Verarbeitung auf KUI durch einen Loseprozeß: Bauen Chem. Z. 27. (1903-1268). — d. Aus Kannels K2SO4, MgSO4, MgCl2, 6H2O, α1 Wird derselbe mit der bei dem Prozeß selbst fallenden Mutterlauge bei 2 4 Atm. Druck erwärmt, so erleidet er nach: 3 Mol. Kainit = $2 \text{ K}_2 \text{SO}_4.2 \text{MgSO}_4 + \text{H}_2 \text{O}_1 + 2 \text{KCl} + \text{MgCl}_2 + 16 \text{H}_2 \text{O}$ Zersetzung. Ersteres ist schwer löslich und gibt bei Behandlung mit wenig Wasser Schöntt (K, SO,, MgSO,, 6H,O). Die Waschlauge dient zum Aufschließen neuer Mengen von Kainit, die Mutterlauge geht zur Fabrikation von KCl. Precht (D. R.-P. 10637).

Bei einem Verfahren von Basche (D. R.-P. 10642) wird aus einer konzentrierten Kainitlösung durch MgSO, zuerst Kaliummagnesiumsulfat gefallt, aus der Lauge durch MgCl, das NaCl abgeschieden, worauf die letzten Laugen beim Erkalten Karnallit geben, der wie beschrieben, weiter verarbeitet werden kann. — y) Man entzieht dem zerkleinerten Kainit das gesamte Kalinmchlorid dadurch, daß man ihn mit Magnesiumchloridlaugen kocht, die trube Flüssigkeit von dem aus Steinsalz und Anhydrit bestchenden Bodensatz abgießt, den darin aufgeschwemmten Kainit absitzen und sodann abkuhlen laßt, wobei "künstlicher Karnallit" auskristallisiert. Alkaliwerke Westerrgeln (D. R.-P. 50596. — & Man stellt kunstleben Karmallit daduren her, daß man Mutterlaugen der Kanntverarbeitung oder Kanntlosang selbst in zwei Teile teilt ein Drittel bis die Hälfte daven in der Siedehitze mit
der, der abgewandten Kanntmenge Squimblekularen Menge Sylvinit behandelt, nich heiß
vom ungel sten Steinsalz abgießt, und mit dem Rest der Kanntbaung oder Mutterlauge
vereinigt; beim Ernalten scheidet sich fast chloritirumfreies kalnummagnesumsulfat aus, durch Verdampfen der Laugen erhält man Karnallit Durke D R.-P 532370

Em allgemeines Verfahren zum Extrahieren von Kaliumchlorid oder Kaliumsulfat) aus naturh hen Mineralien oder schaftgen Gennschen ist nach Marsanorian (D. R.-P. 92812 and 38344 das folgende Bei 1160 schmelzendes Magnesiumchloridhexahydrut s. d. lost ber dieser Temperatur etwa 10 a Karnallit, und mit steigender Temperatur so viel mehr KCl, daß bei en 265° die Zusammensetzung der Schmelze derpringen des Karnallits entspreht. Bei 265° sehmilzt also Karnallit als solcher ohne Zusutz von Mgt., + 6H₂O, warrend Verunreinigungen, besonders Natl und MgSO, + 7H₂O zurückbeichen Robkarnallit kann also dadurch gereinigt werden daß er mit je nach der Temperatur werbeinden. Mongon des Hexabydrats oder bet 265° als solcher geschriebzen und die Veruntensigungen entfernt wer len Auch labt sich auf Grund dieses Verhaltens aus einem Gemenge die

tre-amitmenge des Kil heranslesen.

Literatur über die Stinfarter Gewinnungsmethoden. Preierre, Kalindustrie 1887;
Berg- u. huttenn. Zig. 1889, 257. Janet K. dienenkt, Z. angeie. Chem. 1896, 413;
Kratur Lingl. 217, 44. Frühere Beschriebungen der Stanfarter Durstellungsweisen v.d. C. Schrader. Z. Ver deutscher Ingen. 1862, 347, Techn. J. B. 1862, 213; Ph. Mohr (Ingl. 174, 164; Techn. J. B. 1864, 196; A. Frank (Techn. J. B. 1862, 290); L. John. S. E. Fuens. Bull. soc. deneour. 1865, 146 u. 209; Techn. J. B. 1865, 290);
L. John Bull. soc. chim. [2] 3, 323 u. 401; 4, 329; 8, 98, 177 u. 355; A. Stromever. 3Met. kannov. Gewerbever. 1866, 186, Techn. J. B. 1866, 210;; F. Michels. (Z. Ver. deutscher Ingen. 12, 859; Techn. J. B. 1868, 276.

Aus der Schmebecker Salissoole wurde nach dem Auskristellisieren von Kochnalz eine

Aus der Schonebecker Salzsoole wurde nach dem Auskristallisieren von Kochsalz eine Mutterlange ethalten, welche UIRS og Brom, auserdem Kochsalz, Magnesiumsulfat enthält. Ferner bildet sich ein Pfannenstein, hauptstehlich

Kochsalz, daneben schwefels, und Chlorverbindungen von Kalium, Magnesium und Calcium kochsalz, daneben schwereis, und Uniorverbindungen von Kahum, Magnenum und Calenne enthaltend. Man laugt letzteren mit Wasser aus, vermischt die konz. Lösung mit der Mutterlauge, wobei Gips niederfällt, versiedet die Flüssigkeit in Salzpfannen und erhält nacheinander Kristallisationen von Kochsalz, Magnesiumkaliumsulfat und Karnallit. Bei weiteren Abdampfen bei 70° füllt reines, hierauf kaliumhaltiges Kochsalz meder, beim Erkalten kristallisieren noch Kalium- und Magnesiumsalze, endlich bleibt eine Magnesiumchlorid und bromid enthaltende Mutterlauge. M. Hernanx (J. prakt. Chem. 60, 284).

2. Aus Seewasser. Man läßt Seewasser in flachen Bassins, den Salz-

gärten, während der heißen Jahreszeit freiwillig verdunsten, wobei es nacheinander absetzt a) bei einer Konz. von 7º B. ein Gemenge von Calciumkarbonat und aus dem Boden der Salzgärten stammendem Eisenhydroxyd; b) bei 15 bis 25° B. Gips, dem sich zuletzt etwas Kochsalz beimengt; ci bei 26° B., wo es 110 des ursprünglichen Volums einnimmt, die grüßte Menge des Kochsalzes; — d) bei 28 bis 32° B. ein Gemenge von Kochsalz mit 1 bis 2 %. Magnesiumsulfat. Die jetzt bleibende Mutterlange von 32 B. deren Menge 2.4 %, des Meerwassers beträgt, setzt, wenn sie durch weitere Konz. 32 bis 35° B. erreicht hat, — e) ein Gemenge von gleichen Teilen Kochsalz und Bittersalz; — f) zwischen 35 und 37° B. das Sommerank ab, welches außer den vorigen Salzen Magnesiumkaliumsulfat und Magnesiumkaliumchlorid enthält. Indem man dieses Sommersalz in Wasser von 90 bis 100° auflöst und die Lösung abkühlen läßt, scheidet sich die Halfte alles Kaliums als Magnesiumkaliumsulfat ab. die andere Hälfte bleibt gelöst und wird dadurch gewonnen, daß man die Mutterlauge mit Hilfe des Carréschen Apparates auf — 15 bis 17° abkühlt, das abgeschiedens Glaubersalz beseitigt, weiter einengt, das Kochsalz, welches sich hierbei absetzt, herauszieht und die Mutterlauge bei 130° Temperatur mit einer kochenden Magnesiumchloridlösung von 34° B. vermischt. Aus dieser 36° B. zeigenden Mischung kristallisiert der Rest des Kaliums als Karnallit. So erhält man 55 % des im Meerwasser enthaltenen Kaliums als schwefels. Magnesiumdoppelsalz, 45 %, als Kaliummagnesiumchlorid, welche Salze beide durch Auflösen in Wasser unter Bildung von Kaliumsulfat und Kaliumchlorid zerlegt werden. Baland (Bull. soc. d'encourag. 1865, 567; Techn. J. B. 1865, 296). MERLE (Bull. soc. chim. [2] 10, 63; Techn. J. B. 1868, 285). UstGLIO (Ann. Chim. Phys. [3] 27, 172; J. B. 1849, 643). Auch aus den Mutterlangen vieler Salzsoolen, aus Varec oder Kelp (vgl. Bd. I, Joi-

darstellung: gelegentlich bei Darstellung von Weinsäure bei der Reinigung des Salpeters wird Kaliumchlorid gewonnen. — Aus dem Grünsand von New-Jersey gewinnt H. Wurrs (Sil. Am. J [2] 10, 329; J B. 1850, 638; durch Glühen mit Calciumchlorid und Auslaugen des ganzen Kaliumgehalt als Kaliumchlorid. — Aus der Asche von gewissen Gramineen, Polygonaceen und Aroideen oder von Farnkräutern im Inneren Afrikas gewonnenes Speiseals hat die folgende Zusammensetzung: Dynowski u. Dznovsky (Compt. rend. 116, (1893) 366).

KCl	K,80,	Unl. Stoffe	Na,80,
67 98	28,73	1.17	1.65
64 26	29.28	4,26	0.75
53.96	36.87	7.35	1.25

B. Darstellung von chem, reinem Kaliumchlorid.

Alles durch wiederholtes Umkristallisieren oder in anderer Weise gereinigte Kaliuschlorid enthielt noch Spuren von Natriumchlorid, Kieselsäure und Thonerde, welche letzteres sich beim Schmelzen des Salzes als glänzende Pünktchen abscheiden und von denen der flüssig gebliebene Anteil des Salzes nach dem Erstarren eines Teils abgegossen werden kann. Auch indem man kieselsäurehaltiges Kaliumchlorid mit 1/10 Ammoniumchlorid und Ammoniumplatinchtorid glüht und schmilzt, setzt sich die Kieselsäure mit dem Platin 31 Boden und kann abgesondert werden. Stas (Unters. uber Atomgew. st. Proport. 250).

Eigenschaften. Weiße oder farblose Kristalle des tesseralen Systems. Fast immer Würfel, welche oft säulenförmig verlängert sind, oft dem Kochsalz ähnliche trichterförmige Gruppen bilden. Aus roher Potaschelösung oder bei Gegenwart von Kalinmiodat, Rammelsberg, werden Oktaeder, bei Gegenwart von Bleioxyd auch Rhombendodekaeder, von Queeksilberchlorid Granatoeder, von manchen Kohlenwasserstoffen Leucitoeder
erhalten. Bu ussa's Edahrungen über die Bildung dueb-setager Wurfel sieh- beim
Natriumchlorid Beschleunigt man die Kristallisation durch Temperaturanderung oder setzt man Alkohol oder eine gelatinöse Substanz zu der
Lösung, so erhalt man deppelbrechende, durch Früssigkeitseinschluß meist
trübe Kristalle. Bas Sat die Bulk, soc. min. 6, 260). Am Sylvin hergestellte
Aetziguren lassen die pyroedrische Hemiedrie erkennen. Baauns (N.
Jahrb, Moneral, 1, 113).

Spez. Gew. gegen Wasser von 3º9 Joule u. Playfair, H. Schröder,

bei 15° Stolbaj:

Kirwan Karsien Stolda. Playfair. Bugner Fichol. Schiff. H Schröder. 1826—1915—1945—1958—1986—1994—1505—1998. Spez. Gew. bei 0º 1.995, beim Schmelzpunkte 1.612 Quincke; bei 800—1000° 1.450—0.00057 (t-900). Brunner (Z. anora, Chem. 38, 350).

Luitbestandig. Verknistert in der Hitze, schmilzt und gesteht beim Erkulten zu einer glasartigen farblosen oder zu einer kristallinischen Masse mit wurfliger Textur, welche beiden Formen ein verschiedenes spez. Gew. zeigen. Auch nach dem Schmelzen ganz neutral und nicht hygroskopisch. Stas. Verflachtigt sich in der Gluhhitze unzersetzt (vgl. Bd. I. Chlormetalle; schon beim Schmelzen verliert es etwas an Gewicht. Stas. — Schmp. 800.0° V. Meyer, Ridder u. Lamb (Ber. 27, 3140; 734° Canneller; 740° le Chateiter (Bull. soc. chim. [2] 47, 300). — Verflüchtigt sich im heißesten Teil der Bunsenslamme 0.776. Bunsen, 0.923 Norton u. R. vi (J. Amer. Chem. Soc. 19, 155) mal so schnell, als die gleiche Menge Natriumehlorid.

Löst sich in Wasser unter Kälteerzengung. 30 T. Kaliumchlorid in 100 T. Wasser von 13°2 gelost, erniedrigen die Temperatur auf +0°6, also um 12°6. Revoner (Ber. 2, 68; J. B. 1869, 55). 20 T. Sylum aut 80 Wasser von 18°75 geben 7°25, also Temperaturernordrigung am 11°5. Biscior. Dampfdrinckverringerung in 1°6 iger Losung 0.450 × 7.6. Raover (Compt. rend. 57, 167). S. auch Haramann Thorm. Victor 13, 7. Der Gefrierpunkt der Losungen liegt für je 1 g. Kaliumchlorid in 100 g. Wasser 0.446° Reponter Prog. 114, 63; J. B. 1861, 56; 0.450° unter 0°. de Copier (Ann. Chim. Phys. [4] 24, 505). Die gesattigte Lösung gefriert bei — 10°9, diese Temperatur wird auch durch Vermischen von 30 T. Kaliumchlorid von — 1° mit 100 T. Schnee erhalten. Réponter Prog. 125, 337; J. B. 1864, 94°. — Tension der gesattigten Lösung bei 20° 13 55 mm. Lescoln (Compt. rend. 103, 1128°. — 100 T. Wasser lösen bei 0° 29 31 Gay-Lussac, 28.5 Mellore. Gebarden. T. Kaliumchlorid. Die gesättigte Losung enthalt auf 100 Wasser beim

 Mriden.
 Lebrand.
 Gay-Lasgae.
 Карман.

 Sindpunkt.
 10055
 10853
 1005
 1107

 Kell
 585
 5840
 5926
 100

Ferner lösen 100 T. Wasser bei

10 15 50 30 40 50 70 1000 60 90 334 347 320 374 40.1 43 N 155 510 143 538 T. Kaliumehlorid nach MULDER Scherhand, Verhandel, 1864, 39, mt Berucksichtig ang der Veren he von Gar he war. Kansens, Grunaen und eig ner. Löst ihr i ber ters had been Temperaturen = 2551 O 257 t on Collect Inn. Collect Phys. 5 30, 411. The Lash likelt not made Gas Lesar dan Chim. Phys. 14 28. and Gasar, a stan Chim. Phys. 14, 5 319; J. B. 1865, 64 durch one gerade Linie directellbar und steigt für jeden Grad über O' um 0.2738 I Gay-lossar 0.29 T Gasar in Disses gilt nach Malburg is at the dir l'emperatur v n. 0 has a 4° cder e nige Grad haber, wo die Last Skeit eine abweichende ist. Nach Nordenskand p. Phys. 136, 315 fet die Löslichkeit durch eine men bogene logarithmische Linie darstellbar. — Die bei 16° gesättigte Lösung zeigt 1.077 spez. Gew., Stolba (J. prakt. Chem. 97, 508), die bei 17°5 gesättigte mit 33.24 KCl auf 100 Wasser 1.1635 spez. Gew. Karsten (Philos. der Chem. Berlin 1843, 85). Spez. Gew. der Lösungen bei 15° und einem Gehalte von

24.9 % 1.1723 1,0656 1.1004 1.1361 1,0065 1,0325 1.1657 GENTACH (Z. anal. Chem. 8, 281; J. B. 1859, 43).

Spez. Gew. der Lösung bei 20.1°. BARNES u. Scorr (J. phys. Chem. 2 (1898), 536).

 KCl 36.43
 Špez. Gew. 1.1853 24,79 13,17 6.610 3,456 1.197 1.1215 1.0617 1.0297 1.0148 1.0040

Tabellen von H. Schiff (Ann. 108, 326; J. B. 1858, 37), Khemens (Pogg. 96, 62; J. B. 1855, 294); das Volum der Lösung bei Temperaturen bis 150° beträgt, wenn m die Grammzahl KCl in 100 ccm Wasser bedeutet:

394 v = 1.0536 + 0.000728 (t-110) + 0.0000042 (t-110)*. 8.05 v = 1.0528 + 0.000840 (t-110). 15.76 v = 1.0528 + 0.000758 (t-110) + 0.0000011 (t-110)*.

ZEPERNICK U. TANMANN (Z. physik. Chem. 16, (1895) 669). Tabellen über die Volusveränderung einer 10 bis 20% igen Lösung zwischen 0° und dem Siedepunkt von Genlag (J. B. 1859, 47), Formeln für die Ausdehnung dieser Lösungen zwischen 0 und 200° von Sorby (Phil. Mag. [4] 18, 81; J. B. 1859, 50). Tabellen über Ausdehnung zwischen 20 und 80° Nicol (Phil. Mag. [5] 23, 385) über Kompressibilität der Lösungen, Röstens 2. Schneider (Wiedem. Ann. [2] 29, 165). Schumann (Wiedem. Ann. [2] 31, 14). — Innere Reibung einer Normallösung 0.978. Armhentus (Z. physik. Chem. 1, 285).

Siedetemperatur (S) der wäßrigen Lösung: (a = gKCi in 100 g H_cO .)

105 8: 100 101 103 103 104 106 107 108 108.6 8.1 0 9.2 16.7 23.4 29.9 36.2 42.4 48.4 54.5 57.4

GERLACH (Z. anal. Chem. 27 (1887) 438).

Leitfshigheit in Wasser-Alkoholgemischen, Both (Z. physik. Chem. 42, 209). — Dissoziationswärme bei 35° — 362 cal. Arrentus (Z. physik. Chem. 9, 339). Leitfshigkeit bei 25°, μοο: 141.5 Boltwood (Z. physik. Chem. 22, 85).

Leitvermögen bei verschiedenen Temperaturen; (ältere Angaben vgl. Lenz (Mém. Acad. St. Pétersburg [5] 26, Nr. 3) bei 18° (Kohlhausch u. Malter (Ber. Berl. Akad. 1899, 666).

Normalität: 0.00050.002Molek. Leitf.: (181.4) 128.11 126,31 122.43 112.08 bei 140° (Noves u. Cooligde (J. Americ. Chem. Soc. 26, 134).

Normalität: 0.001850.093Molek. Leitf.: (572)538.2 449,1

bei 218º (Noves u. Cooligne). Normalität: 0.001690.0845(845)788.3 004.0Molek. Leitf.:

bei 281° (Norms u. Cooligon). Normalität: 0.0745 0.00151956.9 Molek. Leitf.: (1041)731.4

bei 306° (Norra u. Coorigon). 0.0009490.001390.006990.0706 Normalität: Molek. Leitf.: (1125) 1057.7 1022.3 943.1731.2

Dissoziationsgrad $\left(\frac{A}{A}\right)$ (Noves u. Cooligde).

Normalität:	180	1400	218°	281°	906°
0.0005	97.5		****		93.4
0.002	96.1	94.1	92,7	91.8	89.5
0.01	93.2	_	_	_	82.0
0.1	85.2	78.3	73.3	67.2	61.0

Verhalten wäßriger Lösuugen von Chlorkalium gegen Lösungen andera

Salze und gegen Salpetersäure,

Chlorkalium mit Ammoniumnitrat. — Lösungen beider Salze von gleicher Konz. erwärmen sich beim Vermischen. Winnerlmann. Ammoniumnitrat löst sich in gesättigten Kaliumehlorid nur unter Aussonderung von Ammoniumehlorid, Kaliumehlorid in gesättigten Ammoniumnitrat nur unter Abscheidung von Kaliumnitrat und Ammoniumchlorid. Kanstu (Philos, der Chemie, Berlin 1843, 107). Die durch Erwarmen von Wasser mit einem Ueberschuß eines Gemenges von Kaltumchlorid und Ammontummtrat bereitete Lösung, abgekühlt und vom ausgeschiedenen Salzgemenge abgegossen, zeigt einen wechselnden, von dem Verhältnis beider Salze im angewandten Salzgemenge abhängigen Gehalt an Chlor. Kalium and Ammonium. Die abgegossene Lösung verrangert ihren trehalt an Chlor und an Kahum, wenn se aufs neue mit Ammoniumaltrat erwärmt und wieder abgekühlt wird, und nimmt dabei noch Ammoniumsaig auf; in gleicher Weise mit Kaliumchlorid behandelt wird sie unter Aufnahme von Chlor und Kalium ammeniumärmer. Eine durch Erwärmen von 80 g Ammoniumnitrat und 30 g Kaliumehlorid mit 50 g Wasser bereitete Lösung, welche auf 14° abgekühlt und vom ausgesehiedenen Salzgemenge getrennt ist, verändert ihre Temperatur beim Eintragen nicht von Salpeter oder von Salmiak, aber) sowohl von Kallumchlerid (hierbei steigt die Temperatur von 14 auf 15°6), wie auch von Ammoniumnitrat (hier sinkt die Temperatur von 14 auf 12°); die Losung verhält zich somit verschieden von der aus Kalumnitrat and Ammoniumchlorid bereiteten Lisung (vgl S 36, Reporfs. Beim Aufkeen von 4 Unzen Kahumchlorid und 4 Unzen Ammoniumnitrat in 8 Unzen Wasser von

18° sinkt die Temperatur auf - 2°, also um 20°. Hananam Phoren Viertel; 13, 10).

(kiorkuluum mit schseefels, Ammontum - Die durch Erwärmen von Wasser mit einem L'eberschuß beider Salze (44 KCl, 66 NH, '9SO, 100 H,O) bereitete und auf 14° abgekühlte Lanung zeigt eine von der aus Kaliumsulfat und Ammontumehlarid bereiteten abweichende Zusammensetzung und wird weiter verandert durch Erwarmen und Wieder-abkühlen sowohl mit Kaliumchlerid wie auch mit Ammoniumsulfat Kaliumchlerid scheidet dabes einen Tell der Schweselsäure und des Ammoniums, Ammoniumsulfat scheidet einen Teil des Chlors und den größeren des Kaliums aus der Lösung aus. Rivourr (Pogg.

Chlorkalium mit Chlorammonium. - Aus der Mischung der wällrigen Lüsungen von Chlerkalium mit Chlorammonium kristallisieren Mischkerstalle teils in Form von Witrfeln, teds in Form von Denderten Chryshell, Compt. rend, 95, 1877-493. - Ammoniumchlorid vermag sich in einer gesattigten Kahumchloridlösung nicht ohne gleichzeitige Abscheidung Ten Kahumchlerid zu Ween Kahumchlorid überzieht sich in einer gesättigten Lösung von Ammoniumehlorid sogleich mit Flocken und Dendriten von Ammoniumehlorid, Karsten (Philos. der Chem Berlin 1843, 88). 100 T. Wasser Resen bei

	150		18975		220		Siedhitze.	
	Reports.	MCLDER.	KARSTEN.	KARSTEN.	Repores.		MULDER	
KCl	16 97	34,4	16 27	-	19-1	58.5	21.9	
NH, Cl	28,90		29 63	37.02	30.4	_	67.7	87.3

Hierbei ist es einerlei, ob man das Wasser zuerst mit einem der Salze und hierauf mit dem anderen oder mit heiden zugleich sättigt. Kanstze: Auch verändert die bei Ueberschuß jedes der beiden Salze bereitete und von diesem Ueberschuß abgog wene Lösung ihre Zu-sammensetzung weder durch Eintragen von Ammoniumchlorid noch von Kaltumchlorid Reponer (Pogg. 148, 463) Die bei 18°75 gefallten Mengen stehen zueinander in dem Atomverbaltms von 2 1 gef 724 Kt), 276 NH₂(1, Rechn 736 u 264, die bei 18°75 gelöst bleibenden im Atomverbaltmis 2.5 gef 353 KCl, 647 NH₂Cl, ber. 35.8 u 642; die bei Siedhitze gelöst bleibenden wie 1·4 gef 244 Kt), 756 NH₂Cl, ber. 258 u, 742; Mulora Scheihund, Verhandel. 1864, 156; S. auch v. Haura (J. prakt. Chem. 103, 119. — Lösingen beider Salze von glei her Konz. erwärmen sich beim Vermischen. A. Winnen Ann. Pogg. 140, 492.

(ViorUnium mit salpeteesaurem Kalium, Lesungen be det salze von gleicher Kenz erwatmen sich beim Vermischen Winnelmann Ein- gesättigte Losung von Rahumn test lest Kal um blord nur unter gleichzeitiger Ausscheidung von Kaliumn trat, gesättigtes Kaliummitrat löst Kaliumehlorid ohne alle Aussonderung von kaliumehlorid, diese beiden Lesungen, sowie die durch ein Gemerge beider Salze gesättigte, ze gen dasselbe spez Gew. Kansras Philos der Chem Berlin 1843, 31 100 T Wasser bei 120 1. mit Kaliumintrat; 2 zuglei h mit Kaliumintrat und Kaliumintrat; 3. mit Kaliumintrat und Gebenso bei 1543 behandelt haiten

MULDER Korr. MULDER. MULDER. KOPP. MULDER, RUDORFF. 6. KNO. 23 9 188 26.3 18.9 191 38 5 35,2 28 5 328 288 KCI

Also tritt stets das Salz KNO, 2KCl in Ldsung (gef in Las. [2] 898 KNO, 602 KCl; in Ldsung [5] 396 und 604, Rechn 404; 596 Mullons Scheikund Verhandel. 1864, 165 Korr (Ann 34, 264 100 T Wasser bei 20° mit beden Salzen zugleich gestitigt, enthalten die unter 7 angegebenen Mengen, auch ändert Eintragen von Kaliummitrat oder ven Kaliumchlorid in die abgegossene Losung ihre Beschaffenheit nicht. Rudoner (Pogg 148, 165)
(Morkalium mit Salpetersiure und salpetersaures Kalium mit Salznäure,

der Lisung von Kaliumchlorid in verdunnter Salpetersäure schriden sich bei frei

Verdunsten Kristalle von Kaliumchlorid aus, welche wieder verschwinden, so daß bei völligem Eintrocknen nur Kaliumnitrat bleibt. Dieselbe Zersetzung erfolgt bei höherer Temperatur oder konz. Saluetersäure unter Entwicklung von Chlor. — Die Lösung von vonigem eintrocknen nur kannumntrat bient. Diesene Zersetzung erfolgt bei höherer Temperatur oder konz. Salpetersäure unter Entwicklung von Chlor. — Die Lösung von Kaliumnitrat in mäßig verdünnter Salzsäure setzt bei freiwilligem Verdunzten anfangs Kaliumchlorid ab, das sich dann vermindert und bei beginnendem Trockenwerden ganz verschwindet, so daß der trockene Rückstand, falls die Temperatur nicht über 4 bis 5 stieg, kaum Kaliumchlorid enthält. Menge und Konzentration der Salzsäure vermehrt das Kaliumchlorid im Rückstande, so daß endlich bei wiederholtem Aufgießen von Salzsäure auch ohne Wärme aller Salpeter zu Kaliumchlorid wird. Karsten (Philos. der Chem. Ra-lin 1813 188) Berlin 1843, 168).

Chlorkalium mit schwefels. Kalium. — 2 Mol. Kaliumchlorid schmelsen mit 1 Mel. Kaliumsulfat sehr leicht zur durchsichtigen Flüssigkeit, welche beim Erkalten zur homogenen durchscheinenden strahligen oder körnigen Masse erstarrt. Dönnannen. Eine neutrale Lösung von Kaliumsulfat löst Kaliumchlorid nur unter Ausscheidung von Kaliumsulfat, eine neutrale Lösung von Kaliumchlorid löst etwas Kaliumsulfat ohne solche Ausscheidung. Karsten (Philos. der Chem. Berlin 1843, 90). Die bei 1875: 1. mit Kaliumchlorid alleis; 2. zuerst mit Kaliumchlorid, hierauf mit Kaliumsulfat; 3. zugleich mit beiden Salzes; 4. zuerst mit Kaliumsulfat, hierauf mit Kaliumsulfat; 5. mit Kaliumsulfat allein gesättigte Lösung enthält auf 100 T. Wasser:

5. 32.96 KCl 84.5 88,19 88,18 K,804 1,79 1.75 1.83 10.8

Die mit beiden Salzen zugleich gesättigte Lösung enthält nach Korr 2 bis 4 nach Karsten. (Ann. 34, 264) auf 100 Wasser bei

14% 15% 16*1 38.6 27.9 88.6 27.1 KCl 33.5 28.2 K,80, 9,0 10.3 2.3 10.4 10.4 8.8 G. J. MULDER (Scheikund. Verhandel. 1864, 204).

Kaliumchlorid löst sich nicht in Alkohol, und in solchem von 96 Volumproz. nicht bei 15° oder niedrigerer Temperatur. Bei 20° lösen 100 Gewichtsteile des letzteren 0.04, bei 25° 0.06, bei 30° 0.20 T. KCL Wasserreicherer Alkohol löst Kaliumchlorid weniger reichlich als das in ihm enthaltene Wasser für sich tun würde; die Löslichkeit steigt für Alkohol gleicher Stärke proportional der Temperatur. Für stärkeren Alkohol ist der Einfluß der Temperatur auf die Steigerung der Löslichkeit

geringer als bei schwächerem.

100 g Alkohol von spez. Gew. (D) bei 0° lösen bei 0° S Teile und bei t° über 0, S + t Teile Kaliumchlorid.

Nach Gerardin (Ann. Chim. Phys. [4] 5, 139; J. B. 1865, 40).

0.99040.98480.9793 0,9726 0.9573 0.93900.8967D 15.7 7.1 8 23.2 19,9 11,9 4.2 1.89 0.2550.2330.205 0.162 0.1250.061

Bei 15° lösen 100 T. Alkohol von p Gewichtsprozenten (S. spez. Gew.) die nachstehenden Mengen Kaliumchlorid:

10 20 30 0.972 0.9840.9580.940 0.918 0.896 0.848 KCl: 19.8 14.7 10.7 7.75.0 2.8 0.45

100 T. eines Gemisches von 40% Methylalkohol mit 60 Wasser lösen bei derselbes Temperatur 9.2 T. H. Schiff (Ann. 118, 365; J. B. 1861, 87). — Unlöslich in Propylalkohol. Schlamp (Z. physik. Chem. 14, 272). — Fällung im Gemisch mit Kaliumbromid und Baryumchlorid aus wäßriger Lösung durch Alkohol oder Aceton: Taxlor (J. physik.

In wasserfreier flüssiger Salzsäure bleibt Kaliumchlorid unverändert (vgl. Bd. I, Chlorwasserstoffsäure); durch Einleiten von Salzsäure wird es aus seiner wäßrigen Lösung gefällt. MARGUERITTE (Compt. rend. 48, 50; J. B. 1856, 113). Fällt man eine gesättigte Lösung des Salzes mit Salzsäure, so ist die Summe der in der Lösung befindlichen Wasseräquivalente + KCl-Aequivalente + HCl-Aequivalente eine Konstante. Jeannel (Compt. rend. 103, 381). Nach Engel (Compt. rend. 104, 433) ist die Summe der Aequivalente Salz und Säure eine Konstante. — Es verschluckt unter hohem Druck unter Aufschwellen viel wasserfreies Ammoniak, aber verliert es rasch wieder an der Luft. Werl (Pogg. 123, 362). Dem gesättigten wäßrigen Kaliumchlorid entzieht konz. Kalilauge ber 12° Wasser und fallt es, bis die Konz. KOH,6H,O erreicht ist. Bearnflor (Compt. rend. 76.1 111). - l'eber Löslichkeit von Gemischen mit Kaliumjodid und -bround Erand (Compt. rend 110, 186) Löst sich in wüllrigem 20" gen Kaliumacetat. A. Stromeyer.

Ist schwieriger zersetzbar als Kaliumjodid, namentlich nicht durch die Bd. I, Jodmetalle, genannten Körper. Schonbers. Wird in der Hitze durch Wasserdampf unter Bildung von Kaliumhydroxyd und Salzsaure zersetzt, und zwar bei um so niedeigerer Temperatur, je wen.ger die Zersetzung vorgescheitten ist. Wenn ein Viertel des Chlorides in Hydroxyd verwandelt ist, so bleibt die Reaktion überhaupt stehen Spring (Ber. 18, 345). Schwefel erzeugt in schmelzendem Kaliumchlorid etwas Kaliumsulfid. A. Voort (Schw. 21, 71). Bildet geschmolzen mit Schwefel Kaliumsulfid und Chlorschwefel. Bemelmans (D. R.-P. 49628). - Bildet bei niederer Temperatur mit SO, eine Verbindung. Fox (Z. physik. Chem. 41, (1892) 458. Umsetzung mit Kieserit und Zersetzung durch Schwefelshure s. beim Kaliumsulfat S. 49. Färbt sich unter dem Einflub von Kathodenstrahlen, Goldstein (Ann. Wied, 54, (1895), 371; desgl. un zugeschmolzenen Rohr im Natrium- oder Kaliumdampf bei beginnender Rotglut dunkellicliotrop. Girset (Ber. 30, (1897) 157). Radiumstrahlen farben in einem violetten Glasrohr eingeschlossenes Kaliumchlorid violett, ACKROYD (Proc. Chem. Soc. 20, 108). Schmeckt wie Kochsalz. — Giftig. Maximaldose bei kleinen Tieren pro kg Gew. subkutan 05 g. Richter (Compl. rend 101, 705. Witht auf den quergestreiten Froschinuskel antangs erregend, später stark lähmend. Harrack u Dirthich (Arch exp. Path. 10, 158). — Bildungswarme: K test. + Cl_{gast} = KCl_{test.} + 102.8 Kal. Berthelot Thermochinus 2, (1897) 180). Das Molekulargewicht entspricht bei 2000° der Formel KCl. Neunst (Nachr. Akad. Wiss. Göttingen 1903, 75).

STAP,	berechnet und g	efunden.	Benzelica.	MARIORAC.
K	39 137	52 466	52 598	52 455
CI	35 457	47 534	47 402	47.555
KCl	74 504	100 000	100 000	100 000

C Unterchlorigaueres Kulium - Die wäßeige unterchlorige Säure verbindet sich mit Kalilauge unter Warmeentwicklung, welche, falls man nicht beim Mischen abkühlt. Zersetzung zu Kaliunichlund und Kalichlorat bewirkt. Baland Die Lesing zeigt das bei der unterchlungen Säure beschriebene Verhalten. Für Parstellung voll auch die Mith den car Darstellung von Natrumhypochlorit. — Reaktsonswärme, $601 + 3K_1O_{1,64} = 3K(1O_{1,64})$ = 3Kellos + 762 Kal Reaktionswarme für 1 Mol : Cl, + K,OLos + 254 Kal. Neutrali-SERVICE CLO Line Chim. Phys. 5 10, 384) Ueber dus Verhalten von Chlor gegen Alkaliboangen vgl bei Chler.

Wabriges Chlorkalt. East de Javelle, ist die durch Einleiten von Chlor in eine Losung ren Kaliumbyde vyd oder karb nat dargestellte Flüss giest, welche auf 1 M. 1 Kaliumbypo blerit 1 Mel Kaliumchlorid enthalt. Eine übnische Flüss giest wird durch Fallen von wahr gem Chlerkalk mit Kaliumkarbonat erhalten. Vgl. Bd. 1. – Leitet man aus 10 T. Kochsulz entwickeltes. Chler zu 24 T. Kaliumkarbonat mit 1 T. Wasser befenchtet, eo erhalt man die ble shende Verbindung im festen Zustande, mit Kaliumbikarbonat gemengt.

Pit Mayer u Schisdier Repert, 31, 1)

1). Chlorigranices Kalium, - a) Neutrales, KClO2. - Bildet sich langsam und erst innerhalb einer Stunde beim Vermischen von Kanlauge mit ehlenger Saure bis zur set wachen Farbung und bleibt bei raschem Verdampfen bis zur völligen Trockne als ver-tles obes Salz welches bei 160° zu Chierat und Chlorid wird. Diese bei Zetsetzung er-feigt bei langsamem Verdunsten im Vakaum. Micros Ann. Chim. Phys [3] 7, 325. — Man versetzt die sorgfültig vor Licht geschutzte Lösung der Unterchlorsaure mit der nötigen Menge chlorfreier Kalılange und dampft nach erfolgter Entfarbung im Vakuum bei 45-50° ein. Es scheidet sich zuerst Kaliumchlorat aus. Nach wiederholtem Eindampfen wird Kaliumkarbonat mit Alkohol gefällt und die alkoholische Losung weiter verdunstet. -

Dünne Nadeln, bei längerem Stehen an der Luft zurfließlich. Die Lösung gibt aufort gelbe Niederschläge mit Blei- und Silbersalzen, nicht mit Baryum- und Strontiumsalzen. Garkanolle-Thurkhacke u. Hays (Ann. 200, (1881) 207). —

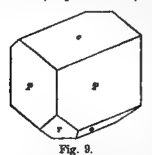
	Gas	mangali-Thubbalanks s
K	36.86	36.76
Cl	38.30	88,10
20	80.00	29.60
KC30s	100.00	20.46

b) Source? — Das Gemisch von Kalilange mit überschüsziger chloriger Säure ist 194, estfürbt nich beim Abdampfen unter Entweichen von Säure und hinterläßt neutrales Salz. Meiles. E. Chlorsourer Kalnum. - KC10, - 1. Man sättigt die Lösung von 1 T. Kalinmhydroxyd in 3 T. Wasser vollständig mit Chlorgan, stellt sie einige Tage hin und erwärmt sie nicht ganz bis zum Siedepunkt, m alles Kaliumhypochlorit zu zersetzen. Beim Erkalten kristallisiert die Hauptmenge des Kaliumchlorats beraus. Beim Erhitsen entwickelt sich etwa Sauerstoff, jedoch höchstens 2 bis 3 %. Gav-Lumac. Es ist längeres Kechen nötig, wedurch man Kaliumchlorat verliert. Granan. 1 T. Kaliumhydroxyd, in 2, 4 oder 16 T. Wasser gelöst, liefert beim Sättigen mit Chlor und Ablampfen unter Sauerstoffentwicklung 1 Mol. Kaliumchlorat auf etwa 18 Mol. Kaliumchlorid. Monze (Ann. Chios. Phys. 37, 150. Die Fitzeigkeit fürdt sich oft durch mitgerimenes Mangan, welches Kaltumpermanganst hildet, rötlich. — Mackwein's Behauptung, daß beim gleichzeitigen Enleiten von Samstoff oder Luft mehr Kaliumchlorat erhalten werde, scheint unbegründet (s. Bd. R. — 2. Man sättigt eine Lösung von 1 T. Kaliumkarbonat in 2 bis 3 T. Wassur mit Chlorgas, und verfährt wie bei 1. Die erste Halfte des Chlors wird auter Bildung von saurem Kaliamkarbonat leicht absorbiert, dann erfolgt die Absorption sehwierig und mit dem von jetzt an entweichenden Kohlendioxyd verfächtigen sich Chlor und untwechlorige Säure. Aetzkali ist daber vorzusiehen. — Germus (Americ. J. sei. [Sik] 21, 94) gebrauchte, um 1 T. Kaliumchlorat zu erhalten, 10 T. konz. Schwefelsture (nebst Kedsalz und Braunstein) bei Darstellung 1 und 17 T. bei 2. — Die im Kaliumkarbonat stweenthaltene Kieselsäure wird durch das Chlor gefällt und mengt sich den Kristallen des Kaliumchlorats bei. — 3. Man leitet Chlorgas bis zur Sättigung zu einem innigen Gemenge von 1 Mol. Kaliumkarbonat und 1 Mol. trockenem Calciumhydroxyd (also von 100 T. KrCO, und Calciumhydroxyd, aus 40 T. CaO bereitst). Die Absorption erfolgt schnell, unter Erwärmung bis über 100° und Verdampfen des Wassers. Man erhitzt die gesättigte Masse, um alles etwa vorhandese Kaliumbypochlorit zu zersetzen, zieht mit Wasser aus und läßt kristallisieren. GRAHAM (Phil. Mag. J. 18, 518; Ann. 41, 306). Die Gesamtmenge des Kalks bleikt als Karbonat auf dem Filter; das neutrale, nicht bleichende Filtrat enthält nur Kaliunchlorid und Kaliumchlorat. Graham. — 4. Man sättigt ein Gemenge von 1 Mol. Kaliumchlorid und 3 Mol. gebranntem Kalk (also von 100 T. KCI und 206 CaO). welches mit Wasser zu einem dünnen Brei angemacht ist, mit Chlor und scheidet aus der Masse, welche nur Kaliumchlorat und Kalium-chlorid enthält, ersteres durch Kristallisieren ab. Liunio (Ann. 41, 307): Chlorid enthält, ersteres durch Kristallisieren ab. Liebio (Ama. 41, 307): KCl + 8CaO + 8Cl = KClO₃ + 8CaCl₂. In den Fabriken sättigt man Kalkmilch vm 1.04 spez. Gew. unter stetem Umrühren nicht ganz mit Chlor, verdunstet die klare Läung auf 1.18 spez. Gew., setzt Kaliumchlorid su, eugt weiter auf 1.28 spez. Gew. ein und Mit kristallisieren. Luxoz (Dingl. 199, 488, Bull. soc. chim. [2] 11, 347). Calvumy (J. Chm. Soc. 8, 106; J. B. 1950, 273) wendet Kalilange und Kalk an, auf 100 T. Kalilange vm 111 spez. Gew. 358 T. Kalk: durch Erwärmen auf 50° und rusches Einleiten von Chlor, wobei die Temperatur auf 90° steigt, werden 28 T. Kaliumchlorat erhalten, weniger bil Verdünung — Zur vollständigen Abscheidung aus der Calciumchloridlange kühlt men mit Ammoniakeismaschinen, wobei CaCl₂ nicht kristallisiert. Hamil. (J. Soc. Chem. Ind. 8, 168) — 4a. Statt des Kalkes kann Magnesia verwandt werden, welche dann aus dem ach bildenden Magnesiumchlorid durch Erhitzen, Musphart u Eschellikans (D. R.-P. 2089) Dingl. 252, 224), Higgers (164d, 206, 91) oder durch Umsetzung mit dem Calciumenlikystet der 252, 224), Hisomes (ibid. 206, 91) oder durch Umsetzung mit dem Calciumenlihydrat der Sodarückstände, Weldon (Engl. Pat. 98, 99, 100 v. 8. Jan. 1883; Ber. 17, Ref. 90), regentriert wird Auch Wilson (Engl. Pat. 5975 v. 5. Apr 1884.) — Habonzavns (J. Soc. Chen. Ind. 20, 224), behandelt eine Paste von Kaliumchlorid und Kalk oder Magnesia mit Chen. und laugt das Reaktionsprodukt mit Eiswasser aus, wobei Kaliumchloret surückbleiß. — 4b. Man leitet in eine ca. 95° heiße Lösung von Kaliumchlorid, welche von Frumdmetalke

freies Einkonyd suspendiert enthält, Chlorgas ein und gewinnt das Kaliumchlorat durch Abkühlen resp. E.nengen der Losung, aus dessen Mutterlauge reines Zukchlorid erhalten werden kann. Würde man bei niederer Temperatur Chlorgas einleiten, so würde sieh basisches Zinkchlorid abscheiden. Bayes (D. R.-P. 81804, Chem Zig. 19, 1453). - 5. Man verwandelt 10 T. kauflichen Chlorkalk durch Anreiben mit Wasser und Abdampfen zur Trockne in ein Gemenge von Calciumchlorat und Calciumchlorid, löst in Wasser, filtriert, versetzt mit 1 T. Kaliumchlorid und läßt kristallisieren. Liebe (Mag. Pharm. 35, 225). Hierbei werden 4. des Kalis erspart, aber durch Sauerstoffentwicklung beim Abdampfen geht Chlorat verloren Van J. Pharm 19, 270 mischt das Kaliumehlorid vor dem Abdampfen zu - Gar-Lussac (Compt. rend, 14, 251) füllt eine Chlorakklusung mit Kaliumkarbonat oder sulfat und sättigt das Filtrat mit Chlorgas. — 6. Durch Elektrolyse von Chloridissungen. Man elektrolysiert in einer Zelle mit getrennten Elektrodenraumen, und führt das entwickelte Chlor zur Kathode, Blumenberg (D. R.-P. 80395). - Nuch Angaben von Destat Konda Monit scientif 42. H 502), arbeitet eine schweizer Fabrik folgendermaßen. Konzentrierte Kaliumchloridlösing wird in einer Zelle mit Diaphragmaelektzelysiert, in welcher die Flüssigkeit von der Kathode zur Anode zirkuliert, das Diaphragma soll die Reduktion der Chlorsdure durch den alch bildenden Wasserstoff verhindern; zur Umwandlung etwa gebildeten Hypochlorits in Chlorat wird die Losung auf 45-55 gebalten, die Kathode besteht aus Eisen oder Nickel, die Anode aus Platin oder Platinir-dium, die Stromstärke beträgt 50 Amp. pro Quadratdezimeter Eiektrodenfliche das entstehende Kaliumchlorat kristalisiert von selbst aus – Vorteilhaft elektrolysiert man mit einer Stromdichte, welche die zur Zersetzung des Hypochlorits notwendige Temperatur bervorbringt und läht die Chloridistang kontinnierlich durch die daphragmalese Zelle strömen, derart, daß eine nicht erheblich über 3% Chlorat enthaltende Lauge ausdießt. THE NATIONAL ELECTROLYTIC COMPANY (D. R.-P. 145745). — Nach HAUSSERMANN U. NASCHOLD (Chem. Ztg. 18, 857), ist die Stromausbeute am besten, wenn man eine konz. Kaliumchloridlösung bei 80° elektrolysiert; empfohlen werden Blei- oder Bleisuperoxydanoden, besser noch Platinanoden. - BROCHET (Compt. rend. 130, (1900) 718) erhielt auch bei der Elektrolyse in schwach alkalischer und neutraler Lösung schon bei gewöhnlicher Temperatur gute Ausbeute, wenn er etwas Bichromut zusetzte; hierbei geht das Bichromat zuerst in Chromat über, wober unterchlorige Saure frei wird; diese verwandelt Hypochlerit in Chlerat, indem sie selbst zu Chleraure oxydiert wird, dann wieder neue unterchlorige Saure freimacht, welche wieder in Chlorsaure übergeführt wird, usw. In warmer und stark alkalischer Losung ist der Mechanismus derselbe, doch verläuft hier die Reaktion schneller Bei der elektrolytischen Darstellung entsteht primar Hypochlorit, setzt man namlich Kobaltexyd zu, durch welches Hypochlorit zerstort wird, so bildet sich auch kein Chlorat. BROCHET (Compt rend. 130, 1624. - Elektrolysiert man ohne Diaphragma, so empfiehlt es sich, dem Elektrolyten zur Vermeidung der Bildung von Aetzkali an der Anode Kaliumkarbonst zuzusetzen. Schuckert (D. R.-P. 83536. 89894). — Um die Wirkung des an der Kathode entstehenden Wasserstoffs zu beseitigen, rerwendet man auch Kupferoxyd als Elektrodenmaterial. Gians u Francist Francist, Pat. 223460 — Man elektrolysiert bei Gegenwart von 1-3% Magnesium- oder Calciumhydroxyd ohne Diaphragma, Kellner (D. R.-P. 90060, Franz. Pat. 252283). - Man elektrolysiert mittels Diaphragma Magnesiumchloridlösung, wahrend der Anodenraum Magnesiumhydroxyd enthalt. Das sich an der Kathode abscheidende Magnesiumhydroxyd wird von Zeit zu Zeit zur Anode gebracht

thede abscheidende Magnesiumhydroxyd wird von Zeit zu Zeit zur Anode gebracht. Die Magnesiums horatlosung wird mit Kaliumchlorid ungesetzt. Statt des Magnesiums kann auch Calcium verwendet werden. Paurer 17 Soc. Chem. Ind., 14, 1046. — Uchersicht über die technischen Verfahren zur Darstellung von Kaliumchlorat, Gnossmans J. Soc. Chem. Ind. 15 158. Allgemeines über die Elektrelvse von Chloridfösungen. Vgi. Bd. I. —
The Kristalle werden durch Umkristallisieren von kieselsnure, Mangan und Chlorimetallen, durch Zerreiben und Auswaschen mit kaltem Wasser von Kaliumsulfat befreit. Nach Stas konnen Eisen, Mangan, Kieselsdure nicht völlig beseitigt werden, häufig enthalten die Kristalle auch noch Thonerde. Zur Reinigung, benufs der Atomgewichtsbestimmungen, wird die kochende währige Lösung mit Kalilauge alkalisch gemacht, treifenweise mit Kaliumsulfid versetzt, nach bestündigem Kochen filtreit und rasch trepfenweise mit Kaliumsulfid versetzt, nach betündigem Kocken filtriert und rasch aber kühlt. Man wisscht den entstandenen Kristallbrei nacheinander mit alkalischen, aufrem, zuletzt mit reinem Wasser und entfernt noch vorhandene Tonerde durch Um-kristallisieren; Kieselsäure läßt sich nicht völlig entfernen. Svas.

Wasserhelle glasglänzende Kristalle des monoklinen Systems von kurz prismatischem Habitus. Fig. 9. In den Kombinationen herrschen coP (p) und OP (c) vor und bilden scheinbare Rhomboeder. Außerdem die Hemipyramide P (o) oder auch 1/2P als schwache Abstumpfung der hinteren Kombinationskanten zwischen OP und coP, und



als schwache Abstumpting ter hinteren Kombinationskuiten zwischen Of und Oof, ma das Hemiorthodoma Poo (r). — p:p an den Enden der Klinodiagonale = *104°22'; c:r = 109°33'; c:p = 127°34'; o:r = 142°7'; o:p = *149°6'; o:c = 106*19', p : c = 129°35'; o:\paralleleft_p = 155°44'; Rammersberg (Handbuck der krist. Chemie, Berlin 1855, 187). Aeltere Messungen von Brooke (Ann. of phil. 21, 451); Haddinger (Edino. J. of Sc. 1, 108). Spaltbar nach Of und Oof. Das käufliche Sak bildet kleine irisierende Blätten und Tafeln. Ueber außerwähnlich große Kristalle a Struma (I. großt Chem 93 117). gewöhnlich große Kristalle s. Stolba (J. prakt. Chem. 93, 117). Weicher als Steinsalz. Spez. Gew. 2.326 bei 3°9, Joule II. Playfair, 2.35, verglichen mit Wasser von 17°5. Kremers (Pogg. 99, 443; J. B. 1857, 67).

Spez. Wärme zwischen 19—49° 0.15631, Korr (Ann. Suppl. 3, 1, 289); 0.20956 zwischen 16—98°, REGNAULT (Ann. Chim. Phys. [3] 1, 129). Spea. Wärme pro Mol. 23.8. Berthelot. — Bildungs-

wärme von KClO_n aus den Elementen: 95.86 Kal., Тномsen, 94.6 Kal. Вектнесот, Neutralisationswärme 2KOH_{Lös.} + Cl₂O_{6 Lös.} + 27.52 Kal. Reaktionswarme 3Cl₂ + 6KOH: 97.945 Kal. KClO₃ = KCl + 30-9.77 Kal. THOMSEN (J. prakt. Chem. 119, 137, 242). — 11.0 Kai. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 13, 27). Oxydationswärme von KCl in Lös: —15.37 Kal. Lösungswärme — 10.04 Kal. Thomsen. — Das Kaliumchlorat löst sich in Wasser unter Abkühlung; 100 T, Wasser lösen nach MULDER (Scheikund. Verhandel. 1864, 143) bei 00 3.3 T. nach GAY-LUSSAC (Ann. Chim. Phys. 11, 314) bei 74989 18932 15°37 24048 35.02 49408 10478 3.33 5.60 6,08 8.44 12,05 18.96 85.40 60.94

ferner nach Gerardin bei

40 650 12.3 18.3 9.5 29.1 14.4

T. Kaliumchlorat;

Löslichkeit in Wasser nach Pawlewsky (Ber. 32, (1899) 1040) Gesätt, Lös, enthält %: 100 T. Wasser lösen: 1 T. KClO, braucht sur Lat.

			T. Wasser:
0 5 10	3.06	3,14	W. V.
5	3.67	3.82	26.2
10	4.27	4.45	22.5
15	5.11	5.35	18.5
20	6.76	7.22	18.6
25	7.56	8,17	12.2
30	8.46	9.26	10.8
35	10,29	11.47	8,7
40	11.75	13,31	7.5
45	13,16	14.97	6.6
45 50 55	15.18	17.95	5.6
55	16.85	20.27	4.9
100	18.97	23,42	4.2
0.0	20.32	25.50	3.9
70	22 55	29,16	3.4
75	24,82	32,99	3.0
80	26.97	36.33	2.6
85	29.25	41.35	2,4
90	31 36	46.11	2.1
95	33,76	51.39	1.9
100	35.83	55.54	1.8

Es steigt also die Löslichkeit rascher als der Temperaturzunahme entspricht, besonders von 50° an. Gerardin. S. auch Nordensejöld (Pogg. 126, 213). Für die Löslichkeit gelten die folgenden Formeln:

Y 20 - 2.6 + 0.2000 t; Y 420 - 11.0 + 0.3706 t; Y 510 = 59.0 + 0.2186 t.

ETARD (Compt. rend. 108, 176). Die Löslichkeit in 100 g Wasser zwischen 0-30° entspricht der Formel: 3.2 + 0.109 t + 0.0043 t². Aus dieser Losung wird durch Zusatz anderer Kaliumsalze soviel Chlorat gefallt, daß die Summe des in Lösung gebliebenen Chlorates und des zugesetzten Salzes konstant bleibt. Blanez (Compt. rend. 112, 1213). Löslichkeit in KCI-Lösung: Winteler (Z. Elektrochem. 7, 360; in Wasserstoffperoxyd: Calvert (Z. physik. Chem. 38, 513).

Die gesattigte Lösung siedet bei 105° Kremers; sie enthält 61.5 T. Salz auf 100 Wasser und siedet bei 104°2, Legrand; 66.6 T. Salz auf 100

Wasser und siedet bei 103°3. GEIFFITH.

Stedepunkt der wäßrigen Lösung: 100 101 102 108 101 101 4 g KClO₄ in 100 T. Wasser 0 13.2 27.8 44.6 62.2 69.2 Genlach 'Z. anal. Chem. 20, (1887), 450). — Spez. Gew. der Lösung bei 19°5 nach Kremers (Pogg. 96, 62; J. B. 1855, 294) Versuchen, Gerlach's Berechnung (Z. anal. Chem. 8, 290):

**Spex Gew. 1007 1014 1.020 1.028 1.033 1.039 1.045 1.052 1.059 1.066. Optische Refraktion der verdünnten Lösung: $\mu = 0.155$: $\mu M = 19.0$. Dover (Compt. rend. 110, 41). — Gefrierpunktserniedrigung von 100 g Wasser durch 1 g Salz 0.215, Dampfdruckverminderung 0.240 \times 7.6. Radult

(Compt. rend. 87, 167). -

Löst sich nach Wittstein in 120 T. Alkohol von 83° bei 16°, nach Pohl. (Ber. Wien. Akad. 6, 595; J. B. 1851, 330) in 120 T. von 77.1 Gewichtsproz. Es löst sich nicht in absolutem Alkohol, in wasserhaltigem Alkohol bei ein und derselben Temperatur proportional seinem Wassergehalt, doch stets in kleinerer Menge, als das Wasser für sich lösen würde. Bei Alkohol von irgend einem Wassergehalt zwischen 0.8429 und 0.9904 spez. Gew. bei 0° steigt die Löslichkeit wie die in Wasser bis gegen 25 bis 30° wenig rascher, von 50° an viel rascher als der Temperaturzunahme entspricht, so daß sie durch eine anfangs der Geraden sich nahernde, gegen 50 bis 60° rasch steigende Kurve darstellbar ist. Gebardin (Ann. Chom. Phys. [4] 5, 148; J. B. 1865, 64) mit Zahlenbelegen. — Fällung aus wäßiger Lösung durch Alkohol oder Aceton; Taylor (J. physik. Chem. 1, 718).

Farbt sich in wasserfreier flüssiger Salzsäure gelb, ohne sich zu lösen (vgl. Salzsäure). — Löst sich in einer Lösung von Ammoniumnitrat viel reichlicher als in Wasser; verdünnte Salpetersäure, verdünnte Salzsaure, Ammoniumacetat und Ammoniak lösen in der angegebenen Reihenfolge schwieriger und sämtlich schwieriger als Wasser. — (hlorsaures Kahum hat sich in einer gesättigten Lösung von Ammoniumchlorid; diese Lösung bleibt unverändert beim Lintragen von Ammoniumnitrat, welches Salz das Ammoniumchlorid, wenn es allein vorhanden, aus seiner währigen Lösung fällt (Auch löst Zusatz von Kahumchlorat den Niederschiag, welchen Ammoniumnitrat in gesättigter Ammoniumchloridboung erzeugt.) Massceriter (Compt rend 38, 304: J. B 1854, 281). — Wird durch Einleiten von Ammoniakgas aus der Lösung ausgefällt. Giraud (Bull. soc. chim. 43, 552); etwa 16 Vol. verdünute Essigsaure lösen ebensovici Kaliumchlorat wie 10 Vol. Wasser. Pearson (Zeitschr. Chem. [2] 5, 662: J. B. 1869, 53 mit Zahlenaugaben).

Kaliumchlorat gibt beim Zerreiben im Dunkeln Funken. — Luftbeständig, schmeckt kuhlend, herb und salpeterahnlich. Kann ohne allen Verlust an Sauerstoff geschmolzen werden. Stas. — Dekrepitiert nicht. Verliert während des Schmelzens 0.03 % Cl. Cook (J. Chem. Soc. 65, 814). — Gesteht nach dem Schmelzen kristallinisch; durchstößt man die er-

starrte Decke und gießt das noch Flüszige ab, so werden Blättchen erhalten. anscheinend von derselben Form, wie die aus wäßriger Lösung. Stolsa (Dingl. 198, 179; J. B. 1870, 301). — Schmp. 359° Carmeller; 370° Le Chatelier (Bull. soc. chim. [2] 47, 300). 334° Zersetzungspunkt bei 352°. Pohl (Ber. Wien. Akud. 6, 587; J. B. 1851, 59). Es zeigt über 356°, aber noch unter der Glühhitze lebhaftes Aufschäumen und zerfällt dabei einem Teil nach in Kaliumchlorid und Sanerstoff; solange die Hitze nicht sa weit gesteigert wird, setzt sich ein anderer Teil um in Kaliumchlorid und Kaliumperchlorat. Vgl. bei Chloraure, deselbet auch die übrigen Zersetsungen. Zersetzt sich beim Erbitzen über freier Flamme nach der Gleichung: 8KClO. = 5KClO₄ + 3KCl + 2O₆. FRANKLAND II. DINGWALL (J. Chem. Soc. 51, (1887) 274; TEED ibid. 283). — Die Zerrotzung erfolgt in zwei Rocktionen: die Harptreaktion ist bei 396° die Bildung von Perchlorut und Chlorid, daneben zerfullt das Chloret schon bei den niedrigsten Temperaturen in Chlorid und Sauerstoff. Sconai (Z. physik. Chem. 44, 819). — Die Sauerstoffentwicklung wird beschleunigt durch Zusats von Oxyden, besonders von Superoxyden wie Mangan- und Kobaltsuperoxyd, und von sauren Oxyden wie V,O,, U,O, WO, weich letztere schon bei niederer Temperatur beschleunigend wirken. Weniger energisch wirkt Al,O, während Cr.O. außerdem noch Chlor entwickelt, wobei es sich zu Chromat oxydiert. Fe,Oa, Co,O2, Ni,O2, CuO and MnO2 verhalten sich ebenso, as entsteht gleichfalls etwas Chlor. Calcium- Baryum- und Bleioxyd sind indifferent, sie verwandeln sich beim Zerfall von KClO, in Superoxyda Glaspulver, Sand, Kaolin und andere chemisch unwirksame Körper befördern gleichfalls die Reaktion. Fowler u. Grant (J. Chem. Soc. 57, 272, Chem. N. 61, (1890) 117); Velley, Hodgeisson u. Lowedes (Chem. N. 58, 260, 309; 59, 63); Mc. Leod (C.-B. 1889, [1] 689). Nach Beilany (Monit scientif. [4] 1, 1145), findet bei Gegenwart von die Zernetzung beschleunigenden Mitteln wie MnO, zuerst Oxydation, etwa zu KMnO, statt, welches dann seinerseits weiter resgiert. Hierzu auch Buchnen (Chem. Ztg. 8, 1590). — Beim Glüben mit SiO₂, H₂PO₄, P₂O₅, oder in Berührung mit CO₆ wird etwas Chlor entwickelt, visileicht, weil in erster Phase Cl₂O₅ freigemacht wird, welches dann zerfällt. SPRING R. PROST Well in erster Phase Cl.O. responsest wird, welches dann sertair. Spains it. Pater (Bull. soc. chim. [3] 1, (1889) 340). Vgl. ferner: Mitschmalich (Pogg. 55, 220); Winderhold (Pogg. 116, 171); Jungfleisch (Bull. soc. chim. 15, (1871) 6); Baudenost (Compt. rend. 78, (1871) 254); Wagnen (Z. engl. Chem. 21, (1882) 508). Die Erleichterung der Zersetzung des Kaliumchlorats durch Zufigen von 1% Bariumsulfat beträgt 500% (Velev), nur 16%, Sodeau (J. Chem. Soc. 79, 939; 81, 1066); diejenige durch Metalloxyse ist bedeutend größer. Sodeau. Ueber die Zersetzung durch Brunstein auch G. Kanse (Zerlschr Chem. [2] 243; J. B 1870, 208); über diese und andere Zersetzungen Baudenmost (J. Pharm. Chim. [4] 40, 161; C.-B. 1871, 770).

Bei der Zersetzung in der Hitze bilden sich 0.02 % Chlor. Sparko u. Prost (Bull. soc. chim. [3] 1, 340). — Bei raschem Erhitzen auf hohe Temperatur kann KClO4 ohne weitere Beimischung explodieren. Duras (J. Soc. Chem. Ind. 21, 217). Läßt man das geschmolzene Salz auf rotglühendes Glas tropfen, so explodiert es auch in einer inaktiven Atmosphäre. Bertselot (Compt. rend. 129, (1899) 926). — Geschmolzenes Kaliunchlorat liefert bei der Elektrolyse am — Pol Kalium, am + Pol sin Gemenge von Sauersuff und Chlor mit Ozongeruch. Bertsen (J. B. 1866, 84). —

Starkes Oxydationsmittel. Alle auf geschmolzenes KClO₂ geworfenen oxydablen Körper brennen darin lebhaft, besonders glänzend Silicium, Bor, Wolfram, Molybdän und Uran. Moissan. Das Gemisch mit Zinnober, Kaliumsulfid, Zucker usw. kann sich bei Druck entzünden. Dieselben, ebenso wie die Gemische mit Schwefel. Holzkohle, Harzen, Stärke, Schwefelantimon usw. reagieren heftig beim Befeuchten mit etwas konz. Schwefelsäure. — Brennt geschmolzen in Jodwasserstoffgas mit großer, roter Flamme. Austum (Americ. Chem. J. 11, 270). — Stickoxydgas entwickelt

Chlor und Untersalpetersäure, jedoch nicht im Verhältnis von Nitrosylchlorid. Auden u. Fowler Chem. N. 72, 163). — Schwefdioxyd zersetzt das trockene Salz in der Kälte, indem unter 60" Unterchlorsäure ausgetrieben wird: bei etwas höherer Temperatur erfolgt Aufblitzen und Bildung von SO₂-Dämpfen. Hodgkinson u. Young (Chem. N. 66, 199). — Durch Erhitzen mit Jod entsteht Kaliumjodat. Thorpe u. Pearr (J. Chem. Noc. 1892, 925). —

Wirkt auch in Lösung oxydierend, wird z. B. beim Schütteln mit Eisenfeile rasch zu Chlorid reduziert. Prilagri (Ber. 8, 1358.; entwickelt mit HCl Chlor und Chlordioxyd, Schachert (C.-B. 1875, 674); über die oxydierende Wirkung der hierbei entwickelten Gase vgl. Pendleburg u. Killor (Chem. N. 68, 267). Wird weder in saurer Lösung noch in alkalischer von Zink, Natriumamalgam oder Ferrohydroxyd reduziert, wohi aber bei Gegenwart von Natriumbisulfit. Tommisi (Ber. 12, 1701). Wird von Hydrazinsulfat quantitativ unter Stickstoffentwicklung reduziert. Schlötter (Z. amorg. Chem. 38, (1904) 184). Fügt man zu einer Kaliumchlorat enthaltenden Lösung von Kupfersulfat granuliertes Zink, so findet eine sich nach einigen Minuten bis zum Sieden steigernde Reaktion statt, bei welcher das Chlorat zu Chlorid reduziert wird, während sich Cuprooxyd ausscheidet. Man kann das Kupfersulfat durch Merkurinitrat oder Bleiacetat, das Zink durch Eisen oder Zinn ersetzen, während Natriumamalgam ohne Einwirkung ist. Zink allein reduziert nicht, wohl

aber das Kupferzinkpaar, Tommasi,

Wird durch eine Eisenkupferkette in der Kälte nicht zu Chlorid reduziert, Preliagri (Ber. 8, 1357) nach Eccles (J. Chem. Soc. 1878, 1, 856); durch die Zinkkupferkette bereits in der Kälte. - Durch Elektrolyse einer schwefelsauren Losung von KClO, erhält man je nach der Natur der Elektroden Reduktions- oder Oxydationsprodukte. Mit Platinelektroden bildet sich an der Anode Perchlorat, an der Kathode eine Spur Chlorid; Tomması (Compt. rend. 136, 1005); kein Chlorid, Winteler Z. Elektrochem. 5, 217); bei Benutzung einer Platinkathode und einer Zinkanode bildet sich nur an der Anode KCl, verursacht nicht durch Reduktion des Chlorats durch den naszierenden Wasserstoff sondern durch das Zink. Tommasi. — Daß sich bei der elektrolytischen Reduktion mit einer Kupferanode eine größere Menge KCI bildet, als theoretisch entstehen sollte, - Burrows des Kupfers auf KClO, zurückzuführen, Brocher (Compt. rend. 136, 155), hat seinen Grund darin, daß vom ('u absorbierter Wasserstoff imstande ist. KClO, zu reduzieren. Burrows. - Voege (J. of physic, Chem. 3, 577; C.-B. 1900, I, 529), machte bezüglich der elektrolytischen Reduktion folgende Beobachtungen: Dieselbe ist in sauren Lösungen größer als in alkalischen; bei Verwendung von Zinkelektroden größer als bei Cadmiumelektroden, mit Platinelektroden noch kleiner; die physikalische Beschaffenheit der Zinkelektroden ist von wesentlichem Einfluß; Steigerung der Temperatur erleichtert die Reduktion; das Maximum derselben hegt bei Anwendung von 11, n. Schwefelsäure; die mit abnehmender Stromdichte beobachtete Zunahme der Reduktion steht vielleicht in Zusammenhang mit einer Aenderung der Spannung; in Kombinationen mit Zink-, Cadmium- und Platinelektroden findet an der Anode keine elektrolytische Reduktion statt: die chemische Reduktion des Kupfers übertrifft d

etwa um das vierfache für aquivalente Mengen; die et mit Kupferelektroden ist wahrscheinlich geringf

- Zusatz geringer Mengen organischer Saure

achneller in der Wärme Entwicklung von Chlor. Von Weinsäure genügen achon 0.05%. HARRING (Pharm. Trans. [3] 19, 775).

	Kristalle.		STAS. Bereckn. u. gefund.		STADION.	Винанален.	PELOGER.	Marionac,
	KCI 80	74,50 48	60.8128 39 1573	60.849 39,161	28.5	39.151	89.156	39.161
Т	KCiO.	122 50	100 0000	100,000				

Bei a wurde der Sauerstoff durch Erhitzen, bei b durch Salandure ausgretziehen. A.

anch Atomgewichtsbest, von Chlor.

F. Ueberchlorsaures Kalium. KClO4. — Bildung, vgl. Chloriture und Veberchlesture. — 1. Man erhitzt Kaliumchlorat gelinde und möglichst gleichmäßig, bis die Masse bei der Temperatur, bei welcher die Sauerstoffentwicklung begann, aufhört Sauerstoff zu entwickeln, breiartig wird und sich, probeweise und als Pulver mit konz. Salzsäure versetzt, nur noch schwach gelb färbt, ein Anzeichen, daß fast alles Kaliumchlorat zersetzt ist. Szuullas. Erhitet min. bis konz. Salzsaure gur nicht mehr färbt, so kann auch überchlors. Salz serstört werden, LIEBIO (Mag. Pharm \$4, 128) und Marionac (Bibl. 2012). Juni 1843; Berzel, J. B. M. 192) nehmen die Operation in einer Betorte vor, wobei die Menge des entwickelten Samsstoffs ermittelt wird. Unterbricht man die Operation wenn von 100 g Sals 6.5 I Samenteff entwickelt sind, so ist der Rückstand frei von Kaliumchlorat, deshalb leicht zu reinigen und enthält 65 bis 66 g Kaliumperchlorat. Manionac. Reinigung durch Ausziehen den Kaliumchlorids mit Wasser und Umkristallisieren des Rückstanden. — Man vermischt eine Lösung von Ueberchlorsäure mit Kaliumhydroxyd. -karbonat, -chlorid, -nitrat oder -acetat, dampft zur Trockene ab, zieht das im Ueberschuß angewandte Kalinmsalz mit Alkohol von 0.835 sper. Gew. oder mit schwächerem aus und kristallisiert das ungelöst bleibende Kaliumperchlorat aus kochendem Wasser um. — Bei der Zernetzung der Lösung von Kaliumchlorat durch Elektrolyse kristallisiert am + Pol Kaliumchlorat Stanson. Auch kann man in 2 T. konz. Schwefelsäure allmählich 1 T. Kaliumchlorat [2 T., Errenneuch (Pogg. 25, 298)] eintragen, den gelben Brei 24 Stunden gelinde im Wasserbale erwarten. Bei er entfärbt ist und den Geruch nach Unterchlorature verloren hat und den Geruch nach Unterchlorature verloren hat und den Geruch auch Unterchlorature verloren hat und den Geruch nach Unterchlorature verloren hat und den erzeugte Kaliumperchlorat durch Auswaschen und Umkristallisieren reinigen, wohn man 28% des Kaliumchlorats erhält. Stadion. Auch beim Erhitzen von Kaliumchlorat und Selpetersture hinterbleibt Kaliumperchlorat, von 4 Mol. des chlora. Selses 1 Mol. surürk.

Wasserhelle Kristalle des rhombischen Systems, isomorph mit dem entsprechenden Ammoniumsalze. Vgl. Bd. I. Gewöhnlich Kombinationen, bei denen das Prisma vorherricht, daneben nach der Makrodiagonale verlängerte Kristalle, gebildet aus den 3 Pinakoiden OP, coPcb, coPcb, den Domen 2Pcb und Pcs, dem Prisma coP und der Pyramide 2P. — An letaterer sind die Polkantanwinkel = 112°07, 89°29°; der Mittelkantenwinkel = 128°37°; Pcs; OP = 140°41°; Pcs : coPcs = 129°19°; Pcs : Pcs (oben) = °101°22°; 2Pcb : 2Pcb : (oben) = 76°1°; 2Pcb : coP = 110°19°; 2Pcb : Pcs : Pcs (oben) = °103°58°. Georm (Pogg. 183, 193) Diese Messungen stimmen sit denjenigen Mitschemlten's (Pogg. 25, 300) Rammilsenen (Krystallogr. Chemie, Berlin 1835, 1411 hatte die von Mitschemlten mitgeteilte, aber mangelhaft beschriebene Figur falsch gedeutet. Spaltbar vollkommen parallel OP, fast vollkommen nach coP; also vis Schwerspat. Um mit dieser Substanz eine Isomorphie berzustellen, schlägt von Lase (Ber. Wien. Akad 61, [3] 191) die Annahme einer anderen Grundform vor.

Die Kristalle enthalten nur etwas Verknisterungswasser. Mitschmellen. — Spez. Gew. 2.54 gegen Wasser von 12°. H. Kopp (Ann. 125, 371;

LICH. — Spez. Gew. 2.54 gegen Wasser von 12*. H. Kopp (Ann. 125, 371; J. B. 1863, 5). — Spez. Wärme zwischen 14 und 45° 0.190, Kopp (Am. Suppl. 8, 1, 289). — Bildungswärme aus den Elementen 112.5 Kal. Neutralisationswärme von HClO, mit KOH 14.25 Kal. Lösungswärme — 12.18 Kal. Wärmetönung beim Zerfall von KClO, in KCl und KClO, 63.0 Kal. Beares-

LOT (Ann. Chim. Phys. [5] 10, 389; 27, 219, 225).

Löst sich in 57.9 T. Wasser von 21°3, Louguinier, in 65 T. von 15°, Serullas, in 88 T. von 10° in 5¹/, T. von 100°. Hutstrag (M. Br. Arch. 65, 159; J. B. 1851, 331) in 142.9 T. Wasser von 0°, 15.5 T.

Wasser von 50°, 5.04 T. Wasser von 100°. Muir. Löst sich sehr wenig und ohne basisches Salz zu bilden in Kalilauge. Groff (Pogg. 133, 227). Löst sich in einer Lösung von Ammoniumnitrat leichter als in Wasser; schwieriger als in Wasser in Ammoniumacetat, Ammoniumchlorid und mehr noch in Ammoniak oder Salzsaure; verdunnte Salpetersaure löst etwa eben so reichlich wie Wasser, und verdünnte Essigsaure weniger als halb so viel. Pearson (Zeitschr. Chem. [2] 5, 662; J. B. 1869, 53 mit Zahlenbelegen).

— Lost sich kaum in absolutem Alkohol und gar nicht, wenn dieser Spuren essigs. Salz enthalt. Roscoe. Auch Alkohol von 0.835 spez. Gew. löst

nicht. Schlösing (Compt. rend. 73, 1269).

Vollkommen neutral; schmeckt schwach, dem Kaliumchlorid ähnlich. Stadion (Gdb. 52, 213). — Schmp. 610°, Carneller u. Williams (J. Chem. Soc. 37, 125). Zersetzt sich über 400° in Sauerstoff und Kaliumchlorid. Vgl. Veberchlorsäure, daselbst auch die übrigen Zersetzungen. Beim Erhitzen bildet sich auch wieder KClO₃. Teed (Proc. Chem. Soc. 1885—1886, 141; Frankland u. Dingwall, J. Chem. Soc. 51, (1887) 278). — Wirkt kräftig oxydierend, aber weniger stark als KClO₃. — Das Kupferzinkpaar reduziert bei auhaltender Einwirkung sehr langsam. Frankland u. Dingwall. Wird in Lösung durch Zn bei Gegenwart von Natriumbisulfit schon bei mittlerer Temperatur reduziert, wobei zunächst Natriumhydrosulfit entsteht. Tommasi (Ber. 12, 1701). — Mitschraufen. Stadios. Marionac. Serellas.

KCI 74.59 58.82 4.0 64 46.18 45.83 45.92 46.187 46.21 KCIO₄ 138.59 100.00

Kalium und Brom.

A. Bromkalium, KBr. — Das Kalium verbindet sich mit Brom unter heftiger Feuerentwicklung, Verpuffung und Zerschmetterung des Glasrohres, BALARD, MERZ U. WEITH (Ber. 6, 1518), MERZ U. HOLZMANN (Ber. 22, 867); erhitztes Kalium zersetzt Bromwasserstoffgas; Bromdampf treibt aus schmelzendem Kaliumjodid das Jod aus. Balard. Darstellung, 1. Man sättigt eine Lösung von Bromwasserstoffsäure mit Kaliumhydroxyd oder -karbonat und dampft ab. BALARD. - 2. Durch Zerlegung von Ferroferribromid mit Kaliumkarbonat oder von Calciumbromid mit Kaliumsulfat oder -karbonat. O. Henry (J. Pharm. 15, 54 zersetzt eine Losung von Ferrobromid durch die bereennete Menge Kaliumkarbonat, kocht bis der Niederschlag braun geworden ist, filtriert und dampft ab. F. Kleins. 128, 239; J. B. 1863, 156) zerlegt das aus 12.5 T. Brom, 1 T. Phaspher und Kalkmilch bereitste Calciumbromid mit 13 T. Kaliumsulfat, filtriert nach 12 Stunden, which aus, engt ein und entfernt den Rest des Kalks durch Kaliumkarbonat. Auch Fatter (Arch. Pharm. [2] 131, 216, J. B. 1866, 175, zerlegt Calciumbromid mit Kaliumkarbonat, nur daß er das Calciumbromid mit Hille von Bromschwefel darstellt Knonloch. Pharm. 26, 42, 190., übergiebt. 8 T. Eisenfeile mit 20 T. Wasser und gibt unter Kuhlung 16 T. Brom zu; ist die Losung grün geworden, so werden noch weitere 4 T. Brom hinzugefügt. Darauf wird mittels eines geringen Ueberschusses von Kalkmilch das Eisen ausgefält, 21 T. reines Kaliumsulfat hinzogegeben und ein ge Zeit in der Hitze digeriert, aus der heiß filtrierten Lösung fällt man die Schwefelshure durch einen geringen Ueberschuß von Baryumbromid, darauf Kalk und Baryt mit Kaliumkarbonat, säuert mit Bromwasserstoffsture schwach an und dampft zur Kristallisation ein. — 3. Man stellt Bremwasserstoffsture schwach an und dampft zur Kristallisation ein. - 3. Man stellt durch Auflosen von Brom in Kalilauge bis zur Farbung ein Gemenge von Kaliumbromid und Kaliumbromat dar, aus weichem man durch Abdampfen, Gluhen, Auflösen in Wasser, vollständiges Neutralisieren mit Bromwasserstoff und Abdampfen Kaltumbromid erhält. Fallens (Pharm Trans [3] 19, 541; Arck Pharm [3] 1, 68) löst 100 T Kaltumbikarbonat in 500 T Wasser, fügt 80 T. Brom und nach dem Entweichen des Kehlendioxyds 30 T. Ammeniakwasser von 0.875 spex. Gew mit 90 T. Wasser verdünnt hinzu, dampft ab, erhitzt, solange noch Ammoniak fortgeht, schmilzt den Rückstand zur Zerstörung des Kaliumbromats, löst in Bromwasser

und läst kristallisieren. — 4. Man leitet durch die Lösung von Brom in Kalilange Schwefelwasserstoff, um alles Kaliumbromat in Kaliumbromid sa verwandeln, verjagt den überschüssigen Schwefelwasserstoff durch Kochea, filtriert vom Schwefel ab, neutralisiert entweder mit Kaliumhydroxyd oder mit Bromwasserstoff und dampft ab. Löwig. (Pogg. Ann. 14, 485). — 5. Stas (Atomgew. w. Proport. 334) zersetzt Kaliumbromat durch mäßiges Erhitzen im Porzellantiegel (nicht im Platintiegel, weil sich Kaliumplatin-bromid bilden würde), löst den Rückstand in Wasser, vermischt mit Ammoniumbromid dampft ab arbitet bis and Versellantiegel mit Ammoniumbromid, dampft ab, erhitzt bis zum Verdampfen des Ammoniumbromids und schmilzt das Kaliumbromid im Platintiegel, wobei sich die meist vorhandene Kieselsäure abscheidet und durch ein Knäuel Platindrakt herausgenommen werden kann.

Verunreinigungen. - Das technische Kaliumbromid enthält höchstens 2% KCl und 0.1% K₂CO₂ als Verunreinigungen. Das aus Staffurter Brom hergestellte KBr int jedfre. Ueber die Prüfung auf Chlor und Jod s. Bd. I. Halbure und Passmons fandem (Plara. Ztg. 1892, 368) in englischem KBr 0.18% KCl, in amerikanischem 4.53 his 5.92% KCl, in beiden 0.35 bis 1.29% H₂O.

Analysen känfi, Kaliumbromids a. a. Apazan (J. Pherm. Chim. [4] 11, 17; Coll. 1870, 677), Americ (N. Jahrb. Pherm. 24, 24; J. B. 1870, 800).

Man entfernt Chlor und Jod durch Auflösen in Bromwasser und Ab-

dampfen. STAS. Oder nach der bei Brom, Bd. I angegebenen Methode.

Eigenschaften. Stark glänzende, bisweilen zu Säulen verlängerte oder zu Tafeln verkürzte tesserale Würfel, Baland, selten Oktaeder. MARK (Schic. 49, 103 u. 249). Spez. Gew. 2.681 (im Mittel der verhand. Bestimmungen, Topede u. Christiansen); 2.415 Karsten, 2.672 Playfam u. Joule, 2.69 gegen Wasser von 399. Schnöden (J. B. 1859, 12); spez. Gew. bei 0° 2.415, bei 20° 2.76 ± 0.003 KRICKMEYER (Z. physik. Chem. 21, 53); bei 800-1000°: 1.991-0.00080 (t-900) BRUNNER (Z. anorg. Chem. 38, 350); beim Schmelzpunkte 2.199 QUINCES (Pogg. 138, 141). — Das feste, nicht aber das gelöste Kaliumbromid zeigt Zirkularpolarisation. Marbach (J. B. 1855, 145). Optische Eigenschaften a Topoor u. Christiansky (Ann. Chim. Phys. [5] 1, 5). Gibt mit Natriumbromid keins Mischkristalle. Krickwever. In der Hitze verknisternd und ohne Zersetzung schmelzbar, von stechendem Geschmack. Baland. Nach dem Schmelzen farblos, durchsichtig, neutral und nicht hygroskopisch. Stas. -Schmp. 722.0. V. MEYER, RIDDLE B. LAMB (Ber. 27, 3140); 703, CARNELLEY (J. Chem. Soc. 29, 489). Erstarrungspunkt cr. 685°, Carnelley. Verdampf. bei höherer Temperatur. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 22, 98). — Siedepunkt 745. Mc. Crae (Wiedem. Ann. 55, 95). Verfitchtigt nich in heißesten Teil der Bunsenflamme 0.487 mal, Bunsen, 0.588 mal, Norton u. Born (J. Americ Chem Soc.), so schnell, als die gleiche Menge Natriumchlorid. - Spez. Wärme zwischen 16 und 98° = 0.11322, REGNAULT (Pogg. 51, 44, 213). — Bildungswarme 95.31 Kal. Thomsen. $K_{fest} + Br_{gast} = KBr_{fest} + 96.4$ Kal. Berthelor (Thermo-chimic 2, (1897) 180. Neutralisationswärme $HBr_{Lie.} + \frac{1}{2}K_{\bullet}O_{Lie.} + 13.5$ Kal. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 4, 501); $HBr_{fest} + KOH_{fest}$ = KBr_{fest} + H₂O_{fest} + 41.70 Kal. Bebthelot (ibid, 104). Lösungswärms bei 18"—5.080, Тномять, bei 10.6°—5.450 Kal., Вентивлот. Dieselbe (1КВг in 200H, O) variiert mit der Temperatur nach der Gleichung — 5.240 + 0.038 Kal. BERTHELOT U. ILOSVAY (Ann. Chim. Phys. [5] 29, 301).

1 T. Kaliumbromid löst sich bei: 100° in 0.98 T. Wante; 00 20° 40* 800 1.55 1,84 1.18 1.07 Löslichkeit nach de Corper (Ann. Chim. Phys. [5] 30, 416); 5. — 13.4° — 6.2° 0.0° 5.2° 12.65° 18.8° 20.65° 30.0° 12.65° 18.8° 20.65° 30.0° 12.65° 18.8° 20.65° 30.0° 12.65° 18.81° 30.85° 30.0° 12.65° 18.81° 30.85° 30.0° 12.65° 30.0° 30.0° 12.65° 30.0° 30.0° 12.65° 30.0° 30 Femp. — 13.4° — 6.2° Löslichkeit — 48,17° 49.57 Temp. 50560.15 71.4580.0 97.9 Lüslichkeit 80.50 90.69 85.85 102.0

Daraus foigt die Löslichkeitsgleichung S == 54.43 + 0.5128 t. - Etand (Chem. N. 1884, 581) erhielt aus ähnlichen Resultaten wie Kunnuns die Gleichungen 3,00 = \$4.5 + 0.2420 t, und S. = 41.5 + 0.1378 t. Lüslichkeit bei verschiedenen Temperaturen = 54.43 + 0.5128 t, DE COPPET (Ann. Chim. Phys. [5] 30, 411).

Spez. Gew. der Lösungen bei 1995:

Spex Gew. 1.097 1.075 1.116 1.159 1.207 1.256 1.309 1.366 1.430 nach Bestimmungen von Kremers (Pogg. 25, 119; 96, 63; J. B. 1855, 295) von Gerlach (Z. anal. Chem. 8, 285) berechnet.

Spez. Gew. 1.0291 bei 14.5° 1.0753 bei 15.7° 1.1625 bei 16.5° 1.2580 bei 16° DE LANNOY (Z. physik. Chem. 18, 460); daselbst auch sehr ausführliche Tabellen über Ausdehnung dieser Lösungen bei wechselnder Temperatur. -Leber Aenderungen des Volums solcher Lösungen s. Kannas (Pogg. 105, 360; J. B.

Die gesättigte Lösung siedet bei 112°. Krumens (Pogg. 97, 15; J. B. 1856, 274).

Wärmeausdehnungskoeffizienten der wäßrigen Lösung:

Temp.	59.5 g im 1	119 g im 1	238 g im 1
0-5	67	140	241
510	128	184	269
10 -15	180	230	904
15-20	162	270	330
20 -25	274	303	856
25-80	313	841	373
30-35	855	874	410
35-40	387	408	444

Poncia Wiedem. Ann. [2] 25, (1895) 119) - Beim Auflösen von Kaliumbromid in Wasser wird Warme absorbiert. Baland. Der Gefrierpunkt der Lösung zeigt sich um 0.292° für je 1 g KBr in 100 g Wasser erniedrigt. Rudorff (Pogg. 116, 55; J. B. 1862, 20). Gefrierpunktsermedrigung in 1° aiger Losung 0,295, Dampfdruckverminderung darin 0.310×7.6. Radult (Compt. rend. 87, 167). - Spez. Würme der wäßrigen Lösung von 1 Aeg. KBr auf 400 Aeq. H.O bei 180 = 0.962, THOMSEN Pogg. 142, 387).

von 2 Aeq. KBr ant δ0 Aeq. 100 Aeq. 200 Aeq. H:0 Spez. Wärme Mol. Wärme **0.8643** 0 92501 xwischen 20 a. 875 1763 3550 /

Manionac (Arch physik nat. [N P] 53, 113). — Dissoziationswärme bei 35° — 0.425 Kal. Arrhenit 8 Z. physik. Chem. 9, 339). Ucher den Einfluß der Stromstärke, Strom-dichte. Konzentration und Temperatur bei der Elektrolyse der Losung Patai Z. Elektro-chem 8, 474; in neutraler Lösung erleidet das gebildete Hypobremit starke, von der Tem-peratur und der Stromstärke abhängige Reduktion, so daß wenig Bromat gebildet wird; in alkalischer Lösung entsteht hauptwächlich Bromat, besonders bei Temperaturerhöhung, doch ist die Ausbeute weniger befriedigend, wie bei der Darstellung von Chlorat und die Bildung von Hypobromit ist unvermetlich. Paula.

Kaliumbromid löst sich wenig in Alkohol. Ballaud, 100 g Propylalkohol lösen 0.055 g KBr. Schlamp (Z. physik. Chem. 14, 272). Fallung aus walriger Lösung in Gemisch mit Kaliumchlorid und Baryumchlorid durch Alkohol oder Accton Taylon (J. of phys. Chem. 1, 718 — Ueber Leitschigkeit in Wasser, Alkohol, Aether, Glycerin: Cattaneo, Atri dei Linc. 1893 [2] Hett 7.

Kaltumehlerid wird aus seiner gesättigten wäßrigen Lösung durch Kaliumbromid fast ganz gefällt heises Wasser, welches in Berührung mit einem Ueberschuß beider Salze auf 15 bis 169 erkaltet, bildet eine Lösung, welche in 100 T 37 55 T Salz enthält also nahezu ebensoviel, wie 160 T einer bei dieser Temperatur gesättigten Kaliumbromidlosung enthalten würden, und zwar ist auch hier fast alles Kaliumchlorid durch das Kaliumbromid gefällt. Die in Berührung mit einem Ueberschuß von Kaliumchlorid, Kaliumbromid und Kaliumjodid dargestellte Lösung zeigt das II, 83 für die aus Kaliumohlorid und Kaliumbromid dargestellte Lösung angegebene Verhalten. v. Hause.

Leicht löslich in flüssigem SO, WALDEN (Ber. \$2, 2864).

Leitfähigkeit der Lösung in SO, bei 0°:

Volum in welchem 1 Mol. in g gelöst ist 14.6 29.4	Gew. Molekulare elektr. Leitf. 30.9 80.5
8.6	81.7
50,2	58.2
71.5	84.5 Walder.

Wird durch Sauerstoff in der Glübhitze kaum merklich angegrifes. Portherzin (Her. 12, 695), stärker bei gleichzeitiger Gegenwart von Sagennhydriden, wie P.O., SO. usw. Schulze (J. prakt. Chem. 129, 407). Kieselsäure und Borsäure zersetzen das trockene Kaliumbromid beim Erhitzen fast gar nicht, auch die übrigen Bd. I bei "Jodmetalle" angeführten Säuren wirken weniger leicht, als auf Kaliumjodid. Schönberg. Wird durch Kieselsäure und Thon in der Glühhitze etwas leichter als Kaliumchlorit zersetzt; bei Verwendung wasserfreien Thones entsteht hierbei Brom mit gewöhnlichem wasserhaltigen, erhält man Bromwasserstoff. Gongzu (Const. rend. 102, (1886) 1164). Trockene Salzsaure macht etwas Brom frei. Bromwasserstoff wird von 1. Volum trockenen Kaliumbromids absorbiet, wobei vielleicht ein saures Bromid gebildet wird. Aus diesem wird bein Erhitzen mit Quecksilber die entsprechende Menge Wasserstoff frei Benruelor (Ann. Chim. Phys. [5] 23, 98). - Entwickelt mit konz. Schwefelsaure Schwefeldioxyd, Brom und Spuren Bromwasserstoff, keinen Schweftwasserstoff, Diesel (Arch. Pharm. [2] 49, 272); reines Kaliumbromid entwickelt Bromwasserstoff und wenig rotgelbe Bromdämpfe. Falifans. Wird in der Glühhitze durch Chlor, nicht durch Jod zersetzt. Erzeugt mit einer Lösung von unterchloriger Säure unter Entwicklung von Chlor und Bron Kaliumbremat und -bremid. BALARD, Im Chlorstrom nur bei Gegenwart von etwas Feuchtigkeit leicht in KCl überführbar. Köstun (Z. and). Chem. 18, 77'. Potentities: Thoree v. Rodger Chem. N. 57, 88). Verwandelt sich beim Schmelzen mit Kaliumchlerat in Kaliumbromat. O. Hissar A. 180. Physics, 15, 49. Wird beim Erhitzen mit Schwefelmonochlorid und Arsentrichlerid teilweise in Kalinmehlorid verwandelt. Tetrachlorkohlenstoff and Phosphertrichlorid ist ohne Einwirkung. Snapk (Chem. N. 74, 27). Kalmin permanganat, wirkt, selbst, bei Siedhitze auf eine Lösung von Kaliunbremtå kaum ein und entwickelt bei Zusatz von Schwefelsäure Bron. Löslich in düssigem Ammoniak und in Brixian of mail Corn. 9, 39 . Anton attichlierd, mir dem es Poppelverbindungen gibt. Gefrierpunktscome inguing dieser lessing: Portocrao Z. gagadi Chem. 30, 705). Bilds der mit letter Temperatur mit Sch eine Verbindung. Fox Z. physik. Chem. 41. 1902 438. Farbt sich unter der Einwirkung von Kathodenstrahlen, etc. 81. 18. 34. 18. 37. Ebense beim Behandels mit Nathungs oder Kaltaridampfen im geschlissenen Rihr bei beginnender Rogunt Grass, S. 20, 1897-187

		27.45		
	100	eline a pelan	he Bulker	LINE.
	8.1.4	2.5	24.44	32.74°
12-	200	57.15	Nº 36	42.43
X 32-	115.00	1.3k A	13.3	1000

N. Derson and Street and Anna description of Marine Eight Library von Kalistine fine fine the rest of the control of the contr

rötliche Flüssigkeit bildend, welche sich bei gelindem Erwärmen unter Verlust des Broms entfarbt Die Lösung von 1 T. Kaliumbromid in 1 T Wasser nimmt 2 mal so viel Brom auf, als sie enthält, unter einer solchen Warmeentwicklung, daß das überschussige Brom unter Aufbrausen entweicht. Sie wird dabei schwarzbraun, dickflussig, mischt sich mit Wasser ohne Abscheidung von Brom, aber verliert dasselbe an der Luft oder beim Erhitzen. Lowig. -Durch Leiten von Br uber KBr; durch Einwirkung von Br auf KCl in der Kalte, Bekenklot (Ann. Chim. Phys. [5] 20, 208). - Bildungswarme KBr + Br_{2gast} = KBr_{3fest} + 10.900 Kal. = KBr_{8Lio.} + 11.500 Kal. Berthelot (Compt. rend. 94, 1619). KBr_{fest} + Br_{2gast} = KBr_{glost} + 2940 Kal. KBr_{fest} + Br_{2gast} = KBr_{tlest} + 2.700 Kal. KBr_{fest} + Br_{2gast} = KBr_{glost} + 10.900 Kal. bei 0°. KBr_{Lio. konz.} + Br_{2gast} = KBr_{3Lio.} + 11.500 Kal. Berthelot (Compt. rend. 90, 841; 91, 195).

C. Unterbrowigenures Kalium. - Die bei "unterbromige Saure" beschriebene Lösung gelb, dem Chlorkalk abulich riechend, Lackmus und fadige entfärbend, wird darch K. hlendionyd und andere Sduren unter Ausscheidung von Brein, durch Ammeniak unter Entwicklung von Stickstoff zerlegt und scheidet mit überschüsigem Brim vermischt Kaltumbrouat ab. Barand J prakt (hem. 4, 165). Auch aus Kalturikarbonat und unzureichen lein Brom wird eine bleichende Flüssigkeit erhalten, welche neben Kaltunbrabenat Kaltumbypobromit enthalt Barand, Lowid. S. auch unterbromige Saure Inritellung durch Flekts-lyse von Kaltumbronid s. d. S. 100 + Brzaumig + 2KOligelost + KBrgelost + KBrO. genet + 72 Kal. Bertavlor Ann (Aim. Phys. [5] 13, 10 1878).

D. Bromsaures Kaltum. KBrO. . — 1. Man satte maßig konz. Kaltumbronide in Bromsoures Caltum.

hydroxyd mit Brom oder Chlorbrom, wobei die Hauptmenge des Kaliumbromats sogleich kristallisiert. Der Rest wird durch Abdampfen und Erkalten erhalten und durch I'mkristallisieren gereinigt. In der Mutterlauge hinterbleiben Kaliumbromid oder Kaliumchlorid, Balard, — 2. Man vermischt Kaliumbromid mit etwas weniger als 6 Mol. Kaliumhydroxyd, leitet in die warme Flüssigkeit Chlor his zur Sättigung und kocht, um Brom und Chlorbrom zu entfernen. Beim Erkalten kristallisiert ein Teil, ein anderer bleibt mit dem Kaltumchlorid in Losung und wird aus der Mutterlauge, zugleich mit Kaltumchlorid durch Alkohol gefällt. Man reinigt durch Umkristallisieren, bis die kochende Lösung völlig neutrales Silbersulfat weder trubt noch farbt. Stas (Proport. und Atomgew. 158). - 3. Man bringt 10 g Kaliumchlorat in einem Porzellantiegel bei möglichst niedriger Temperatur zum Schmelzen, tragt in die Schmelze die berechnete Monge oder etwas weniger Ashumbromid in kleinen Anteilen und unter Umruhren ein, erhitzt, bis die Masse tergig geworden und die Bildung großer Blasen beginnt und laßt das erzeugte Kaliumbromat aus heißem Wasser kristalisieren. Kanmerer. Die Parstellung mittlingt leicht durch pletzheh eintretende Zersetzung des Kaliumbromats. KARRERER. 4. Die Darstellung durch Elektrolyse von Bromkalium gelingt beschers bei Anwendung von Elektroden aus Platin oder graphitierter Noble; im übrigen vgl. Kaliumbromid (S. 109). Paris. Kristallisiert beim Erkalten der heißen Lösung in Nadeln, bei freiwilligem Verdunsten in natten Blattern, Baland, bei sehr langsamem Abkuhlen der warmen Loung in vier- oder sechsseitigen Tafeln oder in Wurteln mit abgerundeten cken. Lòwig. Hexagonal und zwar rhomboedrisch hemiedrisch; dabei hen morph. Kristalle aus reiner I, sung zeigen entweder nur das eine Rhomboeder oder we taken zugleich einstringende Winkel die den Flachen des Deuteroprisina parallel lasen Kristalb aus einer mit Kühurdronald verkeitzten Lösung bestehen aus ier Kumburden, R. 18, OR. Das has seine Pinakend trift aber nur einseitig auf. Von den Flächen be'on, R. A. OR. Das bassene Pinak ad tret aber nor einseitig auf. Von den Flächen keint zwei parallele sehr stack entwickelt und geben den Krestalten einen tafelformigen sentig R. R. Polkante = *80*48* - 1.R. - 1.R. = 115*52. R. - 1.R. - 1.83*7; he 1.R. = 141*59; OR: R = 57*24*. Die beobachteten Winkel weichen von den beschoeten bis 13* ab. Maniensac A. o. Mer. [5] 12, (4), J. B. 1857, 127. Schon Ramerista. Riedlich der kristalloge Chemie. Berlin 1855, 1435 hatte an die Angebe von kristalte, daß die Substanz tesseral sei, gezweifelt. Nach Mannach (Pogg. 94, 112; J. B. 1855, 145) doppelbrechend. — Negative Doppelbrechung. In der Richtung der Vertitalachse a : e = 1 : 1.35231 Hemimorphie. Traums (Zischr. Kryst. 23, 576).

Spez. Gew. 3.271 gegen Wasser von 17°5, Kurmens (*Pogg.* 99, 443; J. B. 1857, 67), 3.218. Topsör.

100 T. Wasser lösen bei 15° 6.58. RAMMELSBERG, bei 17°1 5.83 Т. Ронц и Теп. Akad. Ber. 6, 595; J. B. 1851, 330); bei

0° 20° 40° 60° 80° 100° 3.11 6.92 13.24 22.76 33.90 49.75

T. KBrO₄; die gesättigte Lösung siedet bei 104°, doch kann durch vorübergebende Uebersättigung sich die Temperatur auf 106° erböhen. Krimien (Pog. 97, 5; J. B. 1856, 274). Spez. Gew. der Lösungen bei 19°5 nach Krimiens (Pogg. 96, 62; J. B. 1855, 295) Beobachtungen von Gerlach (Z. anal. Chem. S. 290) berechnet:

Proz. KB:O₃ 1 2 3 4 5 6 7 8 ■ 10 Spez. Gew. 1.000 1.000 1.024 1.081 1.089 1.046 1.064 1.083 1.070 1.078. Löst sich sehr wenig in Alkohol, Rammelsberg.

Verändert sich bis 180° nicht, dekrepitiert dann bis es den Schnelpunkt erreicht hat, unter Abgabe geringer Mengen (0.08 .) Brom. Entwickelt bei dem Schmelzen 29.56° 0 indem es in KBr übergeht, ohne dal Zwischenreaktionen vor sich gehen. Unter vermindertem Druck ist das Verhalten das gleiche. Cook J. Chem. Soc. 65, 811 . --- Verliert bereits bei 300° während der ersten 3-5 Stunden 2-3", an Gewicht, sodann aber während 27 Stunden nur 0.45 🐈 beim Schmelzpunkt (370) verliert es 📲 während 30 Minuten, erhitzt man sofort auf den Schmelzpunkt, so hört auch his die Zersetzung nach Verlust von 3°, auf. was auf Isomerisation deuten soll. Potilitzin J. russ. phys. Ges. 27. 271. Zerfällt beim Glüben in Sauerstoff und 70.04%, Kaliumbromid Rechn 71.29%, BALARD, Bei sehr langsamem Erhitzen entweichen 1, des Sauerstoffs, ohne daß Brom frei wird; der Rest des Sauerstoffs wird erst bei erhöhter Temperatur abgegeben, wobei sich das Salz erbitzt, zuweilen erglüht oder verpußt und Stets etwas Brom verliert. Stas. Schin Rammussums Poog. 52, 79: Berrel J.R. 22. 68 benerkte das Engliden. Erhitzt man im Flatintiegel, so wird Kaliumplatinheumi gebiliet, welches das Kaliumbromid occhenillent färbt. Stas. Vor der Zersetzung seigen die Kristalle nicht die aus beiber Lösung durch rasches Abhühlen und nicht die aus akalischer Lösung entnautenen meistens heftiges Verknistern, welches nach Furzusun V., Let. Clev. 24. 285: Berrel J. B. 22, 184 vielleicht von einem Zerfallen im Kaliumperir mat und ehrant berrührt. 258rd. = KBrd. - KBrd. Zeigt die Zersetzung der broms. Salze, auch verpudt es durch den elektrischen Funken, zerfällt mit kenn. Schwefelssure unter heftigem Knistern was auf anfängliche Bilding eines dem 311 mit nyd anteprechenden Gases denten konnte in Brom. Sauerstoff und Kaliumsulfan I., wie. Auch beim Enhitzen mit Salpeterskure zerfallt & in Brom. Sauerstoff und Kallumnitrat. Ver lageger aus Verhalten der Bromsaury Rd 1. Print of productive, 22 29s

Wird in 15 sung durch einen Velerschus von Hydroxylaminsulfst quantitativ unter Sticksteffentbilding ohne Bromentwicklung reduziert. Som other Kolonia on Bromit reduziert. Producet Fer. & 1357. Aus der mit Schwefelsaute versetzten beiden waarigen 15 sung kristallisiert zuerst unversudertes Sala, dann Kaliumbisulfst, ein saures Kaliumbromat wird nicht erbalten. Roxxvisssoo, Die kalte waarige Lösung bildet mit Schwefelsaute, dan Kaliumbisulfst, ein saures Kaliumbromat wird nicht erbalten. Roxxvisssoo, Die kalte waarige Lösung bildet mit Schwefelsung bildet mit Schwefelsten Brownsserstoff auch Schwefelsaute. H. Rosxvisie wird durch Vinleiten von Chlor unter Abscheidung von etwas Brom weng gersetzt. Banne, soon.

			RAMMELSREEG.
K ₂ O	91,3	28 22	28.76
Br ₂ O ₅	239 9	71.78	71 34
2KBrOs	334.2	100.00	100 00

E. Ueberbromsaures Kalium. — Wird aus der wäßrigen Säure (vgl. Bd. I. durch Kaliumhydroxyd oder Kaliumchlorid als grobkristallnuscher Niederschlag gefallt, weniger löslich in Wasser als Kaliumbromat, leichter als Kaliumperchlorat. Kammerer (J. prokt. Chem. 90, 190; J. B. 1863, 154). Isomorph mit Kaliumperchlorat und -perjodat. P. Muir (J. Chem. Soc. [2] 12, 324).

Kalium und Jod.

A. Jodkalum. — Kalium vereinigt sich mit festem Jod, bei veringem Druck schon in der Kalte, und mit Joddampf, in beiden Fällen unter Entwicklung von Warme und violettem Licht. Beim Erhitzen von Jod mit Kalium tratt seibst bei kleinen Mengen heltige Explosion ein. Simistist Scho 41, 164 Gariis, Mruz u Writh Ber. 6, 1518. — Joddampf entwickelt aus gluhendem Kali Sauerstoff.

lacestellung. 1. Durch Neutralisieren einer Lösung von Jodwasserstoffsaure mit Kaliumbydroxyd oder -karbonat und Abdampten. Le Royer H. Duras Gilb. 68. 241. Mich Prierroger den 198, 57: J. B. 1866, 188 bereitet die Jodwasserst fisaure mit Hilfe von Jod. Phosphor und Wasser, treuit sie durch Destillation von der zuruckbiedenden phosphorigen saure und Pacsphersaure und neutralisitet die Postillation von der zuruckbiedenden phosphorigen saure und Pacsphersaure und neutralisitet die Postillation kahnen karbonat. Der Postillation stuckstand entlicht isch Jodwassersteff, deswegen vermischt Prierroger denselben mit weing nittoset Sulpstersaure, wihrt las Jid sich ausscheidet und wiedigewinzen, anderens is diech Abdampfen mit Salpstersaure auch Phisphoriden wird. Augewandte Veschältnisse 1 T. Phosphor, 24 Wasser, 16 Jid, 125 Kallenbehart zur vollstandigen Oxydation der phosphorigen Sauro sind 3 T. Salpstersäub von 12 spez toew erforferlich. Spezifien Methode s. Reiert, 15 288. Siehe ferner Bienaue Arch Philom 2] 97, 49. Hrestina das, [2] 93, 149. Sen dass J. Pl. em 14, 19 n. 55 erhitzt ein inniges Gemelge von 2 T. Artipionpulver und 5 T. Jod bis zur Vereingung pulvert das Antim i pind und trägt es in heißes Wasser ein, welches ¹/₂ des Iods is Jidwissentofishure auszielt, dekantiert kicht aus zuruckbierbende Antimenenty die die Ausgebauere des Salaure karbonat, welches Joda unfimmet ültziert und neutzahwert las allankehe Filtent mit der zuerst erhaltenen Jodawassersteffsaure

2. Durch Doppelærsetzung von Jodmetallen mit Kaliumsalzen, namentlich Kaliumkarbonat, sulfat, oder mit Kaliumhydroxyd. Geeignete Jodmetalle sind Baryumjodid, Calciumjodid, Zinkjodid, Eisenjodid und Cuprojodid.— a Lipuo Ann 121–222; J. B. 1862, 69; übergiößt in einer Perzellanschale I. T. ameriden i hespher mit 40 T. warmen Wasser, fügt allmächen unter Reiben 20 T. Jod hanze geste he anfangs anakelbraune Flüssigkeit, schlie ferswing oder direk Erwarmen entlicht, vom ungel sten P. ospher ab und versetzt die arfangs mit Baryumkarb nat. Zuetzt is zur schwach alkalius hen Reaktion mit Barytwasser. Das niedergefall ne haryumphæfat ist durch A. ditrieren und Auswaschen von der Lösung des Baryumjodid zu trennen, welche letztere zur Darateilung von Kaliumjodid mit Kaliumkeitoerst verlegt wird.— Wasser Techn J. B. 1862, 260 bere tet des fürvungsond durch fatragen von I.d. in einen Brei von fenchtem Baryumsulfüt and Barythydrat und zerlegt es mit Kaliumsulfat.— b. in gleicher Weise, aber under Arwendung von Kaliumleh wird das zum Zerlegen der Kaliumsalze durch die Allemmidd bereitet. Lizzum Wasser M. Pittiene von Jun. 121–125; J. B. 1862, 70 vermischt die aus I. T. Phosphor, 36 Wasser und 13.5 T. Jod bereitet phospharsäurehaltige Jodwasserst führer mit einem aus and einem Kaliumenlist in 48 T. Wasser seels Studen hin Nach dem Abhiltrieren und Auswaschen des Calciumsulfats wird dus Filtrat auf etwa 33 T. eingengt, durch Einterpfen einer Lösung von Kaliumkarbonat vom Rest des Kalks befreit und zur Kustalliserben einer Lösung von Schulten kaliumenteren mit Calciumjodid darwenn man zum Schulten leinter beiten leint zur Kustalliserben einer Lösung von Segarbt und sehwer kristallisierbar, außer menn man zum Schulten erhitzte.— Auch kann man aus Baryumsulat und Jedwasserstoffisure, aus deser durch Neutralisieren mit Calciumkarbonat Calciumjodid darwenn man zum Schulten erhitzte.— Auch kann man aus Baryumsulat und Jedwasserstoffisure, aus deser durch Neutralisieren mit Calciumkarbonat Calciumjodid dar

v., mesa con priegen. Wadern. Oder man bereitet das Calciumjodid 1. n. Kalkmilch, O. Hesse, Siehe unten. — c. Le Royen in Sammer ringen von Zink, Jed und Wasser eine Lösung von Linkerbonat zerlegt wird. Das gefällte Zinkkarbonat hält masses u. Wester Report, 44, 117 u. 122. — d. Baur J. 7 cer. 13, 237; 14, 400 und Cantror J. Pharm. S. 473: fallen aus Wasser dargestelltes farbloses Ferrojodid bei Siedhitze durch annount. Schindlen (Mag. Phurm. 23, 100) nimmt 4 T. Jod handler of Phurm. 13, 446 setzt das gefüllte Ferrobydroxyd a betrebydroxyd übergegangen ist und sich dann besser answaschen s man die aus ST. Jod und Eisen bereitete und filtrierte Lösung von on und fallt nach erfolgtem Auflösen mit Kaliumhydroxyd oder om a ses dichtes Ferroferrioxyd niederfällt. Da aber so die Auflösung . . nat sammerig erfolgt, so löst Lienig das dod nicht im Ferrojodid, sonden t in beschmuten Kalilange, von welcher er eine zur Zerlegung des Ferregan geungende Menge anwender, und erhält beim Vermischen dieser jod-. dem Ferrojodid und Endfällung mit Kaliumkarbonat einen anfangs ... Noderschlag, welcher sich über Nacht gleichfalls in Oxydoxydul verwanden. des Jods Ferrojodid, aus 14 jedhaltige Kalilauge, so fällt beim Ver-A consistion on befreien. Linns Ann. 100, 839; J. B. 1836, 318; Aber bei Aber det var aus einem zu beiteiten. Einem Ann. 100, 500; J. B. 150, 510. Aber det van ungen aus Eisenjodid ist ein Urberschuft an Kaliumbydroxyd zur vollständigen ist erlegung notig. Liento Ann. 121, 225. Auch hält der Eisenniederschuft, is diumphodid zurück, welches erst nach dem Glühen entzogen wird. Th. Dirtz van 18, 205; J. B. 1862, 71. — O. Hesse C.-B. 1862, 174; J. B. 1862, 71. — O. Hesse C.-B. 1862, 174; J. B. 1862, 71. — O. Hesse C.-B. 1862, 174; J. B. 1862, 71. — O. Hesse C.-B. 1862, 174; J. B. 1862, 71. — O. Hesse C.-B. 1862, 174; J. B. 1862, 71. — O. Hesse C.-B. 1862, 174; J. B. 1862, 71. — O. Hesse C.-B. 1862, 174; J. B. 1862, 1864, upropolid stelle 7.

Darch Auflosen von Jod in Kalilauge und Reduktion des neben A chain sand erzeingten Kaliumjodats durch Glüben für sich oder mit Kohle, ... Into h Behandeln mit Schwefelwasserstoff, Jodwasserstoff oder Eisenfeile. Man tempet can termisch von 2 T. J.d. 1 T. Kaliumhydroxyd und 6 T. Wasser zur hie er erheitet die Masse in einer Reterte, solange nich Sauerstoff entweicht. Bet tenek einet im Wasser und satzert das noch freie Kullumhydroxyd mit Jodwasserstoff the street of the North House Das Kaltumns droxyd man no glicket frei von Kohlendioxyd sein, of tirsch bereitete Kalifange suwender, in welche man das Jod bis zur mittagt. Somsnage Mitt Polon 23, 100: 25, 55: Berrel J. B. 10, 134; in J. Polon 23, 83. Tus Guhen with in Gefacen von telas, Porzellun oder men aumen, die höchet is zur Haltie gefalt sind. Es ist gelinde, aber und der mittel gefalt gefalt sind. Es ist gelinde, aber und der mittel gefalt g coming the first state of the same of the to a det Mischang dur a Kristana part of the such Zucker oder to a det Mischang dur a Kristana part of the first pien von Kahlange as the challed behang dur a Kristana part of the first pien von Kahlange as the challed part of Kristana part of the first pien von Kahlange and the den Zucker was a sweet wassers to the first pien von Kahlange and the first pien von Sawet wassers to the first pien von Kahlange and the first pien von Sawet wassers to the first pien von Kahlange and the first pien von Sawet wassers to the first pien von the first was welle Lackmus nicht and the delwassers to the det the first pien von the first pien kahlanged and the first pien von the von the first pien von the first pien von the first pien von the von the first pien von the first pien von the first pien von the von the first pien von the f and shwelelfullig Scatters — Management of M a great Hatwicking you (Opand a time stehen and er-..... Lit Sibwefelkohlen-

n ner zogen weren waar von ded in Kalegusa'n i. der durch Auflösen you dod in Baryumsulad und Zerlegen his Beryums hils mit Kaliumsalzen. Trong G. Pharm. 10, 178; Bergl J. E. S. St. La. his lid for the figt day. eine Lösung von Kuliummenosulfid. Hierbei wird braungefärbtes Kaliumjodid erhalten, daher f. e. J. Phorm. 11, 40° 1 T. Jod in 6 T. Wasser verbeit und mit Keinimsalfid his zur Lutfarbung versetzt. Siehe auch Durico Berl. Johnb. 25° 3, 211. Branden in Schungere Br. Ara. 16, 103. So erhaltenes Kaliumjodid ist schwefe mittig oder verst versuren, gt. schispiese. Linux. N. Tr. 18° 2, 239. glaht 6 T. Schwerspat mit 1 T. Kienral. List das Bary insulfid in Wasser, trugt in des Fitrat Jod ein, so lange es sich list Littert vom Set were ab und fallt met Kalumbard nat Achol de Wirrs, i.e. P. 2 55 428 Entbalt der wallrige Auszug des Baryumsu i.e. wie es het Auwendung von wang Wasser der Full ist. Baryumhydrosuliid, so entsteht durch freien Johnssonstieft saures Baryum, slid H. Rosz

5. Durch Einwirkung von Jod auf Antimonkalium. Szerenas Ann Chim. Phys 20 163 bereitet durk Schmeizen von kristalisiertem, zuvir genistetem Brechweinstein aconfroite Auton phalium schuttet dasselbe in Pulverform so large in he Loung ven Jed in 12 T. Alkelo I, bis sie entfarbt ist hitriert und dampft zum Kristall sieren ab. Dies Antonon kann durch Schmelzen mit Weinstein wieder in Automonkal im verwandelt

Werden

6. Aus Varec. The Mutterlangen der Varecauszug von 54° B werden in einem Luftofen verdampft und die Salze be. Luftrafritt v est hing bis zur Entschwefe ing gerostet. Durch methodische Auslangung erhalt man daraus ein 50. Johle ent altendes Salzgemisch, welches lann nut 3-6 l' Alkohol in der Warme extrahiert wird weber nur die Jobe in Lesung gehen der aus einem temenge von 34°, KJ und 66. Nut betehen Zur Leberführung des letzteren in las Kalmussalz setzt man zu der Lesung die ag im seute Menge Kalma karbonat und fallt dann durch Ementen von CO. Nut at insarbenat aus, Her Rest des Natrouns wird in Unforid verwandelt und so be in Kristo-inseren abgen hieden. Arran u l'metata Ball son chim [2] 34, 637 — Direkt aus der Kerjmatterauge bereitet Sonstant Chem. N. 26, 183; C.-B. 1872, 754 das Karium, did durch Einleit n. v. n. in r. Vermeschen mit Kariumcheret oder spermanganat, c. alles I d. m. J. dat umgewandelt ist. The Losung wird mit Baryumsalzen gefällt der Niederschlag mit Kaltumsulfat ernitzt und das gelichete his iumpolat durch Schwelzen zersetzt

7 Ites and der Mutterlauge des (in lisse, peters gewonnene (upr.), did wird zur fabrikmanagen lear tellung von Kahumjodid ausgewassnen und mit ka van karbonat zer egt — Landen von Ber 7. 1935, zer egt ausgewassnen und mit etwas Sa soure 'versetztes und mit etwas Sa soure 'versetztes und gelt unter Wasser mit Schwef livass rat ff zers tzt überschissigen Schwefe sansersreff durch Kahumpe yjodid und neutralissert die Jodynassers fisaure mit Kahumkarbenat.

Vernarcing to Entoalt das Kamanicht Kalumkubmat, so wild es a ka scher cagterend zerfliebeth und lost sich nicht verag in 6 T, kaltem Alkehel von 0 % spez. podil zur Lesnig und Schutteln mit Zink vyl. Größere Mangen reinigt man dur h. Fallen mit Petraeumather. Matsache Chem 26, 29, 2 - Fathalt es Accomposit so traint sigh some Lossing bet Zusatz von Salzentre oder Weinsture, Santas Pud May J. 17, 516 Herzel J B 21, 122 und beim Eintragen eines Weinsaurektistads bildet sich um diesen eine gelbe Zene, E Schenkon C.-B 1871, 679 und beim ein darauf filgen ben Ansatz von Starkekleister segler h. Zur Reinigung von Johat kocht man mit Zinka i zein. M. nen in Bruges. Joseph J. 10 321 - K.St., wird in ablieher Weise dirch Bat z. Br m und Chlor nach den in Bill eriterten Michoden nachgewiesen. Enthalt modelen Ben und weist dann vorhortschoule Oktober- and termat clerik ben auf. Seneman Ber 12, 156 Inter Anwenlung von Alzohol und schweie wieserst ff dargestories Knowing and know a hoveferbaliste or provide Motorie enthates, readyed on writing are land wirt have Ethitz a sch granbraus tiebt Schoolell v. I entwick it und einen Resident hinteralt, well her schwefelbelinge Kalle und Kannas ifst entalt. Senatore - Mar honte to a Maranera a Vergange J Porton 15, 502 die Reinheit des Kaltumpidels one h la summung enter i dechaits consittein Stone unter and can it is store A Power. Pairon 22, 18, C-C 1873 2-2, Rays to h Private [5] 3 145, I Mean Phira Contr. 27, 35 H Bancara consoct 27, 230, h Sansayan Report der Chem Z 1887, 236, S HW SEZ Pleatert 1888 383

In Handelscoten enthalten baweilen fodat Sparen von Karbanat und wenig selten mair als to ACT Auca Sugar at you Davor us by we on worken Phorm Z.

Eigenschaften Harte durchsichtige Warfel leicht spaltbar parallel den Seiten, Torsan u. Christiansen) oder perzellanartig trube zerbrechhebe Wurfelgruppen. Das undurchsichtige Kahum sied zogt bludig Verzerrungen zu beim und Tafeln Emensuren Aus reinen wahrigen Lemingen werben bei zu iger bestellt siets durchsichtige Kristalle erbalten, perzellanartig trübe Kristalle ent-ka, amkurbennt Mann N. Repert, Prasent 10 115; J. B. 1861-129. Auch reine le sind perzellanartig, wenn sie in der Wärner, Witterens (Pharm. Verziel), 10,

```
sungen. Erlenneyer, anschossen; anderer-
ance, welche dann stark ausgebildete Oktaeder-
n. Thermeyer (Zeitschr. Chem. 1861, 544;
-ungen erhält man bisweilen lange Nadeln,
nemen. Warington (J. Chem. Soc. 5, 136;
n. Tysör u Christiansen (Ann. Chim. Phys.
```

LUSSAC (Gilb. 49, 26). Schmp. 684.7. 27, 3140). Siedepunkt 723°. Mc. Crae in an freier Luft bei mäßigem Glühen. Wichen des Glases. Schindler. von den des Glases. Schindler. von den des Glases. Schindler. von Bussenwichtigt sich im heißesten Teil der Bunsenwichtigt sich im heißesten Teil der Bunsenwick, Chem. Soc. 19, 155). — Dampfdichte Ly. Soc. 29, 490). — Spez. Wärme des L. Aun. Chem. Phys. [3] 1, 129; Pogg. 53.

Al Mattel der Beobacht, :

3056 2.97 2.9084 2.85 , i Jouer Filhol. Brioner. Karsten. H. Schiff, . other, Spez. Gew. bei 0° 3.076, beim Schmelz-2-99, 138, 141; J. B. 1869, 35; —

The heim Auflösen in Wasser eintretende Abstrag Baup. 140 T. in 100 Wasser von 10°8 georgeratur auf —11°7, also um 22°5. Rüdder 1869, 55). — Die Lösung ist nicht haltbar, wenn Nupferkesseln destilliert war, wohl aber, wenn es vert war. Eschent m. Thorm. Zig. 42, 77); Carles 267). Wasser, welches Luft oder (O2 enthält zerbeiwerden von Jod. Mühe. — Aus der Lösung wird arch die Haut abscrbiert. Schwenkenbechen Acch.

eser bei 0°

is a Kurmers, 127.8 Monday, 127.9 Greating

ueum Sieden lösen 100 T. Wasser

Gat-Lussac, M. 1008, Lucisand Gerandis, 222.2 102.6 224.58 223.6 (v. 1200 115.4 117 117

wischen liegenden Temperatur steizt die Löslichkeit proemperatur. Gravmork A., C. v. Phys. 4, 5, 145; J. B.

vo T. Wasser lösen bei

20 30 40 50 60 70 80 90 100 110 110 1112 152 8 160 168 176 184 192 501 209 218 M. CDER (Scherkung), Voca, Vol. 1864, 61 ter ther ans semen eignen and denen von translation. Page 1 2003

Wasser lösen bei

120 11 N 14 N $f(\theta)$ 3.5 23.5 -11.5337.3 45,73 197 Lag of 126.1 1636 116.3 156.7 1200 74.73 65.3 55,05 Pemp. 221.0 1753 1800 Death gKJ 169.1

Corper (Ann. Chim. Phys. N. 30, 417. S. $\frac{1}{12} = 126.23 \pm 0.80881$ s.r. Nach Examp lautet diese Gleichung S. $\frac{1}{12} = 55.8 \pm 0.1221$, and vo ist unter 0° gekrämmt. S. surv. Karry at F. 27, 25, 45, 47, B. 1836, 274.

Spez. Gew. wäßriger Kaliumjodidlösungen, nach H. Schiff (Ann. 108, 340) bei 21°, (S); nach Kremers' (Pogg. 96, 62; 108, 115; J. B. 1855, 295; 1859, 49) (K) Beobachtungen, von Gerlach (Z. anal. Chem. 8, 285) interpoliert.

Prok. KJ 5 10 15 20 25 30 35 40 45 50 55 60 8 1 038 1.079 1.123 1.171 1.279 1.483 K 1.038 1.078 1.120 1.166 1.218 1.271 1.331 1.396 1.469 1.546 1.636 1.734 Volumänderungen solcher Lösungen zwischen 0 und 100°: Kremers (*Pogg.*

Wärmeausdehnungskoeffizient der wäßrigen Lösung:

Temp.	83 g im 1	166 g im l	332 g im l
0-5	88	173	298
5-10	146	221	323
10—15	195	260	349
15-20	247	299	378
20-25	287	334	402
25 - 30	323	364	422
30-35	367	1860.0	447
35-40	400	427	471

FORCH (Wiedem. Ann. [2] 55, (1895) 119).

108, 115).

Siedetemp. (8) der wäßrigen Lösung (a = gKJ in 100 g Wasser). 112 102 104 106 110 100 108 114 116 118 118.5 111.5 134 155 175 195 215 220. Gerlach (Z. anal. Chem. 26, (1887) 439).

Spez. Wärme der Lösung von 1 Mol. KJ in 200 H₂O bei 18° 0.950 TROMSEN, der Lösung von 2 Aeq. KJ und

Spez. Wärme Mol. Wärme	50 0,7158 881	100 0.8301 1770	200 0.9063 3563	Aeq.	zwischen	20	und	510
Spez. Wärme Mol. Wärme	0.8760 891	0.9280 1779	0.9596 3566		zwischen	16	und	120°.

MARIGNAC (Arch. phys. nat [N.P.] 55, 113).

Der Gefrierpunkt der Lösung zeigt sich für je 1 g in 100 g Wasser gelöstes Kaliumjodid um 0.212° erniedrigt. Rüdderf (Pogg. 116, 55; J. B. 1862, 20). Gefrierpunktserniedrigung von 100 g Wasser durch 1 g Salz 0.215, Dampfdruckerniedrigung 0.225 × 7.6. Radult (Compt. rend. 87, 167). — Molekularrefraktion Linie A in Wasser 35.72. In Aethylalkohol 35.1. Gladstone u. Hibbert (J. Chem. Soc. 71, 828). — Innere Reibung einer Normallösung 0.912. Aerhenius (Z. physik. Chem. 1, 285). — Dissoziationswärme bei 35°—916 Kal. Arrhenius (Z. physik. Chem. 9, 339). —

Leitfähigkeit der Lösung bei 0°:

Volum	in welchem	1 Mol. Gew. in g gelöst	ist. Molekulare	elektr. Leitf.
	In H ₂ O.	In SO ₂ .	In H ₂ O.	In SO ₂ .
	25.3	15.3	73.08	44.5
	50.6	24.3	79.0	45.0
	75.9	36.9	81.9	49.7

Walden. Daselbst auch über Leitfähigkeit in HCN. Ueber Leitfähigkeit in Wasser, Alkohol, Aether, Glycerin: Cattaneo (Atti dei Lincei 1893, [2] Heft 7). — Mischungen von Wasser und Methylalkohol leiten schlechter, als dies aus der Leitfähigkeit in den einzelnen Lösungsmitteln für sich zu erwarten wäre. Ebenso verhalten sich Mischungen von Wasser und Aethylalkohol, jedoch nur unter 25°; 50°/, ige Mischungen von Methyl- und Aethylalkohol leiten schlechter, als dies nach der Mischungsregel zu erwarten wäre. Jones u. Lindsan (Americ. Chem. J. 28, 329). —

100 T. Alkohol von 0.85 spez. Gew. lösen bei 12°5 18 T., 100 absol. Alkohol bei 13°5 2.5 T. Kaliumjodid, heißer Alkohol löst viel mehr und setzt beim Erkalten Nadeln ab. BAUP. Dagegen lösen nach GERARDIN 100 T. Alkohol (vom spez. Gew. D bei 0°) bei 18°

To 6.9804 0.9851 0.9726 0.96650.95280.9390 0.90380.8464 0.8322A 5 119.4 100.1 89.9 76.9 66.448.2 T. Kaliumjedid: da somit der wasserhaltige Alkohol das Kaliumjedid nahella in der Menge löst, wie das in ihm enthaltene Wasser für sich tun würde, so ist anzunehmen, daß Kaliumjodid in völlig absolutem Alkohol uniöslich ist. So auch bei höherer Temperatur, wobei außerdem die Löslichkeit proportional der Temperatur steigt. Gerandin. — 100 g Propylalkohol lösen 0.455 g Kaliumjodid. Schlamp (Z. physik. Chem. 14, 272). — 100 T. Aceton lösen an KJ: bei -2.5° 3.08 T.; bei 22° 2.38 T.; bei 56° 1.21 T. — 100 T. Pyridin lösen bei 10° 0.26 T.; bei 119° 1.10 T. Lasczyski (Ber. 27, 2285).

Verhalten mäswiger Lösungen von KJ zu Lömingen anderer Kaliumsalze.

a KJ und K₁SO₄. — Eine bei 14°5 gesättigte wäßrige Kaliumjodidlösung, welche auf 100 T. Wasser 13°9.8 T. Kaliumjodidlösung enthält, nimmt in Berührung mit Kaliumsulfat unter Abscheidung von 2.2 T. Kaliumjodid 1.0 T. Kaliumsulfat auf, sodaß die Lösung 100 Wasser, 137.6 KJ, 1.0 K₂SO₄ enthält. Mulling (Scheikund, Verhandel, Rotterdam

1564, 162

b KA med KCl. — Kaliumjedid löst sich in einer gesättigten Lösung von Kalium-chlerid nahezu eben so reichlich, wie in dem verhandenen Wasser, unter Abscheidung fut alles Kaliumchlerids. Heites Wasser, welches in Berührung mit einem Ueberschuß an Kaliumchlerid und Kaliumjedel auf 15 bis 16° erkaltet, bildet eine Lösung, von der 100 T. 57.8 bis 57.96 T. Salz halten, der Löslichkeit des Kaliumjodids für sieh entsprechend; auch hier ist das schwerer lösliche Kaliumchlorid durch das isomorphe leichter lösliche Kalium; did 12 fallt. v. Harra Ber. Wien. Akad. 33 [2], 221; J. prakt. Chem. 38, 137; J. B. 1866, 58. S. auch Kaliumchlorid mit Kaliumbronid. — Erwärmt man (a) 50 chem Wasser wit 15 g Kaliumjohid und 20 g Kaliumchlorid, ferner b: 15 chem der gebildeten Lesing i... in mit 13 g Kaliumjohid und e 15 andere chem mit 3 g Kaliumjodid, so enthalter alle drei hösingen a, b. e nach dem Abkühlen auf 21% auf 100 T. Wasser 1312. T. Kaliumgohid und 10.4 Kaliumchlorid, nicht übereinstimmend mit v. Harra's Angabe.

Ruson: P = 148, 402, $\times KP_{col} = 15$ bis 162 gesättigte währige Kaliumbromidiörung scholdet bei wiederholtem Erhitzen mit überschüssigem Kaliumjodid und Abkühlen auf 15 fast alles Kaliumbromid aus. v. Harre Ber. Wien. Akud. 53 [2], 221: J. B. 1866, 56, 10 T. Wasser bei 16 zuvor mit Kaliumbromid gesättigt, lösen 13.15 T. Kaliumjodid, bei mehr Kaliumjodid fallt Kaliumbromid nieder. Aus einer Mischung von Kaliumbromid und Kei umpelid ninnut eine ungenügende Menge Wasser nur letzteres auf, falls davon genug vorhunden ist, das Wasser zu sättigen. van Mel, kenene J. Pharm. d'Ancers 1972; C.A.

1872, 586

Bildungswärme: $K_{fest} + J_{gast} = KJ_{fest} + 84.1$ Kal. Berthelot (Thermochem.c 2, 1897–180). Bildungswärme aus den Elementen: 80.130 Kal. Thousen. Neutralisationswärme in Lös. 13.580, fest 41.3 Kal. Berthelot (Auc. Chem. Piese, 5, 4, 104, 501). Lösungswärme — 5.110 Kal. Thomas, — 5.320 Kal. Businitor Variiert bei Lösungen von 1 Mol. KJ in 200 Mel. H.O nach der Gleichung - 5.180 - 36 (t-15 Kal. Berthelot & Bassyay (Apr. Cam. Phys. 5, 29, 302).

Schmeckt scharf. Neutral. Auch in Berührung mit abgeschlossener Luft, mit Stanb oder Kehlendiexyd enthaltender Luft bleibt Kalinmjodidlösung neutral, erst ezonhaltige ratt bewirkt alkalische Reaktion. Houzeau Compt. reine. 46, 89; J. B. 1858, 60. S. auch Pares. Ann. Chim. Phys. [4] 6, 221; J. R. 165 162 Trockenes Ozen wirkt auf trockenes Kaliumjodid nicht. Examen a. Nesse . Jon. 154, 215; J. E. 1870, 210; Wird durch Ozon 22 Periodat oxydiert, welches sich aber weiter mit KJ nach: 3KJO₄ + 2KJ + SH O KdO, or 2KdH,dO dy uniset for some various dann noch die Reaktien 18 700 mm och die Reaktien 18 7

- Durch Tageslicht wird nur Jod ausgeschieden, wenn Spuren von Kaliumjodat vorhanden sind. Alkahbikarbenate verhindern diese Ausscheidung - Bei gewolntlicher Temperatur wird ganz reines Kaliumjodid durch Kohlendioxyd nicht zersetzt. ber höherer Temperatur wird Jodwasserstoff gebildet. Parasocia Gozz, chim. 11, 277.. Erhitzt man Kaliumjodid bei Luftzutritt bis auf 230° oder bis zum Verknistern, oder schmilzt es im Kohlendioxydstrom, so entstehen Spuren von Jodat, im letzteren Falle oder beim Schmetzen an der Luft entweicht auch Jod; beim Schmelzen im Wasserstoff entweicht Jod, ohne daß Kaliumjodat erzeugt wird. O. Petterson (Z. anal, Chem. 9, 362; J. B. 1870, 301 . Wasserdampf, über gluhendes Kaliumjodid geleitet, entwickelt viel Jodwasserstoff, der Ruckstand ist alkalisch. Schrieber Mag. Pharm 31, 33. -- Wasserstoffperoxyd, auch reines neutral reagierendes. macht verdunntes waßriges kalnumjodid alkalisch reagieren, wobei als Endprodukte Kaliumhydroxyd und freies Jod auftreten. Wiltzies (Ann. 138, 134; J. B. 1866, 106, Vgl auch Wasserstoffperoxyd. In Schwefeldioxyd werden Kahumjodidkristalle gelb, an der Luft wieder farblos, auch waßrige schweflige Säure farbt stark gelb, welche Farbung beim Verjagen der Saure durch Erhitzen, durch Kalrumhydroxyd oder durch Ammoniak wieder verschwindet, Schönbein (J. prakt. Chem. 56, 359; J. B. 1852, 345). Leicht löslich in flüssigem SO, mit gelber Farbe. Walden (Ber. 32, 2864). Vgl. S. 117. - Löslich in flüssigem Ammoniak. Franklin u Krals (J. Americ, Chem. Soc. 20, (1898) 836). Day much Leitfah Best, in NH, - Zersetzt sich im Dampfe der wasserfreien Schwefelsaure in Kaliumsulfat, Schwefeldioxyd und Jod. H. Roso. Pagg. 38, 121). Konz. Schwetelsaure erhitzt sich mit Kaliumjodid, entwickelt Jod, Schwefeldioxyd und Schwefelwasserstoff; aus dem Rückstande scheidet Wasser ein Gemenge von Schwefel and Jodschwefel aus. Ist die Schwefelsaure mit 4 bis 6 T. Wasser verdunnt, so wird in der Kälte kein Schwefelwasserstoff gebildet, aber noch Jod ausgeschieden. Diesel (Arch. Pharm, [2] 49, 272), Wackenroder (das. 49, 275; J. B. 1847 u. 1848, 380). Jackson J. Chem. Soc. 43, (1883) 330). Auch Salzsaure und Phosphorsaure setzen (neben Jedwasserstoff Jod in Freiheit. WACKENRODER. CrOs. SOc. AsyOs und andere Shureanhydride zersetzen auch bei Luftabschluß. Schulze J. prakt. Chem. 129, 407). Guvor J. Paarm. Chem. 5 12, 1885) 263. Im Chlorstrom schon bei gewöhnlicher Temperatur leicht in KCl überführbar. Kester (Z. anorg. Chem. 18, 77). Aus der Lösung in 2 T. Wasser fallt Chlor zuerst das Jod, welches durch mehr Chlor unter Bildung von Kaliumtetrachlorojodid wieder verschwindet. Filmol. - Einfach-Chlorjod erzeugt Kahumchlorid und freies Jod. HANNAY (Bull, suc, chim, [2] 20, 495),

Eine Lösung von Kaliumjodid löst Jod um so reichlicher, in je konzentrierterer Lösung dieselbe Menge Kaliumjodid auf Jod einwirkt. – Alkoholisches Kaliumjodid löst Jod zu Kaliumtrijodid; der gesattigten Lösung von Jod in Schwefelkohlenstoff wird durch wiederholtes Schutteln mit konz. Lösung von Kaliumjodid und sehr leicht durch alkoholisches Kaliumjodid alles Jod entzogen. Jöbgensen, Vgl. auch S. 121.

Die Lösung von 100 T. Kaliumjodid in 200 T. Wasser löst 153 T. 2 At - 1526 Jod zu einer schwarzbraunen, metallglänzenden, bei durchfallendem Lichte sehr dunkelrot erscheinenden Flussigkeit, aus welcher Wasser die Halfte des aufgenommenen Jods kristallmisch fallt; die Lösung von 100 T. in 400 T. Wasser nimmt schnell, die in mehr Wasser langsam 76.5 T. (1 At = 76.52) Jod auf. Baup. Halten die wäßeigen Kaliumjodidlösungen

3.159 4.628 5.935 7.201 8.668 10.036 11.034 11.893 12.048 mp-did, so nehmen sie bei 7 bis 7.98

1.173 2.903 3.643 4.778 6.087 7.368 T. Jod auf, also auf 100 T. Kahumpodid 65:1 72.9 78.7 80.5 83.1 85:1 T. Jod und zeigen bei 7°2 das spez. Gew.: 1.0234 1.0433 1.0668 1.0881 1.1122 1.1 12 000 8.677 9 949 11.182 88.4 90.2

1,1382 1 1637 1 1893 1 2293

Dissuits to Wester Zestschr Chem, [2, 5, 379 J B 1889, 220

Unterchlorige Saure liefert Chlorid, Jod und Jodat. Semwander J. russ, phys. Ges. 28, (1896) 778; Bull. soc. chim. 16, (1896) 1100; 18, (1897) 737. - Wird durch Erhitzen mit Phosphortrichlorid und Antimontrichlorid leicht in Kaliumchlorid verwandelt; Tetrachlorkohlenstoff und Tetrachlorsilicium setzen sich nur zum Teil um, indem Kohlenstoff und Jod gebildet werden. SNAPE (Chem. N. 74, 27. - Entwickelt mit Stickoxyd bei 80° Jod, im Ruckstande bleibt Kaliumnitrat. Auden u. Fowler (Chem N. 72, 163).

 Das Gemenge von Kaltumjedid und Ammoniumchlorid wird an feuchter Luft langsam feucht und braun, beim Erhitzen entwickelt es Jod und Jodammoniak vgl. Bd. L., während Kaliumehlorid und -jodid zuruckbleilen. A. Vogel, J. prakt. Chem. 22, 144). Auch beim Erhitzen mit Ammoniumnitrat entwickelt sich reichlich Jod. Emwer. - Verwandelt sich beim Schmelzen mit Kaliumchlorat in Kaliumjodat; auch beim Erhitzen mit Kaliumnitrat oder Baryumnitrat wird wenig, beim Erhitzen mit Baryumperoxyd etwas mehr Kaliumjodat gebildet. E. Hasny J. Pharm. 18, 345.

In Gegenwart von Baryumhydroxyd liefert Ferricyankalium Baryumjodat, doch ist die Reaktion in sehr verdunnter Lösung umkehrbar. Kassarn (Ann. 286, 1886 165). - Em Gemenge von gleichen Teilen Kaliumjodie Natriumchleret, Kaliumeitrat und konz Schwefelsaure entwekelt verzuglich Chlereit. Sourrikas - Kaliumpermanganat verwandelt in neutraler oder saurer Lösung das Kaliumjodid auch bei großer Verdünnung in Jodat, Hempel Ann. 107, 100; J. B. 1858, 100 Nach KJ + 2KMnO, = KJO, + K₂O + 2MnO, W. REINIGE (Z anal, Chem. 9, 38, J. B. 1970, 941. S die übrigen Zersetzungen bei Jodwasserstell-sure. Verhalten gegen arsenige Sture a bei dieser – Farht sich beim Erhitzen im zugeschmolzenen Rohi im Natrium- oder Kaliumdampf auf beginnende Rotglut prachtvoll cyanblau. Giesen Ber. 30, (1897) 156). Wird auch duich Kathodenstrahlen gefarbt. Goldbereis (Wied. Ann. 54, (1895) 371) —

B. Zwafagood alkalium. Kalouw li, alid. - KJ, - 8 M in der Lösung von Jod in

Kaliumjodel v chanlen sem weil Bleisaize daraus Bleitetrajedid, PhJ,, ausfallen, Geyand

Bidl soc chim [2 32, 297

C. Dreifach-Jodkaluum, Kalusmirmodid, K.J., - 1. Durch Eintragen der theoretischen Menge Jod in eine heiße, gesattigte Lösung von Kaliumjodid und Abkuhlen auf 0°. Wells u. Wheeler (Z. anorq. Chem. 1, 453). - 2. Durch Abdunsten einer solchen Lösung im Exsikkator, Willes u. Whereber (Z. anorg, Chem. 2, 442). Johnson (J. Chem. Soc. 1877, 249). -Monoklin, bei langsamem Kristallisieren derbe Prismen, bei raschem Nælelchen. a b c = 0.7025 , 1 ; ? 110 011 -- *70°34°. Welles u. Wheeler. Dunkelblaue, fast schwarze, lange Prismen; außerst hygroskopisch; über-

ziehen sich an feuchter Luft sehr rasch mit einer Feuchtigkeitsschicht, welche Interferenzfarben zeigt, dann mit brauner Lösung. Beim Eintragen in Wasser bleibt etwas Jod ungelost. Ans dieser Lösung kristallisieren anfangs dunkelgefarbte Kristalle von Kalummonojodid, spater wieder Trijoind Loslich in Alkohol, sehr leicht in Wasser, ebenso in gesattigter Jodjodkaljumlosung. Die Mutterlauge ist im reflektierten Licht dunkelblau. ını hindurchgehenden dunkelrot. Schmp. 45 , gibt beim Schmelzen weing Jod ab, bei hollerem Erhitzen hinterbleibt reines KJ. Spez. Gew. 3.498 bei 15"; Molekularvolumen 120.1 Johnson, lat wahrscheinlich das Kaliumaatz

emer Trijodu asseruteffsture, J.H., wofür auch Leitfähigkeit und Gefrierpunktserniedrigung

Sprechen Schulter (Z. anorg Chem B. 431); O'Schlivax (Z. physik Chem. 28, 523); Usaka ib d 38, 713. — Feber Jas Verhalten waariger Lösungen von KJ zu J s. S. 119.

Bildungs warme KJ_{test} + J_{2fest} = KJ_{2fest} + O Kal., KJ_{fest} + J_{2gast} =

KJ₁₆₈₁ = 10.800 Kal, bet 0", KJ₁₀₈ + J_{2904f} = KJ₈₁₀₈ + 10.200 Kal. Betterenter (Compt. rend. 90, 841, 91, 195). Dissociation in walkinger Losing: JANOVIAS Z physik, (Arm. 15, 583

N. C. 2 2

145

A. Samuel R'IN.

the same 7 -

100

DC DIM

1000

Town Park

Mann. Della .

PROFES

RE

6

Dr.

In

b B. 10 Ĭ, B. L Þ

B

Þ

日日上

Die Lösung von Kaliumtrijodid verliert das aufgenommene Jod beim Rechen oder heim Aussetzen an die Lutt. Gev-Lissac. Es ist Abdampfen zur Trockne und fast Schmelzhitze nötig, um alles aufgenommene Jod auszute ben. Gracus of Pharm 27, 300 Durchleiten von Luft entzieht bei gewöhnlicher Temperatur Jod, D ssios u. Welth; durch Schutteln mit Schwefelkehlenstoff, Bat Drivon: Compt. rend. 51, 827; J. B. 1860, 94, mit Acther, Chloroterm, Dosstos u. Weith, wird die Lösung unter Abgabe des Jods vollstandig entfurbt. It ressig fallt ein Gemenge von Blajofil und Jod. Dosmos u Warrn. Sagegen Phyraud Chem. A 8, 51; J B 1881, 140 Schutteln mit Quecksilber entlarbt die Lösung unter Pallung von Mercurojedid, von dem sich ein Teil unter Ruckbildung von Quecksilber zu Kaliummercurijodid wieder lost, S. M. JORGENSEN,

Alkoholisches Kaliumtrijodid gibt an Schwefelkohlenstoff kein oder nar Spuren Jod ab, obgleich Schwefelkohlenstoff der kaliumjodidfreien Jodtinktur Jod entzieht. Halt die alkoholische Losung nicht mehr als 2 At. auf 1 Mol. Kaliumjodid, so wird sie beim Schätteln mit Quecksilber ohne Fallung von Mercurojodid entfarbt, indem alles Jod als Kaliumnercuripolid gelost bleibt. Das alkoholische Kalaumtrijodd ist also beständiger as das worden wie auch figendes Verhölten neigt bereitet min duch Digestion von kalter Jodtanktur mit einer jed eine alle beliebe. Lekung von Cuprojedd und versetzt mit alke alsehem Kalaung als so wird unter Bildung für Kalaustrij did alles Cuprosid ig fallt, aber viel Wasser klart die Lösung durch Zerietzung der Kalaumtrij dids und Rickbildung von Cuprojedd. S. M. Jonnesens. J. prakt. Com. 212, 347 J. B. 1870, 250; D. Neuofr k. John, im Kalaumennen, hat K. S. – Sell in der nicht 30d gesattigten Lösung von Kalaumduchten sein. Dawson Proc. C. m. Sec. 20, 54.

E. Kalaumduchten, alid. – K.J.Cl₂. Chlor wird in eine warme Mischung der Mannen K.C. und d. in einer zur Läsung des K.C. nicht ganz

der ber. Mengen KCl und J in einer zur Lösung des KCl nicht ganz hinreichenden Menge Wasser eingeleitet, bis das Jod in JCl verwandelt Dann wird durch Erwarmen, eventuell unter Wasserzusatz alles in Lösung gebracht and auf 0° abgekühlt. Die Kristalle sind sehr unbeständig. Monoklin; lange Nudeln. a 5:e = 0.7855-1:12204 Be bachtet: (100, 010, 001), 082 102. (110 011. - 72%); 102 · 102 = *79*8. WELLS U. WHEKER (Z. annry, Chem 2, 442.

		WELLS U.	WHEREAR
K	16 49	15/29	15 55
+ 1	29 94	27.53	47.50
.1	53 56	50.37	50 12
KILL	4104 6403	193 114	

F. Kalsamtetrachlorojudid. - KJCl., Analog der entsprechenden Rubidiumverhin lung eth Millich Weit en Wurrenn Z and a Cheer 2 258 vgl. her Rubi Iom - 1. Man termischt eine warme Losung von Kaliumchlorid mit Dreifach-Chlorjod, oder nut Jod und leitet Chler ein. - 2. Man versetzt die warme Lösung von 1 T. Kalinmjodid in 2 T. Wasser mit etwas Salzsaure und sattigt mit thlorgas, woranf sich beim Erkalten Kristalle bilden. Enthält das Kalumand KOH, so kann sich die Verbindung K,d mit ausschriden - 3. Man löst 1 T. wentrales Kaliumpodat bei 40 bis 50° in 8 T. Salzseure von 1.176 spez. New, und last langsam erkalten: K10, + 610 1 = KCLJCla + 201 + 3H 0. Auch team Auffosen von Jod oder Kalmmjodel in mit Kalmner brat versetzter balzväure, b in Emlerten von teder in Kania ge, in welcher Jed vertelt ist, entweat dieselbe Ver-breiter. Van trecknet he Krossee nach schoellem Abgeden der Matterlange segle ch zwischen Parier, da sie sich bei langerem Stehen unter der Mutterlange in Kaliumjodat verwandeln — Filbol (J. Pharm. 25, 433 u. 506). — Aus warmgesättigten Lösungen nadelförmig, durch langsames Verdunsten im Exsiccator gedrungene Prismen Monoklin. — h:b:c=09268:1:0.44725. — (110):(110) = *85°22': (023):(023) = *38'3': (100):.(023) = *84°32': (120):(120) = 56°58'. Wells u. Wheelen. Glänzende goldgelbe lange. anscheinend schief rhombische Säulen. welche unerträglich nach Chlorjod riechen. ätzend schmecken und die Haut zerfressen. — Sie entwickeln beim Erhitzen Dreifach-, dann Einfach-Chlorjod neben freiem Chlor und Jod und hinterlassen Kaliumchlorid; feuchte Kristalle entwickeln nur die letzteren Produkte, kein Dreifach-Chlorjod. An der Luft verliert das Salz unter Gewichtsabnahme schnell seine schön gelbe Farbe und wird undurchsichtig; Wasser löst es sehr leicht unter Bildung von Kaliumchlorid und Kaliumchlorat. Aether entzieht den Kristallen das Chlorjod und damit Farbe und Geruch. Filhol.

WELLS U. WHEELE Kristalle. FILHOL. 12.66 Kel 74,624.1221.22 11,98 JCL. 233.575.88 CI 46 10 45.91 41 23 42.50KCLJCL KCLJCI_a 308.1 100.00 99.99 99.79

G. Kaliumdibromojodid, KBr₂J. — Man bringt eine sehr konzentrierte warne Auflösung der berechneten Mengen von Kaliumbromid, Brom und Jod längere Zeit auf niedere Temperatur. Schöne, an der Luft rasch teilweise zersetzliche Kristalle. Rhombisch. a:b:e = 0.7158:1:1.1691. Bestachtet: (100.:010..011..021).:102). (110::(011) = 71°12':(011):(011) = *98°55'; (102):(12) = 78°28'. Wells u. Wheeler (Z. anorg. Chem. 2, 442).

		Wrils u.	WHEELESL
K	11 99	12,21	_
Br	49 06	51 25	51.61
J	38.94	30.42	29.11
KBr.J	99.99	93.88	

H. Unterjodiyaaures Kalium, s. Unterjodige Saure. — Entsteht in Lösung nebes Kaliumjodid, wenn man eine wäßrige Jodlösung mit wenig Kaliumhydroxyd reagieren list. Bleicht Indigo stärker als Chlor oder Hypochlorit, bleicht Lakmus gar nicht. Tarus (Chem N 76, 27).

J. Jodigmuers Kalium? — Löst man gleiche Moleküle Jod und käuflichen Kaliumhydroxyd in Wasser und verdampft zur Trockene, ohne bis zur Entwicklung von Sanzstoff zu erhitzen, so liefert die Lösung dieses Rückstandes in Wasser sehr große Kristale, verschieden von denen des Kaliumjodis und des Kaliumjodats. Ihre wäßrige Lösung enthik Jodsänre und Kaliumjodid, Alkohol entzieht ihnen Kaliumjodid, Kaliumjodat hinterlassent Also ein dem Natriumsalz von Mitscheriche entsprechendes Salz (s. d.). Remann (Mag-

Pharm 23, 83).

K. Jodsaures Kalium. — Kalium, welches man auf eine konz. Lösung von Jodsaw wirst, wird unter Entstammung nach allen Richtungen fortgeschlendert. Ditte. Ein wirstellen, auch Ditte erhielt aus der Lösung von a) in Kaliiauge nur unverändertes einschsaures salz. — a) Neutrales. Bildung, vgl. Jodsäure; aus Kaliumperjodat S. diese. — 1. Man fügt zu Kalilauge Jod bis zur beginnenden Bräunung, dampst zu Trocknis ab und entzieht dem Rückstande das Kaliumjodid durch Alkobs von 0.81 spez. Gew. Etwa vorhandenes Kaliumkarbonat entsernt man durch Zust von Essigsaure und Ausziehen des Kaliumacetats mit Alkohol. GAV-Lussac. — 2. Man neutralisiert Jodsäure mit Kaliumhydroxyd oder -karbonat. Millox. — 3. Man erhitzt Kaliumjodid im Thontiegel zum Schmelzen, läßt erkalte, bis die Masse nur noch halbstüssig ist, und trägt allmählich 1½, T. Kaliumchlorat ein, wodurch die Masse stüssig wird, sich aufbläht und zu eines schwammigen Gemenge von Kaliumjodat und Kaliumchlorid erstart. Matentin heißem Wasser, läßt das Kaliumjodat aus kristallisieren und reinf

es durch Fällen der wäßrigen Lösung mit Alkohol. O. HENRY (J. Photo. 18, 345; Schw. 65, 442). — Stas (Atomgew. u. Proport, Leipzig 1867, 113) erhitat in F

getrocknetes inniges Gemenge von gleichen Molekulen Kaliumfodiel und Kaliumchl ent in other Reterie bie an der Pemperatur, bei welcher danebenstelendes Kalium blirat Sauerat iff entwickelt we ber up ht zu starkem Erhitzen die Umwandlung ohne Fremerden von Sanet at if y Darling par. The moder erhaltete Masse wird mit ha tem Wasser übergussen, webei sie zersjringt, und zerrieben. Darauf befreit man sie durch Auslaugen von der Hauptmenge des Kahu nehler des Schon bei der ersten Kristalli-ation und dem Auswaschen erhält man reines salz. 4. Man leitet zu Jod, welches in kaltem Wasser verteilt ist, Chlor bis zur vollständigen Auflösung, fügt auf 1 At. Jod 1 Mol. Kaliumchlerat zu und erwarmt, wobei unter reichlicher Chlorentwicklung Jodat gebildet wird, welches beim Erkalten kristallisiert: JCI + KCIO, KJO, + 201 L. Hrvay Ber 3, 800 J. B 1870, 251 Durch Zersetzung von Kalaumenlunt mit Jod erhaltenes Kamung dat wird an der Luft gelb. Stas Aformien in Pr. part Leipzig 1887, 114 = 5. Man fugt zu einer Losung von 40 g Kaliumpermanganat in 1 l herben Wassers 20 g Kaliumjodid, in wenig herbem Wasser gelost, hinzu, erhitzt 20 30 Minuten auf dem Wasserbade, reduziert das überschüssige Permanganat mit Alkohol, filtriert, macht das Filtrat mit Essigsaure schwachsauer und dampft auf 50 cem ein. Mit Alkohol auszuwaschen. Reaktion: 2kMnO, + KJ + H,O = 2MnO, + 2KOH + KJO, Greger Z anger, Chem. 1894. 13; PEAN DE SAINT-GILES (Compt. rend. 46, 1858 624) kann auch schon reduzierend wirken, die Reaktion verläuft dann vielleicht nach: 5KMnO₄ · 3J + H₂O = 3KIO₄ + 2KOH · 5 MnO₄ Soutzers C-B 1888, 29 ·-6. In sehr reinem Zustand durch Umsetzung von Baryumjodat mit Kaliumsulfat Stevenson (Chem. N. 86, 201). - 7. Man elektrolysiert eine Jodkaliumlosung unter Zusatz von etwas Bichromat, M: LLER (Z. Eicktrochem, 5, 469),

Waserfreies. - Aus der währigen Lösung werden stets wasserfreie Kristalle erhalten, welche, bei 15 bis 20° gebildet, klein, matt und miteinander verwachsen, bei 100° angeschossen milchweiße Würfel sind. Derer (Ann. Chem. Phys. [4] 21, 47; J. B. 1870, 254). Tesseral. Gewöhnlich Kristal warzen, an isolarten Kristallen sind meist nur Wurfelfischen sichtbar, einmal wurde en Würfeldockwichter be bachtet Mariewac (Ann. Min. [5] 0, 34 J. B. 1856, 27 Ismorph mit Ribilium, lat. Aus Mischingen mit Amm mitmodat kristallischen Mischkristalli, 3 unch dem te einwogen der Bestandteile in oschinoriaen Formen Eaker Z. Kryst. 28 564 — Spez. Gewicht 3.979 gegen Wasser von 17°5, Kremers.

Pseg 99, 443; J. B. 1857, 67), 2.601. Diffe.

1 T. Kaliumjodat lost sich in 13 T. Wasser bei 149, GAY-LUSSAC; bei

O" 400 602 801 3.10 T. Wasser. 21.11 12 29 7.76 5.40 4.02

De gesattigte Lösung siedet bei 1020. Kremers (Pogg. 97, 5; J. B. 1856, 51. Spez. Gew. der Lösung nach Kremers (Pogg. 96, 62; J. B. 1855, 295. von Genlach (Z. and, Chem. 8, 290) berechnet:

Perhity 10 Byrz Lagw 1 019 1 027 1 035 1 044 1.052 1,061 1.071 1.080

256 512 1021 Lenfühigkeit: e 32 128 64 n 94 3 102.6 977 100.5 104.3 106 4

Waspen . Z. payrik Chem 1, 63).

Uptische Refraktion in verdunnter Lösung $\mu = 0.106$; Mol. Refraktion

228. DRINER (Compt. rend. 110, (1890) 41).

Kaliumjodidhaltiges Wasser löst Kaliumjodat leichter als reines, market, ein Doppelsalz wird aus der Lösung nicht erhalten. Ditte. lost sich nicht in Alkohol.

Wirkt giftig. Mi usens (Ann. Chim. Phys [4] 25, 157; C.-B. 1872, 552). -brandert sich nicht bei 2003, Durns, schmilzt beim Erhitzen und zersetzt nch erst ber bedentend hoherer Temperatur als Kaliumchlorat, Stas in Muerstoff und ruhig schmelzendes Kahumjodid, Gay-Lussac, ohne Frei-Werden von Jod (gegen Henzoo N. Br. Arch. 14, 90) und ohne daß zu irgend

einer Periode der Zers. überjods. Salz gebildet wird. RAMMELSBERG (Pogg. 137, 305). Verändert sich bei 100° nicht, wird bei 120° braun, dann bis zum Schmelzpunkt immer dunkler braun. Verliert beim Schmelzpunkt wenig Joddampf und wird weiß, nach längerem Schmelzen wieder fest. Die Substanz verliert dabei 0.308°, J und 22,59°, O. während dem Uebergang in El 22.43°, entsprechen würden. Cook (J. Chem. Soc. 65, 802). Das mit Braunstein oder Graphit gemengte Kaliumjodat wird schon weit unter dem Schmelzpunkte des Salzes zu Jod. Sauerstoff und Kali zersetzt. Schönbeik (Pharm. Viertelj. 6, 451; J. B. 1857, 63). —

Wird von Hydrazinsulfat fast momentan quantitativ unter Stickstofentwicklung reduziert. Schlötter (Z. anorg. Chem. 37, (1904) 184). — Wird in verdünnter Lösung durch Schütteln mit Eisenfeile oder Zinkpulver, nicht durch Kupfer oder Zinn zu Jodid reduziert, in konzentrierter durch den elektrischen Strom mit Kupfer- und Eisenelektroden. Pellagen (Ber. 8, 1357). Chiappe u. Malesci (Gazz. chim. 1876, 320). — Die Abricon Zers e hei ledesurer Zers durch Phender. Pel 1921 47 —

Die übrigen Zers. s. bei Jodsäure; Zers. durch Phosphor; Polacci (J. prakt. Chem. [2] 9, 47.—

Bildungswärme aus den festen Elementen 124.49 Kal. Thomses;
123.90 Kal. Berthelot; mit Jgasf. 129.36 Kal. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 13. 20). Neutralisationswärme KOH + HJO, (beides Löa.) =
13.81 Kal. Lös. von 1 Aeq. in 1 l bei 13° = 14.3 Kal.; dgl. in 41
14.25 Kal. Berthelot. KJO_{afest} = KJ_{fest} + 30—44.1 Kal. Berthelot.

—14.36 Kal. Thomsen; in Lösung: —42.6 Kal. Thomsen, —43.4 Kal.

Berthelot. Lösungswärme —6.78 Kal. Thomsen; für 1 T. KJO, in 40 T.

Wasser bei 12° —6.05 Kal. Verdünnungswärme einer Lösung von 1 Acq. in 2 l Wasser mit 2 l Wasser bei 13°: —0.36 Kal. Berthelot.

			CTAY-						
			LUSSAC.	MILLON.		Ode	·r		Direct
КJ	166	77,57	77,41	77.58		K.0	94,3	22,08	23.21
30	48	22,43	22,59	22,47		$J_{2}O_{3}$	333,7	77.97	77.81
KJO _a	214		100.00			KJO ₂	428	100.00	100.02
3)	Mit^{-1} ,	Mol. I	I,O. —	Aus der	Lösung	von a) in he	ißer vei	rdünnter
Schwef	elsäure	schieße	n nach	einigen '	Tagen di	archsic	htige 1	nitein a n	der ver-
wachse	ne Kri	stalle -	des was	sserhaltig	en Salze	es an.	Sie	sind rh	om bisch,
bestehe	nd aus	Prism	a mit e	iner Zus	chärfung	durch	ein 1	lakrodo	na. Sie
werden	heim	Liegen	rötlich	, schmel:	zen bein	r Erhi	tzen u	ind wer	den bei
190° w	asserire	i. Dn	TE.						

K_2O	94.3	21 14	21,10
1.0.	333,7	74,82	74.65
H_2O	18	4.04	4.12
KJOARTO	11811	100 (10)	99.87

b) Diffuoructsaures Kalium, JO,Fl,K. -- Man läßt eine Lösung von Kaliumjodat oder eine solche von je i Mol. Jodsäure und Kaliumfuorid in ca. 40° "iger Flußsäure bei mäßiger Wärme verdunsten. Farblose, tafeltörnige Kristalle, an treckener Luft beständig, an feuchter trübe werdend. Schmilzt im offenen Rohr zu einer farblosen, dann geib werdends Flüssigkeit, die J. O. und HFl abgibt und unreines KFl hinterläßt. Schwilistich in kaltem, leichter in heißem Wasser unter Zersetzung. — An 40° "iger HFl umkristallisierbar. — H₂SO₄ von —10° wirkt nicht daruf ein. Beim Erwärmen entwickelt sich HFl. Weinland u. Lauersteit (Z. auert, Chem. 20, 30).

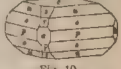
Rhombisch holodrisch. Tafeln nach (01). — a : b : c = 0.9925 : 1 : 1.414. — 10 : (vi) = 90° : (i) (i) (ii) = 90° : (ii) = 90° : (iii) : (iiii) :

		WEINGAND U. LAUENSTEIN
J	53.76	53.8
0	13 56	13 8 a. d. Diff.
FI	16 09	156
K	16 59	16.8
O.FLK	100.00	100.0

et Emfachsaures. KIO, HJO, - 1. Die wäßrige Lösung von a), mit Salzsaure versetzt, gibt bei Zusatz von Alkohol einen Niederschlag von b) Surveys. - 2. Man neutralishert Jodsaure zur Haifte mit Kalifauge und Lost kristallisieren. Millon, Dittr. - 3. Man löst a) in kochender verdunnter Salpetersaure und läßt langsam erkalten. Ditte. - 4. Last man die Losung des Doppelsalzes von Kaliumchlorid mit einfach-jodsaurem Kaliumis, u. d. in viel Wasser bei 25° verdunsten, so kristallisiert c) Serchas, Beim Eintragen von Jod in die Losung von Kaliumehlorat; meh Milles einfwene Restrang des Uniers durch Jed; nach Basert (J. Chem. Soc. 57, 766; Chem. N. 62, 1830) 27, erfeigt jedich die Renktion 10KClO₃ + 6J₂ + 6H₂O = 6KHJ₁O₆ - 4KCl + 6HCl₂ zu deren Einleitung sons geringe Menge freier Saure netwendig ist; bei weiterem Eindampfen erfeigt dann noch die Rokten KHJ₂O₆ + 8KCl + 12HCl = 9KCl +6H₂O + 101-101HCl+4Cl, . Kristallisiert in diei verschiedenen Formen: rhombisch und in zwei nicht aufeinander zurückfuhrbaren monoklinen Formen, welche samtlich unabhängig von der beim Kristallisieren herrschenden Temperatur auftreten, a besonders bei kleinem Ueberschuß an freier Säure. 3 bei Gebalt der Lösung an einfach-saurem Saiz, γ) stets zugleich mit α) und β). Die sehr dünnen glänzenden, zu Rosetten vereinigten Blatter dieser letzteren Form verwandeln sich beim Liegen in der Flussigkeit oft in a. Maeignac Ann. Min. 5 9, 35.

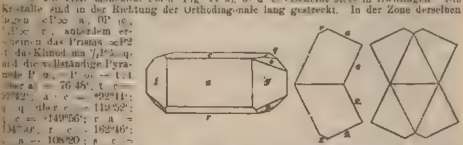
" Die Kristalle des rhombischen Topus Fig 10 sind dick tafelartig indem die basischen in der Zone der Hauptaches wenig entwickelt sind. Vorherrschend ist das basische

Prache in der Zone der Hauptache weing einer weit sur Gode Prached einen Zwischen ihm und dem I reservo Pop begen die Pran den Zure des Bruchsprankeid benur schwach entwickelt. — p:p=*97.56', r. den = 70'2'; s. s. den = 114'48' o.a. — 131'30'; o.b. = 121'20'; o.e. = 120'31'; u.a. = 124'23'; u.b. = 119'29'; a c *131°20°. Unverkemmen spalthar nach e Damantartiger Ginglanz Schabts Brat der Kristall restellen, Wien 1855, 36 Fig 10 Managan a a 0 bestatigt diese Messungen und fügt noch die Pyramide 2P hinzu; 21° (IP - 100°4′



I Die erste monekline Form Fig 11 a), be u c erscheint stets in Zwellingen. Die

it da · Khmod ma 7,12 k q. and die villständige Pyramie Po. - Pos - t.t her a = 76 48', t c = 92"11'; q q aber c = 11952'; c = v149°56°; r a = 104°50°; r c = 162°46°; a = 108°20°; a c =



125°22° n a 105°3′; Fig. 11 n. Fig. 11 h und c.

n c - 125°10′ Die hecoachteten Winkel weichen von den berechneten bis zu 1° ab. Die Zwillingsbildung ertigt na h zwei fica-tzen. In den meisten Fallen ist die Zwillings-bene das als Kristalltwike meht vorkemm nde Hemorith dama '¿Pos und die Zwillinge sind entwoder Berollengs- eder Durckkreuzung-zwillinge im letze ren Falle verschwinden haung die ikuneren durch i gebildeten einspringenden Winkel soltener auch die durch e gebildeten greben, dann bilden die vier Flachen a ein rhombisches Prisma, dessen stumj for Winkel = 132°22° gemeisen 130° sein muß Zwillinge in denen das Orth pinakoid a d.e Zwillingsthene 1st, and viel seltener. Schanes Bestimm 95. Schon früher hatte Rammersenba

(Handbuch der krist, Chemie, Berlin 1855, 145) dieselben Kristalle bestimmt, dabei aber n e reel twirking, daher a als Kling-nakoid genommen. Pann hat Materiace Job. Wos. [5] 9, 57 die Augaben von Scharus bestatigt und noch ein panr Fischen hinzugetigt, dabei aber die Kristalle se aufgesteilt, das Scharus Orthophakoid bei ihm zum basischen Punkade wird und ungelehrt

7 Do zwert menochuse Ferm Fig 12 erscheint tafelförmig durch Verwalten des



basischen Pinakoids (c. Zwischen desem und dem Prisma zer plagen die tempyramiden P.). 2 P. 2 P. 3 in der Z. ne. der Otthodagonale die Hemiltenen P. 2 P. 3 P. 3 P. 3 P. 5 (P. 2 P. 2 P. 2 P. 3 P. 3 P. 5 in der Zene der Klined dagenale die Klinedemen P. 2 P. 4 Din die Pemen im degenor of Kindonien Prof. 21 to 0. In the February in Cognisate zu den Pyrmutenfaeren sehr entwickelt and so et sinen die Kerstalle mit rektangungem Umra. p. p. an den End n. hr. Klind ag. 19050. o '.P. 13129. c '.P. 12800. c o = 412200. c p = 96690; c -4.P. = 11118; c: u = 14611. c: -4.P. = 14140. c: -4.P. = 11118; c: u = 14611. c: -4.P. = 12928; c. u = 6244. c. t = 4010. c '.t. = 31031. c e = 1280; c. d = 11120. Dio Zahlen ard das Mittel vicier Messungen deren einember Mandal der der derenen aufgrehenste auf hat

auf die I der in timigung naucher Winkel der drei Formen aufmerksam, halt diese aber

für zufailig und die Fermen für durchaus verschieden

Schmeckt sauer, zusammenziehend und rötet Lackmus. Serullas, Verliert nach Millon (Ann. Chim. Plays [3] 9, 407, bei 130 bis 150° 2.30° Wasser. Entwickelt in der Hitze Sauerstoff und Jod und wird zu au dann zu Kaliumjodid. Verpufft auf gluhenden Kohlen. Lost sich in 75 T. Wasser von 15°, nicht in Alkohol. Serullas (Ann. Chim. Phys. 22, 181; 48, 114; 45, 59. Last sich bei 30° aus Wasser umkristallisieren. Mekanurg Chem. Weekblad 1, (1904) 474. - KJ and Mineralsauren zersetzen nach der Gleichung: KHJ₂O₄ + 10KJ + 11HCl = 11KCl + 6H₂O + 12J. KJ alien gibt: 6KHJO, -1-5KJ = 11KJO, -4-6J + 3H,O, MRINECKE Chem, Z. 29, 2. -Bildungswarme aus KJO1, fest, und HJO3, krist. 3.1 Kal. Lösungswarme 11.8 hal. BERTHELOT (Ann. Chim. Phys. [5] 13, 25).

Leitfähigkeit 32	64	128	256	512	1024
д 860-8	393.2	416.1	430 7	458 4	4425
WALDEN (Z physik, Chem. 1,	, 63 ,				
			MARIGN	AC. D	TTTE,
K,0	913	12 09	11 45	1	110
$2J_2O_n$	But 4	85 60	84.86	5 8	\$ 14
H _i O	18	2 31			5 40
kJo. HJo.	779.7	100.00		10	0.03

School Panny and Million gaben diese Formel, Spaullas and Rangelsaked Kristall, Chem 145 holten es iur wasserfrei, letzterer Neueste Forschung, 67 gibt spater die Formel 2 k,0 23 0 3H,0

d) Chlorkalium mit saurem jodsaurem Kalium, KCl.KJO, HJO, - Man sättigt eine Losung von Dreitach-Chloriod nicht völlig mit Kaliumhydroxyd oder-karbenat und laßt die Lösung freiwillig verdunsten, Sent thas Ann. Chim. Phys. 43, 121). Rammannan Pogo 97, 92; J. B. 1856, 298, verteilt Jod in Wasser, lettet Chlor ein bis alles gelest ist und versetzt mit Kahumkerbinat bis sich das aufange abgeschiedene Jod wieder gelich bat Bei geiberer Konz der Losung mengt sich den Kristallen etwas Kahamatetrachleropdid bei Firnor iJ Phrem. 25, 506 - 2. Man erwarmt neutrales Kaliumjodat mit Salzsaure, wobei die Lösung gelb wird und nach Chlor riecht, und lißt langsam verdunsten, Servillas, Rammelsperg. Die valze ure muß mit der 12-tachen Wassermenge verdunkt sein dann entwickeit sie kan Citler und bis ist kein Kahamehboroj did. Firmor. Aus einer Losung von Kahamehboroj did bis von Aus einer Losung von Kahamehboroj did betzteres balz für sich an, da zur Bildung des Poppelsalzes freie Salzsäure neug ist. Sentitias. - 4. Aus einer Losung von Kaliumtetrachloropolid. Whyllen Z. anorg. Chem. 2, 446. — Meist kleine. farblose durchsichtige Kristalle von saurer Reaktion. Serullas. An der Lutt bestandige Prismen. Wheeler. Rhombisch, die Kristalle nach der Makrodiagonale ausgedehnt. In three Zone flegen das Makropinskeid ooPoo, die

Makrod men P55 und 1 P55 und das basische Pinakoid OP; in der Zeue der Hauptache das Pruma och und die beiden Finakule solist, och zu selten erselest P2 mit vl o und l'e in einer Zene liegend. Von P 5 ist eft nur eine Flacke entwickelt, von den 4 Prismanfilland debut s. h can fram oft unsymateseb aus, so dat das Prisman rhandelland erschamt \times P \times CP \times Massissac Ann Min [5] 9, 45 bestatigt diese Messungen und nocht auf einen Luxummenhang zwischen dieser Substanz und der eh mboschen Form ton, alsebenuren peis. Kal ums aufmerksam. Bei fistzterem verhalten sich die dies Axen. -- 1 1170. f. 2 0176 d. i. S. (0.8725, her unserem Kösper wie 1 1483 ; 1 · 0.8847. Es ist also durch den Zutritt des Kahum hlords die Hauptaches gewachsen

Die Kristalle verwittern an der Luft, Senullas, nicht, Wheeler, sie zersetzen sich nicht bei 100 °. Marionac (.1nn. Min. [5] 9, 44; J. B. 1856, 208. Sie verlieren beim Erhitzen anhängendes Wasser, schmelzen, entwickeln Chlorjod, Jod und Sauerstoff und hinterlassen ein Gemenge von Kultunchlorid und Kanumjodid. Rammelsberg, Wherler. Das gebundene Wasser gebt erst gegen 260° zugleich mit Chloriod fort. Millon. Sie lösen sich in 19 T. Wasser von 15°, Speullas, aus der Lösung kristallisirt cinfachsaures Kaliumjodat. RAMMELSBEG. Sie geben an kalten Alkohol

uas Kanumente	Kristalle		SERULLAS.	RAMMELSBERG.	Maniorac.
K ₂ O 2 J ₃ O ₆	74 3 667 1	10.15 71.84	FTCHM	71.11	71.87
2 K 2 C1	76.3 70.9	8.43 7.64	7.40	8.18	7.38
R³O	18	194	*,	0.547	2.17
K(I,KJO ₄ ,HJO ₄	9:24 9	100 00	***		
				Kr.KH	
	K	16 82	10		
	3	54.66	54	1.46	
	(1	7.64		7.72	
	0	20.66			
	H	0.22	- (0.30	
	KÜ KJO, HJO,	100+10			

100 T der Kristalle hefern 2029 K.O. Microx Ann. Chim. Phys. [3] 9, 410; Berzel J. B 24, 174 2003 Ranner-neme. 1993 Manuskat Rechn 2018. Sie sind nach

RAMMERS ENG. WRENEffer, Was Mentione witerlegte.

e Zurifachswares, KIO.,2HJO3, - Aus Kaliumhydroxyd und 3 Mol. Jodsaure: auch ein l'eberschuß von Jodsaure liefert dasselbe Salz. Malaos. Ditte. Auch aus der Mischung von a oder c mit anderen Mineralsauren; bei Anwendung von Schwefelsäure bleibt in der Mutterlauge das Doppelsalz von Kaliumjodat und -sulfat s. dies., Serullas, — Große wasserhelle Kristalie, sich mit der Zeit rötlich farbend. Senulas. Triklin. Ein rhemlonies Prisma e.P und el', mit Abstumpfung der scharten Karten durch das Brachopt als if el' e

Verliert bei 150 bis 2007, Drrrf., bei 170 bis 240° 3,25°, Wasser. MILLON. Entwickelt, bis zum Schmelzen erhitzt, Sauerstoff und 1, des Jods und hinterladt Kaliumjodid. - Löst sich bei 15" in 25 T. Wasser, welche Losung zuerst Kristalle von bi, dann von ci absetzt. Sert elas (Ann. Chim. Phys. 43, 117). Lakt sich het Gege mart von überach est er Jodsture aus Wasser naverandert umkristadisseren. Lee een, wel he 951% K 10, un 176 70 , H 10, enthalten und geschigt, in theen teelen das entask-aure und das zweitschsaure Salz als Bodenkörper auf Menne 26 Chen. Weer 1 1, 1291 474

Leitfalugkeit: 6 52 64 128 256 512 1024

128 708 518 653 780 ROSENHEIM und LIEBENBORT (Ann. 308, 40.

K ₂ 0	94.3	8.83	MARIGNAC. 8.25	Dirin 8.56
8J ₂ O ₃	1001.1	88.49	88.42	88.08
3H [*] O	36	3.18	8.38	8.40
KJO. SHJO.	1181 4	100.00	100 06	99 99

Servillas und Rammulsberg hielten das Sals für wasserfrei. — Verliert beim Githm 22.51 % Sauerstoff (Rechn. 22.63). Millow.

L. Ueberjodsaures Kalium. — Beim Neutralisieren einer verdünnten Lösung von Ueberjodsäure mit verdünntem Kaliumhydroxyd ist die Wärmeentwicklung gering (5.5 kal), bis auf 1 Mol. Ueberjodsäure. H.JO., ein Mol. Kaliumhydroxyd verbraucht ist, bei weiteren Zusatz von Kaliumhydroxyd steigt die Wärmeentwicklung sehr bedeutend und fast proportional dem verbrauchten Kaliumhydroxyd, bis sie bei 2 Mol. KOH für 1 Mol. H.JO. in Maximum erreicht hat (21.44 Kal.). Bei Zusatz von mehr Kaliumhydroxyd erfolgt nur sehe eine geringe Wärmeentwicklung (3.15 Kal.), etwas grüßer für das zunächst hinzukommenis Mol. als für die beiden folgenden (je 2.3 Kal.). — Daraus läßt sich schließen, daß das Hol der Ueberjodsäure doppelt ist, daß dasselbe bei Zugabe des ersten Mol. KOH gespalte wird, daß der wahre Neutralitätspunkt bei Zugabe von zwei Mol. KOH liegt, daß das hierhe erhaltene Salz das Molekül K.J.O., besitzt, und daß noch basische Salze in Lösung existiem. Thousen (Thermochem. Unters. 1, 244; Ber. 6, 2). Die auch nach Zusatz von 1 Mel. Kaliumhydroxyd noch stark saure Flüssigkeit wird neutral, wenn auf 2 Mol. H.JO. 3 Mel. KOH verbraucht sind, und fällt dieser Punkt mit dem Inflexionspunkt einer Karve sesammen, welche die bei steigendem Kaliumhydroxydxusatz zu Ueberjodsäure eintretene Wärmeentwicklung darstellt. Aus dieser neutralen Lösung und rascher aus der saure scheiden sich bei 800 Mol. Wasser gegen 1 Mol. überjods. Salz noch Kristalle aus. J. Trouse. Nomenklatur nach Rammelsberg und Blomstrand (s. bei Ueberjodsäure)

a) Drittel-Perjodat, Mesohyperjodsaures. 3K₂O.J₂O₇,8H₂O = K₃JO₈,4H₄O.

— Man vermischt konz. alkoholisches Kali mit einer warmem konz. Lösug von d. worauf nach 12 Stunden Rhomboeder erscheinen. Wird an der Luft fencht und zieht stärker Kohlendioxyd an, als das entsprechende Natriumsalz. Löst sich mit alkalischer Reaktion leicht in Wasser. A. Imp. (Om öfverjodsgrans Mättningsvapacitet, Oerebro 1869, 13).

Neben konz, H2SO4. A. IHRE. 3K₂0 85.51 282.885.68 2] 253,7 82.01 82 02 70 112 14.13 14.02 18.22 8H,0 144 18.18 K₄JO₄,4H₂O 792.5 100.00

 P Grove (Popp 124, 5%); daselbet such über optische Verhältnisse. — Das getrocknete Salz verliert beim Schmelzen *, seines Sauerstoffs oder 22.19 *, Reshn 23.52, und hinterlatt 77.74. Magnus u Ammermuller, 76.12 *, Rammershero, eines Gemenges von KJ und K₂O von der Formel 2KJ, K₁O, vielleicht ein Oxyjodid. Rammersafio Die wss. Lsg. ninmt J auf und bildet KJO₄ und KJ K₄J₅O₅ + 2J = 3KJO₄ + KJ; Cl in die kochende wss Lsg. geleitet, erzeugt Saiz d): $(3K_1J_1O_5 + 6Cl - 6KJO_4 + KClO_4 + 5KCl$. J Philipp (Popp. 137, 319; J. B. 1869, 224). — Löst sich mit schwach alkalischer Rk. in 9.7 T. k. W. Randersferg (Popp. 134, 320; J. B. 1868, 163).

			RAMMKLSBERG		
4K	146.5	20.75	21 18	22 32	21.79
2.5	253.7	35.92	84 45	35 04	85.52
90	144	20 49			19.97
911-0	162	22 54	21.58	22 70	22 34
O.H9 O.L.3	706 9	100 (9)			589 882

c) Zwestrittel-Perjodat, Saures Dimesohyperiodscures. $3K_2O(2A_2O_7,H_2O=K_7HJ_1O_6$. — Man säuert die Waschwasser und Mutterlaugen von der Darstellung von d) mit sehr wenig HNO_3 an. Weißer, kristallinischer Nd. viel schwerer L als d). Kimmins J. Chem. Soc. 51, (1887–357).

K 22 61 22 67 J 49 2 48 23

d) Normales Perjodat, Metahyperjodsaures, K,O,J,O, = KJO4. - Heim Einleiten von CI in ein Gemenge von KJOn mit KOH, vgl. Darst. v. Ueberjodsaure, wird (auch bei viel überschüssigem Kaliumhydroxyd, Inox) stets dieses Salz erhalten. - Kleine glatte und glanzende Kristalle, rhombisch, izomorph mit KClO₄. Kombinationen des Prisma od' mit dem basischen Pinakeide OP and dem Makrodoma Pos, welche letzten beiden Formen vorherrschen od od od 163744'; Pos Pos oben . *100"44"; coP, Pos = 120"7; RAMMFLABERG Popp, 134,370), Optiobles Verhalten siehe bei P. Gaorn (Pogg 133, 224,. - Reagiert sauer, Verandert sich nicht bei 200°, geht bei 300° unter Verlust von 7.16°, O. Rechn 636 völlig in Jodat über, Rammersferg. Phys., 137, 308; J. B. 1869, 222); beim Gluben hinterbleibt KJ. Dekrepitiert bei 389°, schmilzt bei 582°. Carretter u. Williams, - Wird durch Cl weder in der kalte, noch beim Erwirmen zersetzt; auch J wirkt auf die kochende Leg meht em, aber oxydiert sich ber 160° zu HJO., wahrend das Kaliumperjodat in KJO, übergeht. - KJ zersetzt bei schwachem Erwarmen unter Fenererscheinung. Mischt man die k. wss. Lagg beider Salze, so wird J abgeschieden, bei Ueberschuß an Perjodat wird alles KJ sogleich, bei Ueberschuß an KJ und mehrtagigem Stehen wird alles Perjodat in Jodat verwandelt. Beim Erwarmen lost sich das J zu einer farblosen Flussigkeit, wie auch kochende Legg, sich ohne Abscheidung von J nach. $3\mathrm{KJO_4} + \mathrm{KJ} = 4\mathrm{KJO_6}$ zersetzen. J. Philipp (1999–137, 319; J. B. 1869, 221). — Löst sich in 290 T. k. W. Rammeds-10 K + (Poga. 134, 320; J. B. 1868, 163).

	- 50		MAGISTS II		1	LAMMELS-	
			MHRRHULLERH	Lanudoia.	LAUTSCH,	8183	ETTIME
E I	39 1 126 8	17,02 55 15	7295	71.95	71.97	δ5 6	16.85 55.01
10	64	27 83	27 13	28 ()5	39 03		27 68
KJO ₄	229 0	100:00	100:08	10000	100.00		99.54
Ma	B RIKE	ANNERSE GL	icii (£ 1,9 2%,	521 . LABOLO	48 Ann Gine.	Phys. [3] 3.	4, 257
J B. 15	32, dis,	LAUTECH I	prail, Chem	. 100, 72; J	B 4807, 162.		

Kalium, Halogene und Schwefel Selen.

A. Trikalaund fluorsulfat, K. HS, O. Fl., H.O. - Durch Verdunsten einer 1.8g. von K. SO. oder KHSO. in 40 ° giger HFl. Auch aus einer Lsg. von 6 melin-Friedheim 11 Bd. 1 Abb. 7 Auß.

K₄SO₄ in HFl auf Zusatz von KFl. Farblose, durchsichtige, bis 2 cm lange Prismen, meist schwalbenschwanzartige Zwillinge oder flach aufeinander liegende, geschichtete Aggregate. Monoklin sphen. a:b:c=1.018:1:0.8918. Beobachtet (100), (110), (130), (001), (101), etc. (100): (001) = *71*21*; (100): (110) = 45*68*; (100): (130) = *72*17*; (100): (101) = *62*35*; (001): (130) = 76*51*; Dispersion stat. Doppelbrechung ziemlich schwach. — In trockenem Zustande ziemlich beständig verliert im Exsikkator kein W., greift Glas an. Verliert an der Luft seinen Glanz, schmilzt beim Erhitzen, verliert W., HFl und schließlich H₂SO₂, während K₂SO₄ hinterbleibt. Läßt sich aus HFl, nicht aber aus H₄O unkristallisieren. In letzterem Falle bildet sich HFl. Entwickelt beim Erwärmen mit konz. H₂SO₄ Fluorwasserstoff. Weinland u. Alfa (Z. anorg. Chem. 21, 50).

		WEINLAND U. ALPA
8	19,29	18.4
K	33.49	33.5
Fl	10.84	10.68
H _t O	7.71	8.0
0	29.67	29.75
K.HS.O.,H.O	100.00	100,38

B. Kaliumdiftuordithionat. K₂S₂O₅Fl₂:3H₂O. — Scheidet sich aus einer w., aber nicht sd. gesättigten Lsg. von K₂S₂O₆ in 40 bis 60 % iger HM beim Erkalten aus. Sehr unbeständig; zerfällt an der Luft rasch unter Hinterlassung von K₂S₂O₆, verliert beim Erhitzen W. und HFl, dann 80, und hinterläßt K₂SO₆. In W. ll. unter Abspaltung von HFl. Die Kristalle sind nicht meßbar; ähnlich den Titanitzwillingen, aber vielleicht triklia. Tafelig, spießig, oder Zwillinge ohne deutliche Endflächen. WRINLAND L ALFA (Z. anorg. Chem. 21, 64).

			WEINLAN	р u .	ALFA.
	S	20.89	100	0.5	
	K	24.88	24	.85	
	N'I	12,11	12	.11	
	H ₂ O	17.18	17	.0	
	0	25,44	28	.6	
-	K2S2O2Fl23H2O	100.00	95	.91	

C. Trikaliumdifluordiselenat. K. HSe. O. Fl., H. O. — Man engt eine Lag. von K. SeO. in überschüssiger 40 % iger HFl ein, läßt dann über Aetzkalk stehen und impft mit den sich im Laufe von Wochen bildenden Kriställchen eine neue Lsg. Die richtigen Konzentrationsverhältnisse sind schwer streffen. Die Kristalle gleichen denen des Trikaliumdifluorsulfats (A), verwittern rasch an der Luft unter Abgabe von W. und HFl, die sie auch beim Erhitzen verlieren; im Rückstand bleibt Selenat. Sie greifen Glas an: W. zersetzt sie. Beobachtet: (100): (001) = 71°; (100): (110) = 45.5°; (100): (130) = 73°: (100): (101) = 59°. Weinland n. Alfa (Z. anorg. Chem. 21, 55).

		WEINLAND	u. Alpa.
		1.	2,
Se	35.58	35.7	35.4
K	26.41	26.2	26.5
Fl	E 04	8.57	8.47
H ₂ O	6,08	*6.2	_
•	23,39	(a. d. Diff.) 23,33	
Se ₂ O,Fl ₂ ,H ₂ O	100.00	100.00	

D. Chlorkalium mit Schwefelsäureanhydrid. — Gepulvertes KCl absorbiert is einem mit Eis umgebenen Gefäße den Dampf von SO, ohne jede Gasentwicklung und bilde eine durchscheinende harte M, die bei Wasserzusatz heftig HCl, beim Erhitzen für sich unter Schmelzen gleiche Vol. Cl und SO, entwickelt und fast chlorfreies Kalium(pyro-?)militzurückläßt. H. Ross (Poyg. 28, 120). Die durch Absorption des SO, entstehende anfang breisrtige, dann körnig kristallinische Masse ist annähernd KCl, 8 SO,. C. Schultz (Bet 113). Das entstehende Prod. ist nach Williamson (J Chem. Soc. 10, 97; J. B. 1867, 440) und Schiff (Ann. 128, 167; J. B. 1863, 119) chlorsulfonsaures Sals. Nach letzterem ast-

legt es sich beim Zusammenschmelzen mit Kaliumbisulfat nach: KSO₄Cl + KHSO₄ = HCl

+ K.S.O. E. Chlorkaltum-Selenige Säure, KCl.2SeO., 2H.O. — Kristallisiert aus wss., besser aus schwach salzsaurer Lsg. von KCl und seleniger Säure, rein nur bei großem Ueberschuß der letzteren. Große, farblose Kristalle, monosymmetrisch, nach einer Fläche der Orthozone taffig ausgebildete Kombinationen einer prismatischen mit drei Fermen der Hemidomenzone, meist etwas nach der Symmetricachse gestreckt. Schmilzt beim Erwärmen, verliert zuerst Kristallwasser, dann selenige Säure, während KCl zurückbleibt. Wird durch organische Substanzen rötlich gefärbt. Die wss. Lsg verbraucht zur Neutralisation 2 Mol. KOH, sie enthält dann KCl und KHSeO_a. AgNO_a fällt ein Gemenge von AgCl und Silberselenit, Bleiacetat fällt PbSeO_a, Ba(NO_a)₂ fällt erst nach Zusatz von NH, Baryumselenit, dagegen läßt sich durch Silberoxyd das Chloratom der Verbindung gegen Hydroxyl vertauschen, sodaß Kalinmtetraselenit, KHSeO, H, SeO, entsteht. Letztere Rk. wurde sich am besten erklaren, wenn die Verbindung als das Kalinmsalz des Pyroselenigsauremonochlorids, KO.SeO,O.SeOCl, aufgefaßt wird. Muhtumann u. Schäper (Ber. 26, 1893) 1012).

		MUTHWAYE U	SCHÄFER.	
K	11 73	11 93		
Cl	10.68	10.81		
23eO.	66 77	66.69	68.96	65.56
2H.O	10.82	10.69		
1 98-0. 911.0	100.00	100.18		

F. Bromkalium-Selenige Säure. KBr,2SeO,,2H,O. — Scheidet sich bei längerem Stehen der Mutterlauge von G. im Vakuum über H,SO, ab. Gleicht vollständig der analogen Chlorverbindung (s. E.), ist jedoch leichter l. MCTHMANN U. SCHAPER (Ber. 26, (1893) 1013).

,	` '	MUTHMANN II, SCHAFEI
K	10.34	10 26
Br	21 23	21 63
2500.	58.88	58 45
211,0	9.54	9.66 (Diff.)
2SeO, KBr, 2H, O	99,99	100.00

G. Kaliumselenbromid. K.SeBra. — Man löst selenige Saure in HBr sef, fügt eine konz. Lsg. von KBr hinzu, dampft ein und kühlt ab. Prachtvoll dunkel orangerot gefarbtes Pulver, unter dem Mikroskop aus regulären Oktaedern bestehend. In W. zu einer völlig farblosen Flüssigkeit löslich, unzersetzt nur ans konz. HBr umkristallisierbar. Muthmann u. Schaffer Ber. 26, (1893) 1009).

1		MUTHHANN II	SCHAFER.
2K	12 24	12 04	
Se	1240	12 54	
6Br	75.35	74 83	
K.SeBr.	99 99	99 41	

H. Jodkalium-Schwefeldioxyd. a) KJ.SO2. - Beim Einleiten von SO2 n Kaliumjodidlösung erhält man eine gelbe bis orangefarbene Lsg, welche M Ae., Benzol usw. kein J abgibt. Festes KJ absorbiert gleichfalls 80, md verliert es beim Erhitzen wieder. - Man kondensiert SO, auf sohlgetrocknetem KJ bei - 20" und läht die Temperatur auf 0° ansteigen.

		Tension bei	60 0°	10° 93	20°	30° 238
PACHARD	(Compt.	rend. 180,	(19UU)	1188).	Pec	HARD.
		80,		27.8		81
		KJ		72.2	7	1.9
		KJ SO.		100.0	10	0.0

b) KJ,4SO_g. — Man bringt in ein, an einem Ende zugeschmolzenes Glasrohr 14 g KJ, zieht dann das Rohr in der Mitte zu einer dicken Kapillare aus und läßt zu dem KJ durch abwechselndes Erwärmen und Abkühler 36 g fl. SO, zufließen. Das Rohr wird dann auch am anderen Ende zugeschmolzen, in eine Kältemischung von —22" getaucht und die Abscheidung der Kristalle abgewartet. Dann wird der Teil des Rohres, welcher die Kristalle enthält, aus der Kältemischung herausgenommen, sodaß durch den nun entstehenden Verdampfungsdruck das SO, durch die Kapillare in den kristallfreien Teil des Rohres gedrückt wird, und schließlich die Kapillare in der Mitte zugeschmolzen. — Rote, wohl ausgebildete, kochsalzähnliche Würfel, schmelzen bei +0.26° und erstarren beim Abkühlen zu einer kristallinischen M. Bei längerem Aufbewahren scheidet sich ein schmutziggrüner Nd. aus und bilden sich Polyjodide. Bei 8° geraten die Kristalle im offenen Gefäß in lebhaftes Kochen, wobei SO, entweicht und KJ binterbleibt, welches Spuren von SO, and etwas S einschließt. — D. der Schmelze sehr hoch; leitet die Elektrizität. Die spez. Leitfähigkeit ist bei 0° K = 0.0494 rezipr. Ohm; sie geht beim Erstarren allmählich auf 0 zurück. Zum Beweis, daß wirklich eine Verb. vorliegt, wurde die Schmelz- und Lödichkeitskurve ermittelt. Diese, sowie andere physikalische Konstanten sprechen für die Existen einer Verbindung mit 4 SO, und gegen diejenige einer Verbindung mit 1 SO, WALDE Centnerszwer (Z. physik, Chem. 42, (1903) 432).

	Wald	ин и. Синтинакти,
KJ	39.88	39.11
480	60.67	60.89
KJ.480.	100.00	100.00

c) KJ,14SO₂. — Die Existens war zuerst durch Gefrierpunktsbestimmungen wa Legg von KJ in SO₁ nachgewiesen worden. Entsteht analog dem vorigen beim Abkühlen auf —60°. Gelbe Kristalle. Schmp. oberhalb —23.4°. Bei der Derstellung wurden auch rote Kristalle beobachtet, deren Natur nicht aufgeklärt wurk. Walden u. Centnerszwer (Z. physik. Chem. 42, (1903) 451).

		WALDEN G. CENTRESEWES.
KJ	15.63	15.09
14802	84.37	84,91
KJ,14SO ₂	100,00	100,00

J. Jodschwefelsaures Kalium. K₂SO₃J₂. — Wird dem jodschwefels. Ammonium in & entsprechend, oder durch Einw. von J oder Jodstärke auf Kaliumsulfit erhalten. Seisseitige Säulen, isomorph mit K₂SO₄, an der Luft und am Lichte leicht zersetzbar. Löst sin 7.14 T. W. von 15°. S. Zinno (N. Repert. 20, 449; C.-B. 1871, 579). S. indes jetschwefels. Natrium.

K. Kalumjodatsulfat. — Erhitzt man neutrales KJO3 mit viel überschüssiger verd. H₂SO₄ und läßt die Lsg. bei 25° verdunsten, so kristallisiet anfangs KHJ₂O₆, dann Kaliumjodatsulfat. Sehullas (Ann. Chim. Phys. 4.117; Pogg. 18. 97). Sehullas erhielt so durchsichtige Kristalle a), deren Lsg. in W. bi freiwilligem Verdunsten KHJ₂O₆ anschießen läßt. während KHSO₄ in der Matterlage bleibt. — Hiervon verschiedene Kristalle erhielt Millos (Ann. Chim. Phys. [3] 2, 40: Berzel. J. B 24, 174), deren Gehalt an W. 239°, betrug und deren Gehalt an KO 12.43°, zu keiner der übrigen, auch nicht zu Millos's eigener Formel, K₂O₂SO₂H₂O₂O₃, H₂O₄O₃, H₂O₄O₃, H₂O₄O₃, H₂O₄O₃, H₂O₄O₃, H₂O₄O₃, H₂O₄O₃, H₂O₄O₃, H₂O₄O₄O₄, Sie waren wohl KJO₄ (Rechn. 12.09 K₂O₄O₄, 2.31 H₂O₄). Kraut. — Rammersund's (Pogg. 97, 96: J. B. 1856, 229) Kristalle b) verloren bei 130° 0.8° o hygroskopische W. und wurden rötlich. da sie genau die Form des KHSO₄ zeigen, so vermüt Mahtonac, daß Rammersberg dieses Salz gemessen, ein Gemenge deselben mit den Doppelsalz analysiert habe. Mahtonac (Ann. Min. [5] 9, 47; J. B. 1856, 299) erhielt bei sehr wechschulen Verhältnissen der Bestandteile stets nur die Kristalle c). Sie sind monoklis vom prismatischem Habitus durch Ausdehnung nach der Hauptachee. In der Zone derselben hegen das Orthopinakoid col'co, die Orthopinsmen col'2, col'3 und das Prisma col'; in der Zone der Orthodisgonale das basische Pinakoid Ol', das Hemiorthodoms — Poo, das Orthopinakoid col'co, die Hemiorthodomen 3l'co, Poo (letzteres sehr ausgedehnt); in dar Zone der Klinodiagonalen OP und die beiden Klinodomen ¹(2)Poo, Poo; in der Zone der negative

klinodiagonalen Polkante außer – Poo die beiden Hempyramiden – P2 und – P - oo? Ende der Klinodiagonale: = *54*58*; oo?2 oo?2 Knde der Klinodiagonale: = \$2*10°, oo?oo oo?3 147*19° 0P, - Poo 152*32**0P**oo?oo = 33*14°, - Poo oo?oo oo?3 147*15*; oo?oo poo 152*32**0P**oo. - P = 131*32*; op. oo?oo oo?oo

2K,0 2J,0, 2S0,	6674 6	8.56	inci las. 18 48 62 53	5K,0 2J,0 ₅ 880 ₄	5. 471.4 667.4 640.6	26 49 37 51 36 00	37.88
K20,2J206,K20,2S0	506,1 10	H-00	K:0,2	$I_4O_3, 4/K_4O, 28O_4)$	1779 4	100 00	99,94
				MARIGNAC	BLOW	TRAND	
2K ₂ O	1}	8.6	26 92	26 70	100	1000	
J_2O_3	33	37	47.65	47.55	34	23	
280,	16	02	22.86	23 63	22	182	
H,Õ	3	W.	2.57	2 85	2	62	
KJO, KHS	70, 70	0.5	100 00	100.78	98	95	

Kalium and Phosphor.

A. Phosphorkalum. — 1. Kalium vereinigt sich mit P bei geringer Erhitzung (auch bei Druck, H. Davy) in Stickstoff unter Erglühen. Gan-Lussac u. Thénard. Unter steinbl erfolgt die Verbindung unter Aufkochen des Ools. Maanus (Pogg 17, 527). Peberschüßiger P kaun durch US, entfernt werden Viutzk (Bull soc chem 1861, 7).— 2. Erhitztes K entzieht dem Phosphorwasserstoff den P. Gay-Lussac u. Thénard. — 4. Kalum biltet beua Erhitzen mit glasiger Phosphorware eine rote M. welche mit W schwerentzünühches Phosphorwasserstoffigas entwickelt: Gay-Lussac u. Thénard. Webl ein Gemenge von Phosphid und Phosphat. — Zur Reindarstellung erhitzt H. Rose (Pogg. 12, 547) k mit P im Wasserstoffstrome bis zum Auftreten einer Feuereischeinung und zum Verdampfen des überschussigen P. — Dunkel schokoladebraun, ohne Metallgianz, Gay-Lussac u. Thénard; kupferrot, metallglanzend, kristallmisch, bei jedesmaligem Kristallisieren nach dem Schmelzen Blasen weitend. H. Rose. Verbrennt beim Erhitzen an der Luft mit lebhafter Lichtentwicklung zu Kaliumphosphat. H. Davy. W. zersetzt unter B. von bald leicht, bald schwerentzundlichem Phosphorwasserstoff, dessen Volum mehr betragt, als das Volum des H, welches das in der Verbindung enthaltene K entwickeln wurde. Außerdem erzeugt W. Kaliumhypophosphit, frei von Phosphat und scheidet ein gelbes Pulver ab, welches sich beim Erhitzen zu P vereinigt, H. Rose, und nach Magnus Wasserstoffphesphor (s. d.) ist.

a) KP,. — Man laßt auf roten P und ein Stück K, welche sich in einer Kaltemischung beunden gastermiges NH, einwirken, welches zuerst das K auflöst. Diese Lsg. facht sich mit der Zeit grunlich, spater dunkelrot ebromfarben. Es entweicht dabei etwas H, was auf die B, von Kaliumamid zuruckzuführen ist. Nachdem man das verschlossene Getäß ein

Tage lang in Eis hat stehen lassen, filtriert man den unangegriffenen P über Glaswolle ab, läßt das überschüssige NH₂ bei 0° verdunaten und erhitzt den zurückbleibenden Rückstand von KP₂.3NH₂ auf 180°. Ist steb durch Kaliumamid verunreinigt, zersetzt sich an fenchter Luft unter Abgabe von Phosphorwasserstoff. — Bei Anwendung überschüssigen Kaliums entstehen andere Verb. Hugot (Compt. rend. 121, (1895) 206).

B) K.P. — Beim Erwärmen von PH.K. Joanum (Compt. rend. 112, (1894) 555. B. Kaliumhydrophosphid, "Phosphidure de potassium". KPH... — Man läßt Phosphorwasserstoff zu einer Lsg. von K in flüssigem NH. treten; der Phosphorwasserstoff verschwindet allmählich unter Wasserstoffentwicklung. während sich eine Flüssigkeit bildet, welche sich mit dem NH. nicht mischt. Die Rk. ist fortzusetzen, bis die in der Lsg. schwimmenden Tröpfehen von Ammoniakkalium verschwunden sind. Die so erhaltene, wie Schwigskohlenstoff lichtbrechende Flüssigkeit setzt beim Entweichenlassen des NH. das Kaliumhydrophosphid in feinen, weißen Nädelchen ab. — Zersetzt sich beim Erwärmen nach: 3PH. K = 2PH. + PK. Reagiert mit N.O unter Entw. eines dem N.O gleichen Vol. N. W. zersetzt unter Entwicklung von PH.. Joanus (Compt. rend. 119, (1894) 557).

			JOANUTE
K	54.16	58.29	54,27
P	43,06	43.00	44.54
2H	2.78	2.80	2.89
PH.K	100.00	99.09	101 20

C. Phosphoroxyd-Kalium. — P. H.OK? — Phosphoroxyd (vgl. Bd. I, Abt. 2) fixit sich mit KOH übergossen, durch Aufnahme desselben schwarz, zersetzt sich aber bald in Phosphorwasserstoffgas und Kaliumphosphat. — In abs. A., der wenig KOH enthält, löst sich weig hinzugefügtes Phosphoroxyd mit lebhaft roter Farbe, durch verd. H.SO., als Phosphorhydrayf fällbar. Fügt man mehr Phosphoroxyd zu der roten Lag., so färbt es sich braun, ohne sich sei lösen; noch mehr Oxyd fällt alles zuvor gelöste. Die braune Verb. sersetzt sich beise Waschen, selbst mit abs. A., unter Entfärhung in Kaliumphosphat und Phosphoroxyd. Le Verrier (Ann. Chim. Phys. 63, 266). Gautier (Compt. rend. 76, 49), welche die Existenz von Le Verrier's Phosphoroxyd bestätigt, demselben aber die Formel P.BO erteilt, findet en in 20/2 jeger kalter NaOH ohne Rückstand I., wobei ein Gernenge von Phosphorwasserstoff und H., eine Lag. von Natriumphosphat und "hypophosphit und (vorthungebend?) ein brauner und Rückstand gebildet wird, welcher an feuchter Luft wieder den ursprünglichen Körper bildet. — Der "feste Phosphorwasserstoff" von Rödorer (J. B. 1866, 14, löst sich in alkoholischer Kaliunge unter Wasserstoffentwicklung zu einer roten Lag.; da diem "Phosphorwasserstoffen. Franke (J. prakt. Chem. [2] 35, (1867) 341) erteilt fin dieses Oxyphosphorwasserstoffen. Franke (J. prakt. Chem. [2] 35, (1867) 341) erteilt fin die Formel P.H.OK.

D. Unterphosphorigsaures Kalium. KH, PO. — 1. Man zersetzt das Ca-Sals durch K, CO. (H. Rose), das Ba-Salz durch K, SO. (Wurz, verdunstet in beiden Fällen das Filtrat zur Trocknis, extrahiert mit A. und verdunstet in Vakuum. — 2. Man kocht KOH mit P, läßt die Lsg. an CO. haltiger Laßt verdunsten und zieht mit A. aus. — 3. Man kocht alkohol. KOH mit P, gießt die Lsg. vom Ueberschuß desselben ab, versetzt sie mit mehr A., besonders, falls sich viel Salz ausgeschieden hat, um es wieder zu lösen, stellt sie mit gevulvertem KHCO. hin, um das übrige KOH in Karbonat zu verwanden. dekantiert und destilliert den A. ab. H. Rose (Pogg. 12, 84; 82, 467). Auf shnliche Weise erhielten früher Gaottnus (Ann. Chim. 64, 20) und Smanstum (Sals. 17, 384) dieses Salz. welches letzterer für Phosphorkali hielt. — Hexagonale Tafoh, welche bei 100° nicht an Gewicht verlieren. Wurtz. Entwickelt, bei Lußabschluß geglüht, leichtentzündlichen Phosphorwasserstoff und hinterlaßt Kaliumpyrophosphat. H. Rose. % des H entweichen frei, % an P gebunden, der Ruckstand ist ein Gemenge von Pyrophosphat und Metaphosphat. Baumeranne (Ber. 5, 499). Verbrennt an der Luft erhitzt mit gelber Flamme. Verpufft beim Abdampfen mit HNO. heftig. Sementing. Beim Kochen mit KOH wird unter

Entw. von H zunächst Kaliumphosphit, dann bei größerer Konz. Kaliumphosphat gebildet. H. Ross (Pogg. 12, 297; 58, 310). An der Luft noch schneller zerfließend als CaCl., Dulong: Il. in schwachem, weniger in absol. 4. und night in Ae. Wurtz (Ann. Chim. Phys. [3] 7, 192; Ann. 58, 51).

Kristalle 39 1 37.56 31 29 78 2H 1.92 1.98 30 30.74 KH,PO, 104 1 100,00

E. Phosphorigsaures Kalium. a) K.HPO4. — Mit KOH neutralisierte H.PO4 liefert im Vakuum einen dicken Sirup, in dem sich kleine Kristalle befinden. H. Rose (Pogg. 9, 28). Nicht kristallisierbar, an der Luft zerdießend, in A. unlöslich. Dulong. Das bei 280° getrocknete Salz ist

K, HPO4. WURTZ (Ann. 58, 69).

b) KH, PO_s. — Man neutralisiert eine Lsg. von phosphoriger Säure unter Zugabe von Methylorange mit KOH oder K, CO_a und dampft bei 100° ein, bis dieselbe beim Erkalten kristallisiert. Hält im Vakuum immer etwas W. zuruck, welches es bei 100° abgibt. 1 g Wasser löst bei 10° ca. 1.72 T. des Salzes. Amat (Compt. rend. 106, (1888) 1353. Monokline Prismen. IN FET (Bull, soc. franc, miner, 14, 206).

> AMAT. 25 5 K.O 39,2 397, 101, 42,2

c) K, HPO, 2H, PO, . - Die zur Hälfte, besser zu 1, mit Kaliumkarbonat neutralisierte phosphorige Säure liefert beim Verdunsten im Vakuum eine Kristallkruste und sehr saure, unregelmäßige Blätter, welche bei 200° mit unbedeutendem Verlust schmelzen und bei 250° unter Entw. von Phosphor-*asserstoff sich zersetzen. Wurtz (Ann. 58, 63),

2K 7H	78	24.23	24.33 24 00 2 21
31 ² 90	98 144	28 88 44 72	481
K, HPO, 2H, PO,	822	100 00	

F. Unterphosphorsaures Kalium, Nomenklatur nach Salzer, a) Neutrales. K. P. O. 8H, O. - Dikaliumsubphosphat zerlegt K. CO. nur bis zur Bildung von b. Man löst 1 Mol. Dikahumsubphosphat mit 2 Mol. KOH in W., dampft zur Sirupkonsistenz ein und verdunstet weiter im Exsikkator. Salzen (Ann. 211, Kann durch Digestion des Baryumsalzes mit K SO, nicht gewonnen werden, da die Reaktion in beiden Richtungen verhauft Rassa Z anorg Chem. 6, 1894-185 -In etwas weniger als dem vierten Teil W. löslich, unl. in A., wird aber durch letzteren aus der wss. Lsg. nicht ausgefällt. Die Lsg. reagiert stark alkal., zicht aber kein CO, an. Das Salz schmilzt bei ca. 40° in seinem Kristallwasser, verliert bei 60° 6 Mol, bei 150 den Rest des W., ohne sich dabei zu zersetzen. Geht bei höherer Temperatur in Kaliumpyrophosphat boer, ein geringer Teil erleidet tiefergehende Zersetzung. khambische meist sehr unvollkommen ausgebildete trube Kristalle, gewehnlich tatelförmig

der Basts oder tyranndal, in letzterem Falle von tetragsmalem Habitus, a.b.c 03458 1 10424 Beobachtete Flächen [111] [004] [100], Gemessen (111), 111; -*73°54'; [11], 111) - *68°20', (111 11) = 69°10'; 001 (111) = 55°50'; (111) · 100 = 53°0' 111, 111) - 980207, (111 111 - HAUSHOFER /Z. Kryst 8, 1882) 113.

		Kristalle.	SALEER
2K ₂ O	188	41 (15	1000
P, O,	126	27.51	27 49
8H ₂ O	144		81 77
K.P.O. 8H.O	358	100 00	

2K.O	188	Entwissert. 59.87	SATARR.
P ₂ O ₄	126	40.18	40,28
K.P.O.	314	100.00	

b) Trikaliumsubphosphat. K₂HP₂O₆,3H₂O. — Am besten durch Auflösen von einem Mol. Dikaliumsubphosphat und 1 Mol. KOH, ähnlich wie das neutrale Salz. Verhält sich gegen A. ähnlich wie dieses, ist mit stark alkal. Rk. in der Hälfte seines (lewichts W. löslich. Verliert bei 100° ohne zu schmelzen sein Kristallwasser und verbrennt bei höherer Temperatur mit ruhiger Flamme, wahrscheinlich zu einem Gemisch von Pyrophosphat und Metaphosphat mit Phosphoroxyd. Salzer (Ann. 211, (1882) 16).

	Wasserhaltig	SALEER,		
$(K_{\bullet}H)O_{\bullet}$	150	45.46		
(K ₄ H)O ₄ P ₃ O ₄ 3H ₄ O	126 54	38 18 16.36	38.40 16.43	
KaHPaO4,8HaO	880	100,00	20.30	
	Entwässert	Salæer.		
$(\mathbf{K_0H})\mathbf{O_0}$ $\mathbf{P_2O_4}$	150	54.35		
P_2O_4	126	45,65	45.64	
K.HP.O.	276	100.00		

Monosymmetrisch. Meist tafelförmig. a:b:c=0.4224:1:0.9902. \$=3936.

Beobachtete Flächen: (001), (010), (111), (111), (112), (112), (021), (011). Gemessen: (111):(iii)
= *42"34'; (111):(111) = *42°22'; (111):(111) = 42°50'; (111): (001) = *68°13'; (111):(010)
= 68°46'; (111): (010) = 68"43'; (111):(001) = 69°0'; (112):(112) = 55°26'; (112):(001) = 55°12'; (113):(001) = 55°12'; (110): (001) = 85°00'; (110): (010) = 67°0'; (110): (111) = 21°15'; (001): (021) = 69°12'; (010): (021) = 25°30'; (011): (001) = 44°90'; (011): (010) = 45°8'; (112): (111) = 59°43'. Berechnet: (112): (113) = 35°32'; (110): (110) = 45°48'; (021): (021) = 58°36'; (011): (011) = 89°36'. Haveous (Z. Kryst. 6, (1882) 114.

c) Dikaliumsubphosphat. K₂H₂P₂O₆ mit 2 oder 3 H₂O. — 10 T. BaH₄P₄Q werden möglichst fein zerrieben mit einer Lsg. von 5.22 T. K₂SO₄ in 50 bis 60 T. W. in eine Flasche geschlämmt und unter öfterem Umschütteln so lange digeriert, bis die Flüssigkeit keine Schwefelsäurereaktion mehr gibt. Bein Eindampfen der filtrierten Lsg. kristallisiert das Salz entweder in Prismen mit 3 Mol. W. oder in schief-rhombischen Tafeln mit 2 Mol. W. oder gleichzeitig in beiden Formen. Eine bestimmte Methode, nur eine Form zu erhalten, wurde nicht gefunden. Die Prismen verwittern sehr rasch, die Rhomben sind luftbeständig. Beide Salze sind in etwa 3 T. kalten oder 1 T. kochendem W. l. und werden durch A. als kristallinisches Pulver abgeschieden. Sie reagieren stark sauer, verlieren bei 100° alles Kristallwasser und verbrennen bei höherer Temperatur, indem der H unter Spratzen entweicht und Kaliummetaphosphat zurückbleibt. Salzes.

Formen des Salzes mit $2H_2O$: Monosymmetrisch. Dünntafelformig. Beobachtete Flüchen: (001), (110), (111), (111), (221), (221), (010), (011), (021). a:b:c=0.7421:1:0.7949. $\beta=81^{\circ}50^{\circ}$. Gemessen: (110): (1 $\overline{10}$) = *72°36'; (110): (001) = *82°3'; (021): (021) = *64°52'; (021): (010) = 32°26'; (011): (001) = 38°0'; (221): (221) = 64°35'; (221): (221) = 70°24'; (221): (001) = 75°0'; (221): (001) = 63°47'; (111): (111) = 80°47'; (111): (011) = 49°7'; (111: (001) = 57°23'; (110): (221) = 19°39'; (110): (221) = 21°19'; (110): (111) = 39°11'; (221): (111) = 14°40'; (221). (111) = 58.50'; (221): (111) = 17°45'. Berechn. (111): (111) = 53°22'. HAUSHOFEE (Z. Krist 6, (1882), 116).

Formen des Salzes mit $3H_2O$: Rhombisch, kurzprismatisch oder tafelförmig. a:b:c=0.9873:1:0.9190. Beobachtete Flächen: (100), (010), (001), (011), (013), (203), (110). Gemessen: (100): (110) = *44°38'; (010): (011) = *42°25'; (110): (010) = 45°18': (110): (110) = 89°30: (110): (110) = 90°52': (010): (013) = 73°8'; (001): (203) = 33°34'; (001): (013) = 16°50'. Berechn. (203): (013) = 37°17'; (011): (110) = 61°45'; (203): (110):=53°41'; (203): (011) = 55°51'; (110): (013) = 78°8'. HAUSHOPER.

	it 3H ₂ O		SALEER.		mit 2H,	0	SALERI.
0,2	94	38 19	_	K ₂ O	94	34 31	-
H'O	18	6.17		HAD	18	6.57	
P, U,	128	43 15	48 25	P.O.	126	45 98	42.52
3H ₄ O	54	18.49	18.95	2H.0	36	18 14	E-01
K,H,P,0,3H,0	293	100.00		K,H,P,O,2H,	7 274	100 00	

MALZER SALEER erhalten aus mit 3H2O. entwile. aus mit 2H2O: K.0 94 39 49 7.57 11.0 150 58.87 P₁O₄ 126 52.94 K,H,P,O. 238 100.00

d) Tribaliumdisabphosphat, K₃H₆(P₂O₆)₂,2H₂O. — Man löst 8 Moi. von c) und 1 Mol. Unterphosphorsäure und dampft zur Kristallisation ein. Entsteht auch, allerdings oft nicht ganz rein, wenn etwas mehr Saure angewandt wird. Aus W. unverändert umkristallisierbar; die besten Kristalle entstehen bei Gegenwart von etwas überschüssiger Säure. L. in 2°, T. kaltem, 4°, T. kochendem W., unl. in A., der die wss. Lsg. unter Abscheidung von c fällt, wahrend Saure in Lösung bleibt. Vollkommen intbestandig; verliert bei 100° alles Kristallwasser und verhält sich bei höherem Erhitzen ähnlich wie c. Salzer.

Rhombisch. a: b · c = 0.6792 1 0.8508 Beobachtets Flächen: 110, (211), 010, 011, 001, fremessen: (110, 110 = %222; 011 0)1 = %6747; 011 (110) = 6822; 211: 311, = 125°16; Francius (Z. Krist. 3, (1879, 611). Wurde von diesem als Labsaures Salz beschrieben Harshoffen (Z. Krist. 6, (1882), beobachtete noch die Fläche 201) and maß (201), 001, = 68°0.

						SATS	C NR			
			1	3.	3.	4	ō	6.	7.	16
(K, H ₄)O ₄	196	39 36			_			_		
2P,0,	262	53 16	53.00	58 45	53 72	53 57	58 39	53 29	52 97	58.94
2H,0	36	7.58	7.58	7.50	7.25			6.74		
K,H,(P,O,), 2H,O	474	100 00							_	

		Salzeb					
6	ntwässer	ŧ.	1,	2	3	6.	7.
(K, H,)O,	186	42 47	_	-	-	1000	_
2P ₂ O ₄	252	57.53	57 87	57.78	57.65	57.44	57 49
K.H.(P.O.)	438	100.00					

I und 2 waren Nebenprodukte von der Darstellung des Salzes e), bei 3, 4, und 7 war die Flussigkeit nach der Formel K.H., PO., bei 5 nach der Formel K.H., PO., ausammengesetzt, 6, und 8, waren umkristallisiert.

e) Monokalrumsubphosphat. KH₁P O₄. — Man versetzt eine Lsg. von chait noch etwas S., verdampft auf dem Sandbade, bis zum beginnenden Stoßen und Bildung einer Salzhaut und läßt dann langsam erkalten, wobei keine plötzliche Kristallisation eintreten darf, da sich sonst andere Hypophosphate in großer Menge mit ausscheiden. Kann überhaupt niemals ganz frei von solchen (besonders von der Verbindung d) erhalten werden, doch lassen sich die bis zu 1 cm langen, scharf zugespitzten Kristalle durch Auslesen isolieren. Aus W. nicht umkristalhsierbar. Reaktion stark sauer. Lsl. in 1½ T. kaltem und ½ T. kochendem W.; aus ersterer Lsg. kristallisiert beim Verdunsten fast nur d) aus letzterer KH P₂O₆. Beim Fallen mit A. geht ein Teil der S. in die Lsg. Wird selbst hei laugem Erhitzen auf 100° nicht verändert, ist also kein übersaures Salz. Bei 120° schmilzt es und erleidet mit der Zeit durch Oxydation eine Gewichtszunnhme bis zu 6° 2. Die zurückbleibende, zahlussige, sehr hygroskopische und Il Schmelze besteht wahrscheinlich aus K₂H₂P₃O₄ und H₂P₃O₄. Beim Erhitzen im zogeschmolzenen Rohr entsteht wahrscheinlich Pyrophosphat und Pyrophos-

phit. Verbrennt bei stärkerem Erhitzen an der Luft unter lebhaften

Spratzen und hinterläßt Metaphosphat. Salzer.

Monosymmetrisch, flach prismatisch, gipsähnlich. s:b:e-0.9881:1:0.6612 $\beta = 49^{\circ}7'$. Beobachtete Flächen: (100), (010), (011), (001), Gemessen: (110): (110) = *65^{\circ}3'; (001): (110) = *52°1'; (011): (011) = *51°32'; (010): (011) = 64°4'; (011): (110) = 38°6'. Berechn. (011): (001) = 25°48'. HAUSHOPER (Z. Krist. 6, (1882) 117). SALEER.

(KH₁)O₂ P₂O₄ 126 68 62.91 200 KH.P.O. 100

G. Orthophosphorsaures Kalium. a) Trikaliumphosphat. K. PO. . - 1.2 Mol. H₂PO₄ entwickeln beim Glühen mit überschüssigem K₂CO₆ 3 Mol. CO₅ durch B. von K₂PO₄. Die Lsg. der Schmelze in W. liefert kleine in W. sll. Nadeln. Graham (*Pogg.* 32, 47). — Technische Darstellungsmethoden: 1. Aus Thomasschlacken gewonnenes Eisenphosphat wird unter 5-6 Atm. Druck mit Kaliumsulfid umgesetzt. Drevermann (Dingl. 244, 228). — 2. Thomasschlacken oder Calciumphosphate werden mit K₂SO₄ und Kohle geschmolzen. IMPERATORI (C.-B. 1887, 48). — 3. Eine gleichmäßige, pulverförmige Masse von natürlichen unlöslichen Phosphaten, Kohlepulver und K.SO. wird auf hohe Temperatur erhitzt und das entstehende Kaliumphosphat von den Sulfiden und Alkalisalzen durch A. getrennt. Hérous u. Rychomser Französ. Pat. 210804. — 4. Statt mit A. zu fällen kann man bei Methode 3 das beigemengte Kaliumsulfid durch Phosphorsäure gleichfalls in Phosphat überführen und die Leg. eindampfen. Holverscheit (D. R.-P. 82460). — Glüht man KH₂PO₄ heftig mit KOH, so entsteht eine weiße M., die in gelinder Glühlich zu einem klaren Glase schmilzt, welches bei jedesmaligem Erkalten wieder undurchsichtig wird. Sie löst sich fast nur in h. W. und fällt beim Erkalten in Kristallkörnern nieder. Ll. in verd. H₃PO₄, HCl und HNO₈ zu einer klebrigen Flüssigkeit, woraus das Sals bei einiger Konzentration durch Alkalien körnig gefällt wird. Darracq (Ann. Chim. 40, 176). — Nach Staudenmaier (Z. anorg Chem. 5, (1894) 393), hat Darracq Monokaliummetaphosphet

Neutralisationswärme 2H₃PO_{4Lös.} + 3K₂O_{Lös.} + 36.9 Kal. Graham; Berthelot II. Louguinine (Compt. rend. 81, (1875) 1011).

Leitfähigkeit bei 17° ($n = \frac{1}{2}$):

0.05 0.020.0060.002.0.1 0.01 74.5 85.2 97,9 105.6 107.5 108.4. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [6] 25. (1893) 18). ---

Wärmeausdehnungskoeffizient wäßriger Lösungen:

Temp.	106 g im Lit.	212 g im Lit.
0 - 5	209	326
5 - 10	243	340
1015	279	356
15-20	810	877
20 - 25	344	394
25—30	365	409

Fовси (Wiedem, Ann. [2] 55, (1895) 120).

Die wss. Lsg. reagiert mit Schwefel nach 6K₂PO₄ + 3H₄O + 8²⁺¹ = K₄S_n + K₂S₄O₃ + 6K₂HPO₄. Filhol u. Sendebens (Compt. rend. 94, (1883) 1051). -

> Saussure. 3K₁() 282.6 66.57 65 P205 142 35 33.43 100.00 100 K_aPO₄ 424.8

b) Dikaliumphosphat. KaHPO4. - Wird nicht kristallisiert erhaltes. (†RAHAM. - Aus Lösungen, welche berechnete Mengen KOH oder KaCO, und HaPO, esthalten, kristallisieren stets saurere Phosphate. Staudenmaire (Z. anorg. Chem. 5, (1894) 383). — Wird im großen aus K₂S und H₂PO₄ gewonnen. Clemm (C.-B.

1879, 608. Neutralisationswarme: H₈PO_{4Lds.} + K₂O_{Los}....+26 Kal. GRAHAM; BERTHELOT U. LONGUININE.

Leitfähigkeit für solche Lösungen bei 17°: (n = 1).

0.005 0.01 0.002 0.001 69 B 748 0.08 83.7 874 910 93.2 1020. Ввативнот (Ани Chim. Phys. [6] 28, (1898) 16).

Wärmeausdehnungskoeffizient der Lösung:

Temp.	87 g im Lit.	174 g 1m Lit.	348 g in Lit.
0-5	158	250	338
510	196	277	349
10 15	286	303	863
15 - 20	272	331	379
20 25	311	356	890
25-90	314	378	405
30-35	374	396	418
85-40	404	416	432 Foren

c) Monokaliumphosphat. KH₂PO₄. — 1. Man fügt zu K,CO₈ wäßrige H₂PO₄, bis die Lsg. Lackmuspapier rötet, dieses aber beim Trocknen wieder blau wird. — Neutralisiert man eine Lsg. von H₃PO₄ genau mit KOH und dampft ab, so kristallisiert dieses Salz aus einer alkal. Mutterlauge. Mitscherlich, - 2. Man erhitzt unl. Kaliummetaphosphat zum Schmelzen, gibt etwas KCl, K,CO, oder Na,CO, hinzu und läßt dann so rasch abkühlen, duß die M. nicht kristallinisch erstarrt. Dieses Gemisch von Meta- und Pyrophosphat ist in W. löslich und wird nach Zusatz der berechneten Menge H.PO, durch gespannten Wasserdampf in Orthophosphat abergeführt, Salzbergwerk Neu-Stasspurt (D. R.-P. 66976). - 3. Man behandelt Calcinmphosphat mit KHSO₄ und wenigstens dem 15 fachen seiner Menge an Wasser, Goldbechmidt (D. R.-P. 84380) - 4. Man knetet drei Tage lang in der Kälte oder erhitzt unter Umrühren Tricalciumphosphat mit KHSO₄ and H₂SO₄ nach Ca₂(PO₄)₂ + 2KHSO₄ + H₂SO₄ - 3CaSO₄ + 2KH₂PO₄.

JAY and Dupasquier (Bull, soc. chim. 13, 441).

Die Umsetzung von primärem Calciumph sphat mit K1804 ist mit großen Verlusten an Kaliumsaiz verbunden, da hierbei ein unbediches Calciumkaliumsulfat neben Gips medertailt. Man setzt daner das Calentmphes-phat zwerst mit Na_7SO_4 um, und behandelt dessen lag in der K. mit K_7SO_4 . Vorster und Gin errare (D, R, -P, 84.954).

Tetragonale Kristalle, Spez. Gew. 2.298—2.35, H. Schiff (Ann. 112, 88; J. B. 1859, 16), 2.403, BUIGNET (J. B. 1861, 15). 2.321, bei 4°. Schröder Dichtigkeitsmessungen 1578). - Kombinationen des Protoprismas DP mit der Pyramide P. Zuweilen sind es nur Pyramiden. Aus Auflisungen mit freter Säure erscheinen die Kristalle mit gekrimmten Prismenthehen und auch rücksichtlich der Winkel der Flächen ungegebildet. P. 86°24' (Mittelkante), 122'6' (Polkante). Mirschmund Ann Chim Phys. 19, 334, Brooks. Ann. of phd. 23, 450. Optische Eigenschaften Sexamone Ann. Chim Phys. [8] 33, 301). Torbok u Christiansen. Vidensk. Selsk. Shr. [5] 8, 660. Aus. alkal. Lsg. sehr kurzprismatische Kombinationen: aus reinem W. lange. bach der Hauptachse ausgebildete Nadeln. Staudenmauer (Z. anorg. Chem. 5. 1894) 385.

Neutralisationswärme: 2H₈PO_{1Log} + K⁸O_{Log} + 14.4 Kal. Graham; BERTHELOT U. LOUGUNINE. -

Leitfähigkeit bei 14°.

27 2 64.0 66,7 73.b Bourr Ann Chim. Phys. [6] 14, 1884, Les 170

10 100 200 500 1000 00 75.0 79.4 BERTHELOT Ann Chim Phys. 61.0 64.3 87 1 69.6 71.8 73.8 [6] 28, (1893) 14).

Wärmeausdehnungskoeffizient wäßriger Lösungen:

ATT.	AA 4. T4	400 - I - V 14
Temp.	68 g im Lit.	136 g im Lit.
0— 5	96	168
5-10	148	208
1015	197	244
15—20	242	288
20-25	283	2000
25-30	321	844
30-35	358	874
35—40	391	404

FORCE (Wiedem. Ann. [2] 55, (1895) 120.

Molekularrefraktion D fest 23.69, gelöst 29.47. GLADSTONE U. HIBBERT

(Chem. Soc. 71, 822). Spez. Warme bei 17-18°: 0.208. Kopp.
Die Kristalle bleiben bei 204° glänzend. Geaham. Sie schmelzen in der Hitze zu einem klaren, beim Erkalten undurchsichtig werdenden Glase von Kaliummonometaphosphat. -- Schmeckt sehr sauer; rötet stark Lackmuspapier, jedoch so, daß die Rötung beim Trocknen verschwindet. Leicht in W., nicht in A. löslich. Vauquelin (Ann. Chim. 74, 96). Mitscherlich (Ann. Chim. Phys. 19, 364). Brooke (Ann. Phil. 23, 450). Löst sich in

wäßrigem 20% igem Kaliumacetat. A. Strombyer.

d) Molekularverbindung von Monokaliumphosphat und Orthophosphorstwe: Fünffachsaures Kaliumorthophosphat. KH₃(PO₄)₂. — (Nomenklatur mach Staudenmaies.) Die Lsg. gleicher Moleküle KH₂PO₄ und H₂PO₄ wird auf dem Wasserbade bis zur Sirupkonsistenz eingedampft. Beim Erkalten, et. längerem Stehen, kristallisieren decimeterlange Nadeln, oft durch Vorherrschen eines Flächenpaares abgeplattet. Zersetzen sich mit A., indem sie milchweiß werden. Schmelzen bei 127°; die Schmelze erstarrt bein Erkalten nicht wieder, sondern bildet eine fadenziehende M. Bei mäßiger Glühhitze entweicht zunächst W., dann langsam freie Phosphorstere, während Monokaliummetaphosphat hinterbleibt. Staudenmaier.

		CITATIDENMALER.
K _* O	20 09	19.96
$2P_{\bullet}O_{\bullet}$	60.68	60,34
5H ₀ O	19 23	19,94; 19.98
2(KH, PO4, H, PO4)	100,00	100,25

e) Molekularverbindungen von Mono- und Dikaliumphosphat. a) K, H, (PO,). 2H, O. — 50 g KH, PO, werden mit 23 g reinem KOH und etwa 50 ccm W. unter Luftabschluß digeriert bis Lsg. eingetreten ist. Diese gibt nach mehrwöchentlichem Stehen über Schwefelsäure sehr schwer filtrierbare, sehr zerfließliche, undeutlich ausgebildete Kristalle. Staudenmaies (Z. anorg. Chem. 5, (1894) 390),

		2	TAUDEN MAIRE	<u>.</u>	
		1,	2.	8.	
7K.O	47.47	47,54	47.68		
$4P_{\bullet}O_{b}$	40 87	40 71	40,75	40.93	
5H ₂ O (Konstitutionsw.) 4H ₂ O (Kristallw.)	6.48 5.18	} 11 91 11.83 11 87	6.76 5.09	6,51 6,71 5,02 4,95	ı
2(3K ₂ HPO ₄ ,KH ₂ PO ₄)	100,00	99.12	100.28		

 β) $K_5H_4(PO_4)_3,H_2O_5$ -- Man läßt die Lsg. von 3 Mol. KH_4PO_4 und 1 Mol. K_2CO_3 kristallisieren. Es scheidet sich zuerst über Schwefelsaure nur KH.PO, ab, bis die Lsg. zähflüssig und schleimig wird Auch dans kristallisiert noch ein Gemenge von KH, PO, mit K, H, (PO,)8. Nach erneuten Abfiltrieren und Stehenlassen über Schwefelsäure erhält man sehr schwer zu filtrierende Kristalle; sehr zerfließlich, äußerst IL, von alkalischer Rk Beim Umkristallisieren entsteht zuerst KH, PO; geht beim Glühen in Pyround Metaphosphat über. Rhombische Kristalle, nach der Hauptachse gestreckt, centimeterlang, 1-2 mm dick, die verherrschend zwei Pinakoide zeigen; das Prisma tritt nur als schwache Abstumpfung auf. Strubermure (Z. onorg. Chem. 5. (1894) 386). Ist identisch mit einem von Berzellus (Lehrb. d. Chem. 5. Aufl. (1845) 3. 136, als Dikahumphosphat beschriebenen Salze.

STAUDENMAIRE. 42.38 12 3 5K,O 3F 03 46.95 46 58 2H O Kristallw 3.58 5 69 4H,O K astitutionsw, 7 16 717 22K, HPO, KH, PO, 100.00 100.14

H. Pyroph sphorsaures Kalium, a) Tetrakaliumpyrophosphut, K,P,O,, a) Wasserfreus, — 1. Durch Gluhen von G, b. Graham. — 2. Durch Gluhen oder Erhitzen des wasserhaltigen Salzes über 300°, S. hwarzenberg, — 3. Beim Behandeln von wasserfreier Phosphorsaure mit absolut alkoholischem KOH. Gladstone, — 4. Beim Eintropfen von POCl, in maßig konz. KOH; bei Verdunnung wird auch Orthophosphat, beim Auftropfen von POCl, auf festes KOH auch Kaliummetaphosphat gebildet. Gladsfore J. Chem. Soc. [2] 5, 435; J. B. 1867, 148). — Weiße geschmolzene M., die an der Luft

sehr leicht zerfließt. -

B. Met 3 Mol. H.O. — Man vermischt alkoholisches KOH mit etwas überschüssiger H PO, und versetzt mit A. bis zur milchigen Trübung, wodurch bei 24-stundigem Stehen ein Gemenge von Dikalium- und Monokaliumorthophosphat als Sirup abgeschieden wird, welcher zur Trocknis verdampft und gegluht, ein Gemenge von löslichem Pyrophosphat und in W. unl. Metaphosphat hinterläßt. Man zieht mit W. aus, verdunstet zum Sirup und steilt neben Schwefelsaure, worauf der Sirup zu einer weißen strahligen M. gesteht. — Reagiert alkal. Verliert bei 100° 1 Mol. bei 180° 9.8 % oder 2 Mol. W. Rochn 9.36 und wird bei 300° wasserfrei. Kochen mit KOH, nicht aber mit W. bildet Orthophosphat, Schwedzenberg, welches auch beim Erhitzen mit W. auf 280° entsteht. Reynoso (Compt. rend. 34, 795; J. B. 1852, 318. S. auch Bd. L. — Spez, Warme zwischen 17 und 98° 0.19102. Regnatur (Pogg. 53, 160) 243).

SCHWAR-SCHWAR-EFSBERG. ZKNURRG. 188.5 57 08 2K,O 188 5 49 03 ZK,O an 71 142 36.23 P_zO_s 142 43.97 42 71 Path 3H,0 34 14 04 14.11 99 42 10:00 10,00

Б.Р.О. 320.5 10:00 99.42 К.Р.О. Н.О 384.5 10:00 b) Dikalnampyrophosphat, К.2Н.,Р.О. — Man löst a) in Essigsäure, vermischt mit A. und betreit das als Sirup abgeschiedene saure Salz durch Auswaschen mit A. vom Kalmmacetat, worauf es neben konz. Schwefelsaure nach einigen Tugen fest wird. Weiße zerfließliche M. von saurer Rk., deren wss. Lsg. beim Kochen kein Orthophosphat bildet. Schwarzenberg Ann. 65, 133; J. B. 1847 u. 1848, 345.

L. Metaphosphorsaures Killiam, a) Kaliammonometaphosphot, 1) a-Modifikation, KPO₁, — Bildet sich, wenn H₄PO₄ mit KOH zusammengeschmidzen wird, so lange auf 1 Mol. P₄O₄ weniger als 1 Mol. K₄O vorbanden beim Gluben von Kaliumdimetaphosphat. Furnias KH₄PO₄ fast bis zum Grüben oder auch starker z

es in k. und sd. W. unl. wird. Graham (Pogg, \$2, 64). — 2. Man schmilzt 2 T. KClO₂ mit 1. T. H₃PO₄ von Sirupsdicke bei starker Hitze und zieht mit W. aus. Madrell. Darracq. — Löst sich in Säuren, fast gar nicht in W. Zersetzt sich mit BaCl₃, Bleiacetat und AgNO₃. Metaphosphate bildend; in der essigs. Lsg. erzeugt AgNO₃ einen w. Nd. Maddrell (Ass. 61, 62; J. B. 1847 u. 1848, 355). Kaliummetaphosphat nimmt beim Erhitzen im Dampé von CS₂ unter Entweichen von S um 332% an Gewicht zu und wird zur weißlichen, in W. löslichen M., welche beim Erhitzen H.S entwickelt und nach Zusatz von Essigsüne Eiweiß fällt. W. Müller (Pogg. 127, 426; J. B. 1866, 120). Müller gibt die falsche Gleichung $2K_2O, P_2O_3 + CS_1 = K_2O, P_2O_3 + K_2S + CO + S$, welche für Kaliumpyrophosphat passen würde; es scheint, da die saure Lösung BaCl₄ fällt, K_2SO_4 gebildet su werde. Kraut.

K ₂ O	94,5	89.91	Maddrell,
P ₂ O ₅	142	60.09	39.65
KPO.	283.3	100.00	

2) \$\beta-Modifikation. — Neutralisiert man zerflossenes \$P_2O_5\$ mit \$K_2O_5\$ his zur schwach sauren \$Rk.\$, so fällt reichlich \$KH_2PO_4\$ aus. Nach völliger Neutralisation scheidet sich beim Einengen des Filtrats eine dem \$K_2\text{SiFL}_4\$ ähnliche, weiche, kristallinische \$M\$. aus. Auch aus der glasig erstarrenden Metaphosphorsäure erhältlich. Gibt lufttrocken 15.8% \$H_2O_5\$ ber. für 1 Mot. 13.2%. Tammann \$(J. prakt. Chem. [2] 45. (1892) 430).

P₃O_b 60.09 59 69 K₂O 39.91 40.81 K₄O,P₂O_b 100.00 100.00

b) Kaliumdi- oder tetrametaphosphat. — 1. Man erwärmt Kupferdimetsphosphat (s. dieses) mit einer Lsg. von K2S bis fast zum Sieden und vermischt das Filtrat, welches durch Digerieren mit etwas Kupferdinetsphosphat von überschüssigem Na S befreit worden ist und nicht darch Abkühlen zur Kristallisation gebracht werden kann, mit A., wodurch das Salz als Sirup zu Boden fällt, welcher sich allmählich in Kristalle verwandelt. FLEITMANN (Pogg. 78, 250; J. B. 1849, 236). — 2. Man setzt zu einer berechneten Menge von NagS unter Umrühren staubfeines Kupferdimetsphosphat, hebert ab und läßt freiwillig verdunsten, oder fällt durch ein gleiches Vol. starken Alkohols. WARSCHAUER (Z. anorg. Chem. 36, (1903) 174). Schmeckt salzig, etwas bitter. Verliert bei 100° 7.53% oder 1 Mol. Wasser (Rechn. 7.03). Fleitmann, Wasschauer. Wird durch schwacher Glühen in W. und schwachen Säuren vollständig unl., bei anfangender Weißglut flüssig. FLEITMANN. Schmilzt schon bei Rotglut zu einem klaren Glase. WARSCHAUER. GLATZEL (Dissertation (Würzburg) 1880, 27) und erstarrt auch bei raschem Abkühlen kristallinisch. Sewohl das unkleich gewordene, wie das kristallinische Salz sind Monometaphosphate. Flertmann. Löst sich in 1.2 T. k. W., nicht reichlicher in heißem. Die Leg. reagiert neutral FLEITMANN, GLATZEL

Leitfähigkeit bei 25°: Tammann (Z. physikal. Chem. 6, 127); Warschauff.
Tammann. Warschauff.

v = 32 89 0 102 8 v = 1024 134.3 146.7

Aus diesen Zahlen schließt Warschauer, daß das von Fleitmann ab Dimetaphosphat angesehene Salz in Wirklichkeit ein Tetrametaphosphat darstellt.

		FLETTMAN	TM.	Warrenaugh.
$n(\mathbf{K_2O})$ $n(\mathbf{P_2O_n})$	94,3	37,08		87 08
$\mathbf{n}(\mathbf{P}_{\mathbf{n}}\mathbf{O}_{\mathbf{n}})$	142	55.84	56.56	55.76
$\mathbf{n}(\mathbf{H}_{\mathbf{x}}\mathbf{O})$	18	7.08	7.53	7.12
n(KPOa,HaO)	254.3	100.00		99,94

c) Trimetaphosphorsaures Kalium. 1. Aus KNII, HPO, durch mehrmaliges starkes Erhitzen unter Vermeidung der Schmeizung. 2. Aus Baryumtrimetaphosphat und KrO4 Kristailisiert ohne Wasser. Landbom (Lunds Univers Ärsskrift 1874; Ref. Ber. 8, (1875) 123.

Kalium, Phosphor and Stickstoff.

A. Phosphorkalium-Ammoniak, P.K.3NH₁. — Darst. vgl. Phosphorkalium, (8, 133); Orangerote amorphe M.; verliert das NH₂ bei 180°, Hugor (Compt. rend. 121, (1895) 206).

B. Unterphosphorigsaures Kalium-Hydroxylamin. (Benennung nach Hoffmann u. Kohlschitter s. u.). (H,PO₂)₂(NH₃O₁₈K₂. — Unterphosphorige Säure wird mit KOH stark alkal. gemacht, und durch Zusatz von abs. A und etwas Ae. eine konz. wss. Salzlösung gefällt. In diese wird Hydroxylaminchlorhydrat eingetragen solange noch die Rk. alkal. bleibt. (Ein Geberschuß von Hydroxylamin bewirkt B. von Hydroxylaminhypophosphit, ist also zu vermeiden.) Man verdunstet im Vakuum über. Schwefelsaure, möglichst bei einer Temperatur unter 12°, wobei zuerst KCl. dann eine blattrige Kristallmasse ausfallt, die in 50° warmem abs. A. gelöst und im Vakuum über Schwefelsaure wieder abgeschieden wird. Durch Wiederholung der Operationsfolge wird alles Cl entfernt. — Derbe Blätter, Schmelzpunkt ca. 86°, sll. in W., z. ll. in beißem abs. A. Ohne Zersetzung umkristallisierbar. Erhitzt man die wss. Lsg. über 90°, so entwickelt sich bes. bei Ggw. von Alkali reichlich selbstentzündlicher Phosphorwasserstoff. Bei 110° erfolgt Gasentwicklung, bei höherer Temperatur Verpuflung mit grünlichgelbem Lichte. Natur noch fraglich. Hormann n. Kohnschütter Z. anorg. Chem. 16, (1898) 468).

		HOPMANN U. KORUSCHUTTI
P	20.19	19 61
H	1 4 68	13 65
K	25 41	25 69
NH _a	16.61	17 00

C. Amidophosphorsaures Kalium, 2) Neutrales. NH₄,PO₆K₇. — Aus der freien Säure erhaltlich. Aeußerst II. in W., wird durch Kochen nicht merklich zersetzt. Stokes (Americ. Chem. J. 15, (1893) 205).

b) Sources. NH₂-PO₄HK. — Man kocht Amidophosphorsäurediphenyläther zehn Minuten lang mit konz. überschüssigem KOH, säuert die ölige leg, unter Kuhlung mit Eiswasser mit konz. Essigsäure an und fällt mit dem mehrfachen Volamen A. Wird gereinigt durch Waschen mit A., Lösen in wenig W. und erneutes Fällen mit A. Die wss. Lsg. geht beim Erhitzen schnell, in der Kälte langsamer in eine solche von KNH, HPO₄ über. Kann deswegen aus h. W. nicht umkristellisiert werden. — Sechszackige Sterne, manchmal Rhomboeder; il. in k. W., und in A.; von neutraler Reaktion. Gibt beim Glühen NH₃ ab und hinterläßt Kaliummetaphosphat, NH₄-Abgabe bem Erhitzen: 13.83, Rechn. 12.61. Stokes.

		STORMS.
P	22 96	22.76
N	10 39	10 27

D Amidophosphoreaures Kalium-Ammonium. — Die ammoniskalische Leg. des sauren Kaliumsalzen wird durch A. airupös gefällt. Der Sirup zersetzt sich beim Waschen mit A. in das Kaliumsalz und NH₁. Stokka.

E. Diamidophosphorsaures Kalium (s. Diamidor "d. I, Abt. 2).

Aus der S. und KOH. Sehr leicht löslur Stokes

Americ, Chem. J. 16, 123).

F. Pyrophosphormonaminsaures Kalium. — Man zersetzt das Ferrosals (vgl. bei Kisel) mit unzureichendem KOH und verdunstet die neutrale Leg. im Vakuum neben Schwefelslure. — (hränliche gummiartige M., die an der Luft zerdießt. Löst sich nicht in A. Enthält 42.35%, K₂O. (fladstone (Ann. 76, 85; J. B. 1850, 282). Das so dargestellte Salz enthält wechselnde Mengen Phosphorsäure, da bei seiner Bildung NH₃ entweicht und ein Teil der Phosphaminsäure zersetzt wird. Gladstone u. Holmes (J. Chem. Soc. 2, 237).

G. Pyrophosphordiaminsaures Kalium ist nicht erhältlich. Gladstone (J. B. 1866, 146).

G Pyrophosphordiaminsaures Kalium ist nicht erhältlich. Gladstoné (J. B. 1866, 146. H. Pyrophosphortriaminsaures Kalium. – K, CO, zersetzt in W. verteilte Pyrophosphortriaminsäure (vgl. Bd. I, Abt. 2) und bildet ein weißes, in W. fast uni. Kaliumsalz, welches durch Säuren zerlegt wird. Gladstone und Holmes (J. Soc. Chem. 4, 10; C.-B. 1866, 345; J. B. 1866, 146). Verhalten bein Erhitzen vgl. die Säure (Bd. I, Abt. 2).

nitzen	ARI. die onnie (pg. 1	AUL, 2).		
	K	39.1	18.35	GLADSTONE. 18.06
	žР	62	29 09	28.87
	3N	42	19.71	
	BH	6	2.82	
	40	64	80.08	
	KPzO4(NH2)a	213,1	100.00	

I. Pyrophosphornitrilsanres Kalium. P.O. N.OK. — Beim Erhitzen von H., wobei 2 Mol. NH., entweichen, hinterbleibt J. als durchscheinende geschmolzene M. Ist in W. unl., diffundiert aber damit fein zerrieben und gibt eine Lsg., welche mit AgNOs einen Nd. ergibt, der nahezu die entsprechende Zusammensetzung hat. Gladstone u. Holmes. (Vgl. auch Bd.I. Abt. 2).

K. Tetraphosphorpentazotsaures Kalium. — Durch wiederholtes Behanden der Säure mit wss. KOH. Weiß, unlöslich. Gladstone (J. Chem. Sec. 1, 268; J. B. 1868, 191).

, ,			GLADSTOKE,
K	39,1	11.07	CAS-PAN
4P	124	35.12	34.80
5N	70	19.82	20.69
8H	8	2.27	
70	112	31.72	
KP N.H.O.	353.1	100.00	

Ueber weitere hierhergehörende Verbindungen vgl. die Arbeiten von Stockes, Bd. I. Abt. 2.

L. Orthophosphors. Kilium-Ammonium wird weder aus K2HPO4 und NH4CI mit durch Uebersättigen von KH2PO4 mit NH4 und freiwilliges Verdunsten erhalten. Scawarzen ero (Ann. 65, 137).

M. Pyrophosphorsaures Kalium-Ammonium. — Man läßt mit NH4 ver-

M. Pyrophosphorsaures Kalium-Ammonium. — Man läßt mit NH₄ vernischtes saures Kaliumpyrophosphat neben NH₄Cl und Kalk verdunsten – Weißes zerfließliches, alkalisch reagierendes Salz. Gibt beim Kochen NH₄, ab. AgNO₃ erzeugt einen weißen Nd.; die darüber stehende Lagreagiert sauer. Schwarzenberg (Ann. 65, 137; J. B. 1847 u. 1848, 345)

			SCHWAREPRBUM	G.
2K ₂ O	188.5	83.68	33.65	
2NH.	34	6.07	6.61	
3H ₂ O	54	9,68	9.33	
$2P_2O_8$	284	50.67	50.41	
C2HXH4₽εO7), H2 Ō	560.5	100.00	100,00	

N. Metaphosphorsaures Kalium-Ammonium. 1. Dimetaphosphat. a) K₂(NH₄). (PO₃)₇. — Kristallisiert aus einer Mischung von 3 Mol. Ammoniumdimetaphosphat und 1 Mol. Kaliumdimetaphosphat. Verliert bei 200° nicht & Gewicht.

 β) $K_s(NH_s)(PO_s)_s, 2H_sO_s$. — Scheidet sich aus einer Leg., welche gleiche Moleküle der einfachen Salze enthält, beim Einengen als erste Kristallisation ab, während die Mutterlauge das wasserfreie Salz α oder das

shnliche K₂(NH₄)₈(PO₈)₄ absetzt. — Verliert sein Kristallwasser bei 150°. FLEITMANN (Pogg. 78, 341; J. B. 1849, 239).

			FIRIT	•			
	ra .		MANX.		ß.	1	LHITMANN.
8 NH ₄ \ ₄ O	260	18 02	18 68	NH440	52	5.33	5.89
2K,O	188.5	13 06	12.80	3K,0	282.8	29 01 3	27.59 29.68
7F,O,	864	68 92		4P,08	568	58 27	
5/NH ₄), 0,2K, 0,7P ₁ O ₃	1442,5	100 00		411,0	72		7.87
				WILL OUR OWN A	111 0 0240	LOW GO.	

2. Dekametaphosphat. K_oNH_d/PO₃)₁₉,10H₂O. — Man behandelt Ammoniumdekametaphosphat 1—2 Wochen mit KOH. Unl. Pulver; bei starker Vergrößerung aus sehr kleinen, schlecht ausgebildeten säulenförmigen Kristallen bestehend. Tammann (J. prakt. Chem. [2] 45, (1892) 453).

		TARMANN,
9K ₂ O	31 65	51 46
(NH ₄),0	1 95	08.1
10P,O ₅	52 96	52.67
20H,O	13 44	13 11
9K,O,(NH ₄) ₂ O,10P ₂ O ₄ ,20H ₂ O	100 00	99 04

Kalium, Phosphor und Schwefel (Selen).

A Schneefelphosphorkalium. — a Leitet man über gelinde erhitztes Kaliumtri- bis ietrasulfid 7 Stunden lang Phosphorwasserstofigus, so erhält man unter Entw von H₂S inc weiße M von hepatischem Geschmack, welche 42 32 °₀ K, 45 02 oder mehr S enthält, also wohl 4 K₂S₁, P₂S₂. Rechn. 43 01, 48 47) Sie zerftießt an der Laft und lost sich in W. anter B von H₂PO₄ und H₂S, auch entwickelt die Lsg. mit Säuren H₂S unter Fällung von S.

- b) Behandelt man KSH auf dieselbe Weise mit Phosphorwasserst ff, so entweicht unter sarkem Außschaumen H₂S₁ es wird eine diekfüssige, nach dem Erkalten gelbrotlich-weiße M erhälten, welche an der Luft Feuchtigkeit anzieht. Sie enthält mehr K und P als a), H Rosz Pogg 24, 313)

B. Monothophosphorsaures Kalium, K₂PSO₃, und Dithiophosphorsaures Kalium, K₂PS₂O₃, entstehen wahrscheinlich wie die entsprechenden Natriumsalze, konnten jedoch nicht in festem Zustande isoliert werden. Ersteres scheidet sich beim Fällen der Lsg. mit A, als gelbes Oel ab. Kubierschky

J. prakt. Chem. [2] 31, (1885) 93),

C. Sultophosphorsaures Kalum. K₂PS₄. — Man erhitzt in einer Glasretorte eine Mischung von 3 Mol. KCl und 1 Mol. P₂S₅, wobei PSCl₂ entweicht. Um alles KCl umzusetzen, muß die M. nach Beendigung der Rk. nochmals mit P₂S₅ geschmolzen werden. Leicht schmelzender, gelber, kristallinisch erstarrender Körper; mit P₂S₅ verunreinigt und davon nicht zu trennen. Lösl. in W. und verd. Sauren nur unter Zers. und Schwefelwasserstoffentwicklung, in KOH und NH₄ ohne Gasentwicklung. Unl. in A₂ Ae. CS₅, Bzl. und Eisessig, Konz. H₂SO₄ wird beim Erhitzen damit zu SO₄ reduziert. Glatzel (Z. anorg. Chem. 4, (1893) 1904.

D. Kaliumsulfatphosphot. 2K,0,2SO₂,P₂O₃,H₂O. — 1. List man K,SO₄ m w. überschüssiger sirupöser H₂PO₄, so erhalt man beim Erkalten schiefe sechsseitige Saulen von 2.296 spez Gew., bei 240° schmelzend. Jacquelain Ann Chim. Phys. 70, 317). — 2 Man erhitzt Kaliumpyrophospat oder K,HPO₄ mit Schwefelsäure, so lange noch Schwefelsauredampte entweichen und kristallisiert aus phosphorsäurehaltigem W. um. Prinvaclt (Compt. rend. 74, 1249; Ber. 5, 435). — 3. Entstebt a) aus 2 Mol. KH PO₄ und 1 Mol. H₂SO₄ oder b) 2 Mol. H₂PO₄ und 1 Mol. K,SO₄ in wss Verdunsten. Feiedheim u. Motzkin (Z. anorg. Chem. "

Glänzende Blättchen, welche bei 200° W., bei höherer T zaure verlieren, wahrend Pyrophosphat zuruckbleibt.

Omelin-Priedheim. II. Bd. 1 Abt. 7 Auft.

beim Erhitzen bis 170° unverändert, schmilst dann unter Abgabe von wenig W. und verliert bei 210° 1 Mol. (3.35°/6) W. FRIEDMEIM U. MOTSKIR. W. sersetzt in H,PO, und K,SO, PRINVAULT. Gibt beim Umkristallisieren am W. zunächst K,SO, sodann die Verbindung zurück. Kann keine Molekularverbindung von KH.PO, und KHSO, sein, sondern ist entweder

080.0R $(OH)_{*}$ OP OH oder POR FRIEDERIM U. MOTERIK. OR0.80,.OR Berechn, nach Jacquillain. JACQUELAIN, PRINVAULT, FRIEDREIN B. MOTERS.

h. 84.64 34.62 84,41 84,18 2K,0 186.6 280, P,O, 29,19 29.21 160,1 29.19 29.41 29,16 148 26.07 26.35 28.06 3H.O 54 9.92 10.50 KH,PO,KHSO, 544.7 100.00 100.45

E. Selenphosphorkalium. a) KSeP. — Man erhitzt ein bei Abschluß von Feuchtigkeit bereitetes Gemenge von gleichen Mol. Einfach-Selenphosphor und Kaliumselenid in einer mit H gefüllten Kugelröhre, bis Verpuffung eintritt und das vorher rote Gemenge fast rein weiß geworden Entzündet sich, falls man Zu starkes Erhitzen würde Zerfallen bewirken. nicht vollständig im Wasserstrome erkalten ließ, sehr leicht an der Luft und zeigt übrigens das Band I angegebene Verhalten. — Durch Zusammeschmelzen von 1 Mol. Einfach-Selenphosphor mit 2 Mol. Kaliumselenid wird dieselbe Vebindung neben unverbundenem Kaliumselenid, keine kaliumreichere erhalten. O. Hass (J. prakt. Chem. 93, 432; J. B. 1964, 184).

6) 2K,Se,P,Se,. — Ein Gemenge von 2 Mol. Kaliumselenid und 1 Mol. Phosphortriselenid vereinigt sich beim Erwärmen im Wasserstoffstrene unter Wärmeentwicklung zu einer gelben Verb., welche auch beim Erhitzen von gleichen Molekülen beider Körper, dann aber unter Abscheidung von

Phosphortriselenid entsteht. O. HAHN. Vgl. abrigens Bd. I. Abt. 1.

F. Triselenphosphorysaures Kalium, Kaliumtriselenophosphit. K, HP8e, 21/2H2O. – 1. Man trägt P.Se. in konzentriertes KOH unter Kühlung mit einer Kältemischung ein. — 2. Man trägt 3 g P.Se, in eine recht halt gehaltene Lsg. von 5 g KOH in 10—15 ccm W. ein und erwärmt vorsichtig auf 75–78°, jedoch nicht über 80°, bis alles in Lsg. gegangen in Man filtriert dann und stellt in Eis und Kochsalz zum Kristallisieren. — Kleine, diamantglänzende, fast farblose, schwach grünliche Kristalle. Oktseder, die jedoch Doppelbrechung zeigen. Zersetzen sich allmählich = feuchter Luft; liefern im Röhrchen Wasserdämpfe und H.S. während ers Se, dann SeO, sublimiert und Phosphat hinterbleibt. In k. W. ziemlich schwer, in heißem leicht mit schwach gelblicher Farbe L, aus starker KOF umkristallisierbar. Verd. Säuren entwickeln H.Se unter langsamer Abscheidung von Selen. Baryum-, Blei- und Silbersalze geben Niederschlift. MUTHMANN U. CLEVER (Z. anorg. Chem. 13, (1897) 191).

	`	•	MCTRNANN	u. CLEVER.		
			1.	2,		
2K	19,89		19 25	20.00		
H	0.25		_	_		
P	7 90		8.16	7 90		
8Se	60 45	530, 1.0	201 (01)	59.06	56.86	
2.5H.O	11.49		13,51	13.65		
K,HPSe,,2.5H,U	99,98		100.15	100.60		

G. Kuliumselenatphosphat. a) Selenatmonophosphat. 2K, O.P. O., 28eO., 3H, O. - Man konzentriert eine Lsg. von 1 Mol. Selensäure, 2 Mol. H.PO. 🖼 2 Mol. KOH auf dem Wasserbade so weit, das beim Erkalten sehrt Kristallisation eintritt. Harte, farblose Blättchen von rhombischem Habitus. Verwittert nicht über Schwefelsaure; wird beim Uebergießen mit W. zuerst getrübt, dann gelöst. Weinland u. Bautillingk (Ber. 36, (1903) 1402).

	1	VERPLAND II BARTTLING
P206	22 24	22.32
2SeO.	39 78	80 69
2K.O	29 52	29 53
811.0	8.46	

2K, O, P, O, 2SeO, 3H, O 100.00

β) Protoselenuidiphosphot. 3.5K₂O,P₂O₅,58eO₅,5.5H₂O. — 1. Man verfährt wie bei der Darstellung von α) vergrößert aber die Menge der H₂PO₄. — 2. Man läßt eine konz. Lsg. von 1 Mol. Selensäure, 4 Mol. H₂PO₄ und 1 Mol. KOH über Schwefelsäure stehen. Klare, stabförmige, mehr oder weniger flache, gerade abgeschnittene Kristalle von etwa 5 mm Länge. Luftbeständig, über Schwefelsäure nicht verwitternd. In W. H., trübt sich beim Uebergießen damit nicht. Weinland u. Barttlinge.

		WEINLAND U. BARTTLINGK.
150x	11 77	12 00
5SeO,	59 67	25 38
3.5K,O	27.35	27 55
55H,0	8 21	-

8.5K₂O₁P₂O₁,58eO₁,5.5H₂O 100.00

H. Sulfoselenophosphorusaures Kalium. Kaliumsulfoselenophosphit. 2K.S. K.Se. 5H.O. — Man verfährt wie bei den Darstellungen von F., verwendet aber statt KOH eine Lsg. von K.S. — Farblose, kleine, diamantglänzende Oktaeder, stark doppelbrechend. Beim Erhitzen entweicht H.S und H.Se. Die wss. Lsg. ist klar, fast ungefärbt, und gibt mit Sauren H.Se und H.S. während ein rotbrauner Körper mit etwas S. niederfallt. Schwermetallsalze geben dunkle, amorphe Niederschläge. Muthmann u. Clever 1Z. anorg. Chem. 13, (1897) 198).

		MUTHKARR U.	CLEVES.
4K	25,61	25 51	
3b	10.18	10 28	
88e	38 91	38.32	SR.28
25	10.50	(18 01	
6H,0	14 78	14 60	
2K,S.P.Se,5H,0	89.98	99 51	

Kalium, Phosphor und Halogene.

A. Monokaliummonofluorphosphat, P(OH)_R(OK)Fl. — 1. Man löst den Verdampfungsrückstand einer wss. Lsg. von 1 Mol. K₈PO₄ und 1 Mol. KOH in soviel HFl von ca. 40 °₁₀, daß die von selbst heiß gewordene Flüssigkeit beim Erkalten nicht sogleich Salz ausscheidet, konzentriert dann in ganz mäßiger Wärme und läbt in der Kälte kristallisieren. — 2. Man tragt in eine mittelst Kaltemischung stark gekühlte Lsg. von 2 Mol. KOH in überschussiger 40 °, iger HFl 1 Mol. P₂O₆ ein, konzentriert zunächst in mäßiger Warme, dann über Aetzkalk — Farblose, dicke, annahernd rechtwinklig riereckige Tafeln von 5 mm Kantenlange. An trockener Luft ziemlich beständig, trübt sich rasch an feuchter unter Verlust von HFl; greift Glas an. Schmilzt beim Erhitzen, verliert W. und HFl und hinterlaßt schließlich Metaphosphat. Aus W. nicht umkristallisierbar; entwickelt mit H₂SO₄ erwarmt HFl. Weinland u. Alfa (Z. anorg. Chem. 21, 43).

Monokin holoedrisch $a \cdot b : c = 0.8501 \cdot 1.0.6268$. Reabachtet: (100, .001), (101, .100, .001), (121), (011, :.001) = *78°55'; .001): .101) = *40°8', (110) · .10, = *100°20.

(001): (110) = 81°27'.

		Weinland u. Alfa.			
		1.	2.	8.	
P	19.85	18/05	20.00	20.00	
K	25.06	995.0	24.9		
F1	12.15	12.2	11.7	11.8	
	17.83	17.2	17.8	_	
H ₂ O	25.61 (a. d. Diff.)	25.06	25,6	_	
A 444 (A 444 444)	404 00	400.00	4.66.06		-

P(OH)_a(OK)F1 100 00 100.00 100.00 Ein dem Natriumphosphat mit Natriumfluorid (s. d.) entsprechendes Kaliumsals wit aus KH₂PO₄, KOH und KFI nicht erhalten. Bei Ggw. von NaFI entsteht die Natriumverbindung. Beisches (Ann. 97, 109).

B. Phosphorjodsaures Kalium. — Man trägt in bei 150° siedende sirupine H.PO., in welcher man KH.PO. aufgelöst hat, in kleinen Portionen Jedsäure ein, läßt sehr langsam abkühlen und hält schließlich 12 Stunden bei 60°. - Sehr lange Kristalle. Zersetzen sich mit wenig W. unter Abscheidung von Jodsäure, lösen sich in mehr Wasser. Chretten (Ass. Chim. Phys. [7] 15, 390).

	•	Certiin.		
36J 90 O	90.81	1. 69.36 21.75 } 91.17	8. 69.38 21.89	91.97
P_zO_a	2.15	2.31		
4K.0	5.68	5.52		
5H₂O	1.36	1,31	1,32	
P ₂ O ₃ ,18J ₂ O ₃ ,4K ₂ O,5H ₂ O	100,00	100,21		

Kalium und Bor.

A. Borkalium. — Beide Stoffe vereinigen sich nach H. Davy ohne Feuererscheinung zu einer grauen metallischen M., welche durch W. in KOH und Borwasserstoff zersetzt wird (s. Bd. I, Abt. 2). Nach Gax-Lussac u. Thanand ein Gemenge.

B. Borsaures Kalium. — 1 Mol. B₂O₂ entwickelt aus KOH beim Schmelsen im Silbertiegel 2 Mol. W. Bloxam (J. Chem. Soc. 14, 143; J. B. 1861, 110). B₂O₅ + 4KOH = 2K₂O₃B₂O₃ + 2H₂O₅ - Wird Borsäure mit Karbonat gemeinsam in etwas W. gelöst und bei 100° getrocknet, so zersetzen 3 Mol. B₂O₅ vollständig 1 Mol. K₂CO₃. Bei mehr K₂CO₃ wird etwas mehr CO₃ frei, dessen Menge aber bei mehr als 1 Mol. K₂CO₃ auf 1 Mol. BO₅ stetig wieder abnimmt. Bei Dunkelrotglut entwickelt B₂O₃ aus K₂CO₃ wechselnde Mengen, doch stets, selbst bei viel überschüssigem K₂CO₃ weniger als 1 Md CO, auf 1 Mol. B, O, bei Hellrotglut entwickelt sie (unter Verflüchtigung von wenig B₂O₃) aus 1.23 bis 3.64 Mol. K₂CO₃, 1.08 bis 1.26 Mol. CO₂. BLOXAM (J. Chem. Soc. 12, 177; J. B. 1859, 71). Nach Approposa entwicket 1 B₂O₃ beim Glühen 1.03, nach H. Rose (Pogg. 80, 271) 1.07 bis 1.083 CO₂. — And KNO, wird durch Borsäure bei Rotglut völlig, K₂SO₄ wird nur teilweise, KJ und KO werden nicht zersetzt. Tate (J. Chem. Soc. 12, 160; J. B. 1859, 71).

a) K₂O₃B₂O₃ = KBO₂ (Metaborat). a) Wasserfreies. — Die durch Ze-

sammenschmelzen von 1 Mol. B.O. mit 1 Mol. K.CO. erhaltene Verb. ist in starker Weißglut schmelzbar, von ätzend alkalischem Geschmack, langsan, aber reichlich in W. lösl. und aus syrupöser Lsg. nicht deutlich kristallisierend. An der Luft zieht sie so lange CO, an, bis sie in ein Gemenge von K.CO. und b zerfallen ist. Berzelius (Pogg. 34, 568). Schabus gibt folgende Beschreibung des Salzes: Monoklin von tafelförmigem Habitus durch Vorwalten des Orthopinakoids. Australia dem die vollständige Pyramide P und —P, das basische Pinakoid und das Hemiorthodoms
Poo. — 0P . Poo = *133°50′; OP : P = *108°12′; OP : ooPoo = *93°52′; P : P (klinod. Pelkante) = 53°36′; Poo : coPoo = 132°18′; Poo : P = 116°48′ Die Kristalle haben swat glänzende, aber selten ebene Flächen, sodad die die wierte einer Einzelmessung um einem Grad schwanken. Nur das basische Pinakoid ist bisweilen matt. Glasglanz bis Fettglanz. Halldurchsichtig. Weiß. Härte = 2.5. Schabus (Bestimm. der Kristaligest. (Wien) 1868, 28: J. B. 1854, 332).

			ARPVEDSON.
K,Q	94.3	57,89	58 16
B,0,	70	42 61	41 84
K.O.B.O.	164.3	100 00	100 00

β) Mit 3 Mol. H.O. — Durch Auflösen der wasserfreien Verbindung und Verdunsten der mit überschussiger KOH versetzten Lsg. über Schwefelsäure, Atternerg. — Dichte Kristallmassen aus zusammengruppierten, fast mikroskopischen Blättchen. Verliert beim Erhitzen das W. ohne Veränderung der Form; der Rückstand schmilzt erst bei anfangender Weißglut, ist also viel schwerer schmelzbar als die sauren Salze. Verdampft beim Weißgluhen als weißer Rauch. Das geschmolzene Salz erstarrt beim Erkalten zu langen Kristallnadeln. Verschluckt beim Schmelzen große Mengen von Gasen, die beim Erstarren unter Knistern und Aufblättern entweichen. — Zerfließt an der Luft unter Aufnahme von CO₂ und W. Atterberg (Öfers. of K. Vetensk. Akad. Förh. 1874, Nr. 6, 16).

			ATTRUBERG.	
K ₂ O B ₁ O ₃	94.3	43 20		
B.O.	70	32 06		
3H ₂ 0	54	24 74	24 91 (Mittel)	
K.O.B.O. JH.O	218.3	100 00		

b) K₂O₂B₂O₃. — Dasselbe hat das spez. Gew. 1.74. Buigner (J. B. 1861, 15). — a) Mit 4 Mol. H₂O. Glasglanzende, monokline, sechsseitige Prismen, die beim Erhitzen unter Wasserabgabe aufschwellen, dann zu einem klaren Glase schmelzen. Atterberg.

K,0	94.3	30.78	ATTERDESO. SI 07
2B,O,	140	45 71	
4H,0	72	23,51	23.70
K.O 2B.O. 4H.O	306.8	100 00	

B) Mit 5 Mol. H.O. Man übersättigt eine Lösung von neutralem Kalium-karbonat bei Siedhitze mit Borsaure, setzt Kalilauge zu, bis die Flüssigkeit alkalisch geworden und laßt kristallisieren, wobei zuerst Salz c, sodann aus der Mutterlauge Salz 3; anschießt. Hexagonal und zwar rhomboedrisch hemiedrisch. Gewöhnlich erscheint das bexagonale Prisma mit basischer Endfüche; seltener ein spitzes Rhomboeder mit Abstumpfung der Mittelecken, oder eine einfache hexagonale Pyramide. Laurent. Schmeckt schwach alkalisch, rötet Curcuma, bläht sich im Feuer wie Borax auf und schmilzt zum klaren Glase. Lost sich leicht in kaltem Wasser. Gmelin. Laurent (Ann. Chim Phys. 67, 215).

			LACREST.
K,0	94.3	29 08	28.5
2B,O,	140	43 17	437
5H,0	90	27 75	278
K.O 2B.O. 5H.O	324 3	10000	100.00

γ) Mit 5.5 Mol. H₁O. Durch Zusammenschnelzen von K₁CO₃ und Borsaure im richtigen Verhältnis, Auflösen in W. und Verdunstenlassen bei gewöhnlicher Temperatur. Große, gut ausgebildete, hexagonale Prismen mit abgestumpfter Endfläche. ΑΤΙΚΗΝΙΝΘ.

K.O	94.3	28 29	АТТЕНБИКО. 28 44
2B,0,	140.0	42 00	
55H,0	99	29.71	29.68
2B,O, 55H,O	383.3	100 00	

K₄O₂B₄O₃ 5 5H₄O 383.3 100.00

d) Mil 6 Mol. H₂O. Laurent hat such statt B gerade rhombische Säulen, Kombinationen von coP, coP & und OP, welche sich bei läugerem Aufbewahren im verschlossenen Gefäße in festes Salz und eine Flussigkeit zerlegten, erhalten, Laurent Compt. chim. 1850, 33; Ann 76, 269; J. B 1950, 256. Nach Artnussen monoklin. Verliert bei 759 2 Mol., bei 100° noch 2 Mol. Kristaliwasser und hält bei 200° noch ein Mol. zurück.

K.O	94.8	27.55	Laurer. 27.8
3B _q O _q 6H _q O	140 108	40.90 31,55	41.4 81.8
K-0 9R-0-6H-0	3498	100.00	100.00

c) $K_2O_3B_2O_2$. — Wss. Lagg. von Alkaliboraten nehmen Joë reichlich und unter Entfärbung auf. Beim Einengen bilden sich Polyborate, hierauf Jodit und Jodit Wohl nach $9(K_4O_3B_3O_3)+6J \approx 6(K_4O_3B_3O_3)+5KJ+KJO_3$. H. Somze (Ass. Suppl. 5.

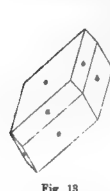
a) Mit 5 Mol. H.O. Scheidet sich aus den siedend vermischten Laga. von 1 Mol. K. CO. und 2 Mol. Borsaure beim Abkahlen auf 6° in harten durchsichtigen stark glasglänzenden Säulen ab. Rhombisch von prispetischem Habitus. In der Zone der Hauptschee liegen ook, col'de; außerdem erschien die beiden Domen Pob und Poo, letzteres ziemlich untergeordnet. — col': Pob = 1347; col': col'de = 11754'; Pob : col'de = 13938'; Pob : Pob (oben) = 9445'; Pob : Pob (den

Darstellung von b bereiteten Lsg. — Rhombisch, von prismatischem Habitm durch Ausdehnung der Kristalle in der Richtung der Hauptachse. In ihre Zone liegen die Pinakoide coPco und coPco ein rektanguläres Prisma bildend, desse Kanten durch das Prisma coP3 abgestumpft sind; oben bilden die beiden Domen Pos und Pos eine vierflächige Zuspitzung. — coP3 : coP3 = 151°10°; Pos : Pos (oben) = 410°0°: Pos : Pos (oben) = *96*30. Luftbeständig, unter Aufschäumen leicht schmelsbar. LAURENT (Compt. chim. 1850, 83; J. B. 1849, 265). Nach Assume identisch mit e).

	6,	n.	Ruissig.		6, p. 94.8		LANSET.
K ₄ O	94.8	28.92	23 34	K _t O	94.8	21,04	21.6
K ₄ O 8B ₂ O ₄	210	53.25	52.93	3B, O,	210	46.84	46.4
5H ₁ O	90	22 63	29.73	8H ₂ O	144	32,12	32.0
K, 0.3B, 0, 5H, 0	394,8	100.00	100.00	K,O.8B,O,8H,O	448.8	100 00	100.0

d) K₂O,4B₂O₂. — Entateht wahrscheinlich analog der entsprechenden wasserfreien Lithinsverbindung (s. d.). Lie Chatelier (Bull. soc. chim. (3) 21, (1899), 35.

e) K₂O,5B₂O₂,8H₂O. — Kristallisiert aus einer wss. Lsg. von KOH, weichein der Siedhitze mit Borsäure gesättigt wird. Darst, von Rammelsbebo, Rhombisch.



Rhombische Pyramide P = o (Fig. 18) mit Abstampfung der Mittel-Rombische Pyramide P = 0 (Fig. 18) mit Abstumptung der Missecken durch die Pinakoide coPce (a), coPce (b). Die Kristalle in der Richtung der makrodiagonalen Polkante so auseinandergenogen, des 4 Flächen o mit den beiden a ein secheseitigen Prisma bilden. e. = *116°24′, *114°16′ (Polkanten), 98°18′ (Mittelkante). Rammussens (Pogg. 95, 199; J. B. 1855, 299). Laurent (Compt. chim. 1850, 38; Ann. 76, 259; J. B. 1850, 255) gibt der Verbindung die Formi 5K₂O,24B₂O_{3,5}5H₂O. Sein Salz bildet durch Umkristallisieren gewingt Oktandar des kinschensbischen Systems. reinigt, Oktaeder des klinorhombischen Systems, welche beim Glüben sehr schwierig ihr W. verlieren Gibt nach Attranzus bei 100 rach 6 Mol. W. ab und nimmt dann nur sehr langsam an Gewicht sk. Enthält bei 200° noch ein Mol. W. Bei raschem Erhitzen schwilk es nur wenig an, in der Rotglut schmilzt es zum Glass. - Bein Verdunsten mit HFl hinterbleibt KBFi4. ATTERBERG.

LAUBENT. 15.8 - 16.4 K_1O 94.3 16.03 16.08 $5B_{r}O_{c}$ 850 89,19 8H.0 144 24,48 26.6 24,66 K,0,5B,0,,8H,0 588.3 100.00

f) K₂0,6B₂0,10H₂0. — Aus Lösungen, welche auf 1 Mol. K₂0 8, 4, 5 oder 6 Mal. Bros. enthalten, kristallisiert nur b oder e ans. Attersene. Kristallisiert nach Lagasz. wenn die Lag. neutral ist oder Lackmus rötet. Sehr glänzende, luftbeständige State. Bhombisch. Die Beschreibung bei Laureur ist unklar Es scheinen Kristalle zu zein. in denen die Pinakoide coPoc, coPob vorherrschen, mit Abstumpfung der Kanten der Konbination durch ein Prisma. Oben eine Pyramide. Zwillingsformen. — Blant geständige der Kanten der Konbination durch ein Prisma. Lackmus schwach. Löst sich weuig in k., siemlich reichlich in sd. W. Lattamer (& Chim. Phys. 67, 215; Ann. 28, 89).

K.0	94.3	13.58	LAGRENY.
6B,O,	420	60.49	60.8
10H ₁ O ₁	180	25 93	252
K, O, 6B, O, 10H, O	694.3	100 00	100.0

Wohl einerlei mit e RAMMBISBERG.

C. Einserkungsprodukte con H_aO_a auf KBO_3 , — a) Zu der h. Leg. von 56 g KOH in 200 g W. werden 60 g H_aBO_3 gesetzt, bis auf lauwarme Temp. abgekühlt, und mit 110 ccm 30^a igem H O, versetzt. Nach Zusatz von 300 ccm 94^a , igem A. fällt ein Oel aus, welches nach dem Absitzen von der Mutterlauge getrennt, in möglichst wenig k. W. gelöst und mit dem gleichen Vol. A. wiederum gefällt wird, worauf es nach einiger Zeit kristallnisch wird. Die noch ölhaltigen Kristalle werden mit k. W., A. a. Ae. gewaschen und an der Luft getrocknet. Christiansen (Kgl. Danske Vidensk. Selsh. Vorh. 1904, Nr. 6).

	('HBIST ENBRY,
K,O + dispon. O	27.74
K	32 87
BO.	40.90

b) Verwendet man nur den fünften Teil KOH, HBO, und W. wie bei a. und 110 ccm H₂O₂ von 6° a, und versetzt nach einigen Stunden mit dem gleichen Vol. A., so erstarrt das ausfallende Oel beim Umrühren im Laufe einen Tages. Reinigung wie bei a. Reaktionen analog denen des Na-Salzes (vgl. dieses). Da Verpuffung erst über 140° eintritt, so wird daraus geschlessen, daß die Verbindung kein Kristall-II,O₂, sondern eine höhere Borsaure oder ein hoheres Oxyd des Kaliums enthält. Die Zusammensetzung nühert sich einigermaßen der Formel 2KBO₄, SH₂O oder 3KBO₅, HO₄, 4H₄O, doch differiert der für H₂O gefundene Wert erheblich, Christensen.

		Сильтиния
K	29 25	29 98
BO.,	82.25	
O disp.)	16.00	16 20
ILO	22 50	14,93
27 11 () 11	4291483	

D Borstickstoffkalium - Balman's angebliches Borstickstoffkalium, durch Glüben von Borstickstoff,

Kalium. Bor und Fluor (Schwefel).

A. Borfluorkolium. KBFl₄. — 1. HBFl₄ gibt mit wss. Lsgn. von Kaliumsalzen gallertartiges, dem K₄SiFl₄ gleichendes KBFl₄; beim Erwärmen L. beim Erkalten kristallisierend. Wss. Lsgn. von Metallborfluoriden geben mit alkohol. Kaliumacetat denselben Nd. — 2. Die Lsg. von 100.2 T. KHCO₄ und 61.8 T. kristallisierter Borsaure in überschüssiger wäßriger HFl liefert beim Abdampfen ausschließlich KBFl₄, mehr angewandte Borsaure bleibt in der Mutterlauge. Beuzehtus. KHCO₄ + H.BO₄ + 4HFl — KFLBFl₄ + CO₄ + 4H₄O. Rechn. 100.14 u. 62 — 3. Aus einem durch Erwärmen zersetzten Gemenge von Flußspath, Borsaure und HCl fällen Kaliumsalze KBFl₄. — 4. Wird durch Erwärmen von Borsaure mit K₄SiFl₄ und Behandeln mit K₄CO₄ erhalten. F. Stolba (C.-B. 1872, 395). — 5. Man erwärmt ein Gemenge von 156 g geschlämmtem Flußspath, 62 g krist. Borsaure und 420 chem HCl, 108 g wasserfreie Säure enthaltend, 2 bis 3 Stunden oder so lange das Volum des Flußspaths noch abnimmt, am Rückflußkühler. verdünnt mit dem halben Volum W. und vermischt das Filtrat mit einer warm gesattigten Lsg. von KCl oder KNO₄. Der kristallinische Nd. wird

durch nicht zu langes Waschen, Pressen und Umkristallisieren aus heißen NH₃ gereinigt. Stolba. — 6. Fügt man zu einer genügend konz Leg. von HFl Borsäure und darauf die berechnete Menge K₂CO₂, so erhält man das Salz als gallertartigen Nd., der sich auch beim Kochen nicht ändert

BRUGNATELLI U. MONTEMARTINI (Gazz. chim. 24, [1] 478).

Die aus heißer Lösung erhaltenen kleinen glänzenden Kristalle scheines sechsseitige, an den Enden mit 2 Flächen zugeschärfte Säulen zu sein BERZELIUS. Dimorph. Durch Trocknen des gallertartigen Salses bei 100° mikroakopische reguläre Kristalle. Durch langsames Verdunsten der Leg. in der Kälte in rhombischen Kristallen erhältlich a: b: c = 2 7898: 1: 1.2890. Beobachtete Formen: (001), (100), (100, (101), (102), (111), (122). Kleine, farblose, giänsende, durchnichtige Kristalle, primatich nach (100). Beobachtet: (001: (011) = *52°4', (100): (110) = *38°18', (010): (011) = 37°4', (011): (110) = 60°43', (001: (111) = 64°13', (100): (111) = 45°8', (010): (111) = 56°8', (011): (111) = 44°57', (110): (111) = 25°47', (111): (111) = 67°58, (001): (103) = 38°4', (110): (103) = 50°66', (011): (103) = 61°38', (110): (103) = 60°31', (011): (122) = 36°38', (111): (122) = 16°7', (111): (102) = 38°37'. Optische Achsenebene parallel 100. Diamantgians. Brussatzelle Montennatiki. — Das kalt gefällte Salz knirscht im feuchten Zustande wie Stärkemehl und hildet nach dem Trocknen ein weißes feines Pulver. — Stärkemehl und bildet nach dem Trocknen ein weißes feines Palver. -Spez. Gew. bei 20° 2.498 bis 2.524. Stolba. Schmeckt schwach, etwa bitter. Neutral. Berzelius. 8. unten. — Die nicht vollständig getrocknete Kristalle verknistern beim Erhitzen, entwickeln W. und HBFl., sie schmehm vor dem Glühen zu einer wasserhellen M. und zerzetzen sich bei anhaltender starker Hitze völlig in entweichendes BFI, und zurückbleibendes KFl. BERZELIUS. Die mit W. benetzten Kristalle färben am Platindrath die Benenflamme schön grün, dann grün und violett, endlich violett. Stolna. - Die anfang neutrale was. Lsg. wird beim Stehen, rascher beim Verdünnen oder Kwärmen sauer, wobei das KBF1, ohne das Glas anzugreisen in KF1 und HBF1, (Fluorborsaure? vergl. Bd. I, Abt. 2) zerfällt, welche sich beim Abdampen wieder zu KBFl, vereinigen. Stolba. H.SO, zersetzt langsam und nur is der Wärme, Berzellus, sie entwickelt bei Ggw. von genug Borsaure aller Fl als BFl; auch Kieselsäure in chlorwasserstoffsaurer Lsg. und H.Sift. zersetzen. Stolba. Wird nicht zersetzt durch wss. NH, KOH oder NaOH BENZELIUS, wohl aber durch Schmelzen mit Alkalikarbonat in Fluorid und Borat. A. STROMEYER (Ann. 100, 82; J. B. 1856, 722), und swar nach: $2KBFI_4 + 3Na_5O_6 = 2KFi + 6NaFi + B_5O_6 + 3CO_6$, auf welche Reaktion sich ein titrimetrischen Verlahren zur Bestimmung von Soda gründen läßt. Stolma (Chem. Zig. 17, Rep. 250). — Löst sich in 223 T. W. von 20° (in 70.4 T. kaltem W., Berzelius), in 15.94 T. von 100°, Stolma; in NH₂, in Alkalihydroxyden oder Karbonaten nicht reichlicher, Berzelius; in einer Lag. von NH, Cl etwas reichlicher als in W. H. Rose (Pogg. 80, 276), nicht in einer 20% igen Kaliumacetatlösung. A. Stroweyer, und nicht in kaltem, H. Rose, wenig in kochendem Abeim Erkalten kristallisierend. Berzelius (Pogg. 2, 118).

12	00.44	24.00	BREZELIUS.	A. STROMETER.	MARROWAC.	
N.	59.14	31 08	31.07			
В	11	8.72			8.75	
4F	76	60.25		60.06	56.35	
KWI BPĪ.	126 14	Tion on "				_

MARIGNAC (Z. anal. Chem. 1, 410; J. B. 1862, 569).

B. Fluorborsaures Kalium. — a) Geschmolzenes KFI löst wasserfreie Borsäure leicht im Verhältnis von 2 Mol. KFI auf 1 Mol. B.O. und gestelt beim Erkalten zu einer porzellanartigen, zum Teil strahligen M., welche durch Schmelzen mit mehr Borsäure glasig, nicht mehr homogen wird. Die erstere M. ist leichter schmelzbar als ihre Bestandteile, sie löst sich auch nach Stunden, kaum in kochendem A., ist wenig hygropskopisch scheidet mit wenig W. keine Borsäure ab, wird durch viel Wasser zerzetzt und ist vielleicht B₂(OK)₂OFI₂. —

#) Beim Schmelzen mit K₂CO₄ treibt sie ein Mol. CO₂ aus und wird zu einer strahlig-kristallinischen M., vielleicht indem das Salz BOK), FI gebildet wird. B₂(OK)₂OFl₂ + K₂CO₃ = CO₂ + 2B(OK FL. H. Schuff

(Ann. Suppl. 5, 175, 228, 83). S. a. Band I. Abt. 2 und Natrium-fluorborat.

C. Kaliumfluorperborat. a) K.B.Fl.O., H.O. — 1. Man löst Ba) in wenig W. und fligt Wasserstoffperoxyd, (auf 1 T. von Ba) 3—4 T. H.O. und hierauf eine geringe Menge KOH hinzu und fällt mit A. Klebrige M., die beim Zerreiben in ein kristallinisches Pulver übergeht. Wird aus W., unter Zusatz einer geringen Menge H.O. und 2-3 Tropfen KOH erneut mit A. ausgefällt, wobei zunächst wieder eine klebrige Substanz entsteht, welche zerrieben kristallinisch wird. - Kugeln oder Prismen des rhombischen Systems. In W. mit alk. Rk. ll. Die Lsg. entwickelt bei gewöhnlicher Temperatur langsam, beim Erwarmen energisch O, das trockene Salz ist ziemlich bestandig. Konz. H.SO, entwickelt ozonhaltigen O, mit verd. H.SO, bildet sich H,O,. Gibt mit AgNO, einen gelben Nd. des Ag-Salzes, der sich unter Entw. von O und Abscheidung von Ag zersetzt. - 2. Kann auch aus 1 Mol. in W. gelöstem BOK, Fl und 4 Mol. H.O., Fällen mit A. und weiterer Behandlung wie bei 1 erhalten werden. MELIKOFF U. LORDKIPANIDZE Ber. 32, (1899) 3349).

			MELIKOPY U.	LORDKIPAKIDEE	
K _t O	40 01	40 11	39,77	40 02	39 7
B	9.36	9 46			9 26
O(act.)	17.02	17 20	17,14	17.34	17.13

β) K.O.O.B(Fl),O.O.B Fl)O.K,11, H,O. - Fluorborsaures Kalium B α) wird in 4 T. 8° igem Wasserstoffperoxyd gelöst. Hierauf wird Alkohol zugefügt; es scheidet sich als klebrige, allmählich kristallinisch erstarrende Masse aus. Petrenko (J. russ. phys. Ges. 34, 37; C.-B. 1902, I. 1191). — Entsteht auch mit nur einem Mol. Kristallwasser, durch Behandeln von ('a) mit Wasserstoffperoxyd, dann mit Alkohol. Melikoff u. Lordkipanidzk (Ber. 32, (1899) 3510).

		MRLIKOPP	U. LORDKIPAN	CLDZE
K.O	78.8	87,67		37.56
$\mathbf{K}_{i}0$ $\mathbf{B}_{i}0_{i}$	8 73		8 96	
2(Mnet)	19 08	18,96		18.8

D. Phosphorborsqures Kalium. - Durch Erhitzen von Kaliumphosphat mit Borsäure scheint ein phosphorbors. Salz zu entstehen Prinvault (Ber. 5, 435)

Kalium und Kohlenstoff.

A. Acetylenkalium. C.K., - Durch Dissoziation von Kaliumacetylid-Acetylen, vgl. B. Moissan (Compt. rend 127, 917). — Schmelzendes Kalium entflammt in Acetylen mit Explosion, Abscheidung von Kohle und Bildung von Acetylenkalium, welches durch W. unter Entw. von Acetylen zersetzt wird. Aethylen verwandelt bei Dunkelrotglut unter Entw. von H einen Teil des K in dieselbe Verbindung. Berthelot (Bull. soc. chim. [2] 5, 188; J. B. 1866, 514). — Wird Kohle mit Kalium einer derartigen Glühhitze ausgesetzt, daß Kalium verdampfen müßte, so braust das erhaltene Prod. mit W auf H Davy. Die schwarze M, welche bei der Bereitung des Kaliums nuch S. 4 übergeht, ist nach Bruxmaus Kohlenstoffkalium.

B. Kahumacetylad-Acetylen. - 1. Man sättigt eine Lsg. von K in fl. NH, bei -40° mit Acetylen, wobei die blaue Lsg. unter Entw. von C.H. farbles wird, und läßt entweder NH, verdunsten oder kühlt auf 60" ab. 2. Man behandelt Kaliumhydrid (vgl. S. 11) mit Acetylen. Di

bei Anwesenheit einer Spur W. schon bei -80° vor sich, son

Moissan (Compt. rend. 187, (1908) 463). — Sehr schön kristallisierte, rhomboedrische, seidenglänzende Blättchen, ähnlich der Borsäure. Enträndst sich unter starker Lichterscheinung in Cl und liefert dabei HCl nat Kohlenstoff. Reagiert mit SO, in der Kälte, mit CO, bei gelindem Erhitzen unter heftigem Erglühen. Beim Erwärmen im Vakuum entsteht K₂C₂ (s. S. 153). Moissan (Compt. rend. 127, 915).

C 87.50 87.10 86.98
K 60.93 61.18 61.08
H 1.57 —

C. Carbonyl-Kalium. KCO. — (Nicht identisch mit dem bei der Derställing den metallischen Kaliums entstehendem Hexaczybenzolkalium, K₂C₂O₄.) Man leitet CO bei —50° in eine Lsg. von K in NH₂ ein, bis die Farbe über blau in weißrem übergegangen ist und verdunstet das überschüssige NH₂ bei gewöhnlicher Temperatur. Gelatinöser Nd., trocken pulverig, von weißrosa Farbe; wird beim Auf bewahren im zugeschmolzenen Rohr dunkler. Detoniert bei 10°, bei Zutritt von Luft oder eines Tropfens W. schon bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von K₂CO₂, Kaliumoxyd und Kohlenstoff. Wird vm Wasserdampf braun gefärbt. Beim Auf bewahren über W. zerfließt es meiner Lsg. von brauner Farbe. Joannis (Compt. rend. 116, (1893) 1518).

CO 41.78 41.08 41.94 K 56.27 58.27 58.76 KCO 100.00 100.00 100.00

D. Kohlensaures Kalium. — Bildung and Kund CO, vgl. Bd. I, Abt. 2. — Gepulvarias KOH erhitzt sich beim Zusammenpressen mit starrem CO, Channing (Am. 56. 161): aus kohlendioxydhaltiger Luft nehmen festes und gelöstes KOH das CO, auf, bis zur B. von KHCO, —

a) K₂CO₃. — Bansch kohlens Kali. Alkali vegetabile farum. — Dorstellung. 1. Am organischen Kaliumsalzen durch Glühen, daher I. aus Holzasche. Diese enthält von löslichen Salzen hauptsächlich Kaliumkarbonat, -sulfat, -chlorid.-silikat und kleinere Mengen von Natriumsalzen. Die Asche anderer Pflansentile. vorzüglich die der Samen, enthält auch Alkaliphosphat. Wie Holzasche dienen auch de Asche von Sonnenblumenstengeln, vom Kall des Getreides, Hazam (Arch. Plasum [3] 1. 65), die Asche der Weinreben (Techn. J. B. 1859, 175) u. a. sur Potaschefblichen Fwssmuts (J. prakt. Chem. 70, 85: Techn. J. B. 1852, 123) empfahl die übrigens methereiche Asche der Wucherblumen. — Man verdampft die durch Auslangen der Asche mit W. gewonnene Lsg. in eisernen Pfannen entweder zur Trocksis oder bis sie beim Erkalten zur braunen Kristallmasse von wasserhaltigen K₂CO₃ erstarrt und erhitzt den Rückstand oder die durch Abtropfen gereinigte Kristallmasse in Flammöfen zum Glühen, bis das W. verjagt und die organische Substanz verbrannt ist. So erhält man die gebrannts oder calcinierte Potasche, Cineres clavellati, welche in ihrem löslichem Anteil außer Karbonat, viel Chlorid, Sulfat und Silikat, häufig auch Sulfid und darses durch Oxydation entstandenes Thiosulfat des Kaliums enthält. Sie enthält ferner Natriumsalze, Berthier, Spuren von Kaliummanganat, welches ihr eine bläuße Farbe erteilt, aber bei der Reinigung durch Berührung mit organischen Substanzen mit zerstört wird, Kaliumphospat, v. Kohell (Kastn. Arch. 8, 222), Hernam (J. prakt. Chem. 22, 24), und CuO, Sareaud (J. Pharm. 18, 656). Prause (Arm. 34, 233) fand in der Potasche Jod (vgl. Jod, Vorkommen). Die amerikanische Steinasche, welche durch Auslaugen unter Zusatz von Aetzkalk, Abdampfen bis zum Erstarren und Ausgießen dargestellt ist, enthält viel KOH.

Reinigung. KOH und Kaliumsulfid werden, wo sie in größerer Kenge vorhanden, durch Schmelzen mit Sägespänen im Flammofen in Karbonst verwandelt. G. Lunge (Dingl. 182, 193; Techn. J. B. 166, 215). — Durch

Auflösen der calcinierten Potasche in 2 T. ad. W., Filtrieren, Einengen und mehrtagiges Hinstellen erhält man eine Kristallisation von Sulfat, nach dessen Entfernung die auf etwa 1.43 spez. Gew. oder bis zur starken Salzhaut eingekochte Flüssigkeit reineres Kaliumkarbonat anschießen läßt. Man läßt dieses abtropfen, befreit es durch sehr wenig k. W. von der anhängenden Mutterlauge, in welcher neben vielem Karbonat vorzüglich Chlorid und Silikat verbleiben, und entwässert die Kristalle durch Erntzen in Kesseln von Eisen, Silber oder Platin bis zum anfangenden Glühen. Geremigte Potasche, Kali carbonicum depurulum. Ausziehen der käußieben Potasche mit 06 T. k. W. ist weniger vorteillauft, da viel Karbonat und doch nicht alles Sulfat im Buckstande bleibt. Die von Mayar Porg. 48, 651: zuerst angewandte Kristallisation des Kaliumkarbonats liefert ein reineres Produkt als das Abdampfen, bei welchem alles Kaliumchlorid und Kaliumsthkat bei dem Karbonat bleiben.

Die gereinigte Potasche enthält noch wechselude Mengen Kaliumchlorid, Kieselsäure und Kaliumsilikat, Natriumsalze und Kaliumsulfat, welche jedoch durch die angegebene Methode der Reinigung ganz oder fast ganz entfernt sein können. Die Kieselsäure bleibt zum Teil beim Auflösen in W zurück, ein anderer, oft großer Teil löst sich als Kaliumsilikat. Zur Abscheidung derselben trägt man in die Leg während des Eindampfens Stucke von käuflichem Ammoniumkarbonat und beseitigt die beim Wiederautnehmen mit W ungelöst gebliebene Kieselsäure. H. Wurzz. Chem. Gaz. 1852, 203; J. B. 1852, 357). Rinching (N. Juhrb. Pharm. 18, 67; Techn. J. B. 1863, 282. Autes. I. prakt. Chem. 15, 124. entfernt die Kieselsäure durch Auflösen der Potasche in 1. T. W., 24-stundiges Hinstellen mit. 4. Kohle und Filtrieren.

Bei der Umwandlung der gereinigten Potasche in KHCO₈ werden die fremden Bestandteile abgeschieden, namentlich wird SiO₃ gefällt, KCl und Na-Salze bleiben gelost oder können durch Decken entfernt werden. Die Zersetzung des KHCO₃ in der Hitze liefert dann das reinste K_2CO_3 des Handels, wobei das entweichende CO_2 wieder benutzt werden kann.

II. Aus Schlempekohle. Melasse wird entzuckert oder auf Spiritus verarbeitet und die zurückbleibende Schlempe nach Neutralisation mit Ca(O) oder Ba(O), Crespel u. Bocquer (Mont. scient. 1870, 24: Techn. J. B. 1870, 211) oder dem klarschlamm oder Zuckerfabriken (Ber. 6, 156) und Entternung des Nd. zunachst in eisernen Pfannen auf 38—70° B., dann in Calcinieiöfen und schließlich unter Zutritt der Luft so weit erhitzt, daß die organische Substanz zerstört wird. Dabei ist zu hohe Temperatur, welche Reduktion des Sulfats zu Sulfid verursachen wurde, zu vermeiden. Bez det Arbeitsweise und der Apparate, Dieastel (Dingl. 141, 240, Satkraweix (Dingl. 170–315), Formon sebendort 188–23, Fischen ebendort 218, 488, Landolt u Stahlbeimidt (ebendort 215–217, Webouth gebendort 212–196), Sirmans sebendort 229, 168, Gontand D. R.-P. 17955), Sehwagen (D. R.-P. 61336).

Um den Stickstoff der Schlempe zu gewinnen, unterwirft man sie auch der trockenen bestillation, wober NHz. Trimethylamin und Methylaikohol übergeben: Verfahren vom Viscust von KOH, Zuckerfahrt Waghäusel D. R.-P. 15702, oder mit überhitztem Dampf, Zwillingen D. R.-P. 38419

Die Verarbeitung der weißen, gemahlenen Schlempekohle (Salin) auf Potasche erfolgt durch systematisches Auslaugen und Verdampfen, wobei in der Hauptsache K₁SO₄ (und KCl), welche in die Potaschefabrikation nach Leblang gehen (s. u. 2 a) entfernt werden. Darauf scheidet sich Na₂CO₃, ev. in Verbindung mit K₂CO₄ aus, worauf die letzte verdampfte Mutterlauge nach dem Calcinieren von Fe₂O₄ rotgefärbte halbraffinierte Potasche hefert. Dieselbe wird in wenig W. gelöst, die Lsg. auf 49 50° B gebracht, worauf beim Erkalten K₁SO₄ und Na₂CO₃ auskristallisieren und die davon abgezogene und verdampfte Lauge raffin. Potasche mit durchschnittlich 91.5° _a K₂CO₂ ergibt. Achtere Literatur über die Verarbeitung der Schlempekohle Parky (Dingl. 123, 143), Preierem (C·B 1872, 491), Gauberson (A W Hodasse's Bericht über die Entw. der chem. Industrie 1875, 839). Neuere Beschreibung

Grany (Chem. Zig. 1800, 1440, 1504, 1586). Deschot such Analysm ther die Euses

satuung rober und raffinierter Schlempekohlenpotaschen.

Neuere Raffinationsverfahren für Rübenpotasche: Man vermischt nur wenig eingedickte Abfallauge mit schwach geglühtem Al-O, und gewinst ans den entweichenden Gasen zuerst NH, (s. o.), während man aus den gebildeten Aluminaten mittels CO, Karbonat ausscheidet. W. u. H. Patast (D. R.-P. 86400). — Ein weiteres Verfahren [Wascht, Locogn u. Co. (D. R.-P. 77182)] besteht darin, daß dieselbe mit einer gesättigten Leg. von K_080 . ausgelangt wird, wobei K.SO, in den Rückstand geht.

Zur Reinigung von Natriumsalzen wird der was. Auszug der Rübm-potasche mit Ca(OH), ätzend gemacht und dann zur Abscheidung der K₄SO₄ und KCl bis auf 50° B. eingedampft; zu der Mutterlauge wird so viel einer konz. Lag. von K₂CO₂ zugesetzt, daß sich das Doppelsalz KNaCO₄ bilden kann, Graff (D. R.-P. 88003). Nach starkem Eindampfen der Muttelauge kann KOH mit A. extrahiert werden. GRAPF (D. R.-P. 91730). — Ueber Potasche aus Weinschleupe a. Billier (Gén. industr. 3, 222; Techn. J. B. 1886, 128.

III. Aus dem Schweisse der Schafwolle. (Suint). Man verdampft 🗰 durch Auslaugen der Schweißwolle mit W. gewonnene branne klare Lee. zur Trocknis, calciniert den Rückstand, laugt mit W. aus und verfährt a. wie bei der Bearbeitung der Schlempekohle. (Vgl. II.) — 2. Man MR Wollschweiß in heißem, bochsiedendem Petroleum in Lag., bis sich die Eiweißkörper und die Kaliumverbindungen niedergeschlagen haben und ver-Eiweißkörper und die Kaliumverbindungen niedergeschlagen haben und verascht die abgesetzte M. Vulte (Amer. Pat. 559826). — Die 20 gewonnen Patracht die abgesetzte M. Vulte (Amer. Pat. 559826). — Die 20 gewonnen Patracht die 21 gewonnen Patracht die 21 gewonnen die 21 gewon

IV. Aus sourem seeinsauren Kalium. Man verkohlt gereinigten Weisstein durch schwaches Glühen in einem eisernen Tiegel, laugt die Kohl mit h. W. aus, überläßt das Filtrat zur Ausscheidung des CaCO, einige Tage sich selbst, filtriert wieder, verdampft in Gefäßen aus Einen, Silber oder Platin zur Trocknis, übergießt den Rückstand mit 3 T. k. W., dekantiet nach 3 Tagen vom Ungelösten und verdampft zur Trocknis. Sal Tarturi oder Kali carbonicum e tartaro. Rober Weinstein liefert ein Weinstehnnt. Sal Tarları oder Kali carbonicum e larlaro. Rober Weinstein liefert ein Weinstehnli, welches KUN enthält. Auch käuflicher gereinigter Weinstein bedarf einer weiteren Reinigung, entweder durch Waschen mit k. W., Wachendorm, oder durch Umhristallisierun sie hochendem. Auch kann man ihm durch Auskochen mit salzsäurehaltigem W. das Calcimtartrat entziehen Stünnsband u. Duik (N. Br. Arch. 20, 60) Beim Githen im frieme Tiegel wird Kaliumsihkat erzeugt, was Wachendorm durch Ausstreichen des Tiegels und Stärkemehl und Gummischleim vermeidet. — Stas (Atongew. u. Proport. 340) digwist gepulverten Weinstein mit W., welches 6% HCI enthält, wäscht, trocknet, um die Kinstüure unbislich zu machen und entferut Natriumsalse durch Umhristallinierun. Der se gereinigte Weinstein wird im Silbertiegel verkohlt.

1 m hierbei die Hälfte der Weinsäure zu gewinnen, digeriert Witterzeus (Renert Witter

Um hierbei die Hälfte der Weinsünre zu gewinnen, digeriert Wittrenzu (Regel A)
2, 313; J B. 1840, 806) 30 T Weinstein mit 6 T. Ca(OH), und 20 W., und erhält auf 2, 518; J. D. 1940, 500) 50 1 Weinstein mit 6 1, Ca(Ori), and 50 W. upa erant mass trait interferent neutrales Kaliumtartrat, welches nur eine Spur Ca enthält, und durch Verhohlen K₈(°O, liefert, Garry (Dingl. 120, 65; J. B. 1851, 689) sersetzt auch das assimit Kaliumtartrat durch Kaliumich und CO_a, B. Wausen (Techn. J. B. 1861, 206) durch Ba Olly und CO_a, Brocu (Compt. rend. 40, 264, Techn. J. B. 1853, 75) fällt aus dem durch Kachn mit Kreide erzeugten neutralen Kaliumtartrat nuch dem Ansänern mit HNO_a des Chir durch AgNO verdampft, verkohlt und zersetzt das in der Kohle vorhandene KCR durch Besprengen der glühenden M. mit W.

Das so bereitete K.CO., enthalt haufig Spuren von KCl. CaO. MgO and

SiO., WAUKENRODER (Ann. 24, 17), nach Kouell u. A. Vogel (Ber. 1, 215; J. B. 1888, 194) auch etwas Kaliumphosphat. Ca löst sieh zum Teil durch Vermittlung des K₂CO, in W. und scheidet sich beim längeren Stehen als kristalhnisches CaCO, ab Das KCl entfernt Grigur J prukt Chem 96, 168; Techn J B 1865, 299) durch Zusatz von Ag₂CO,, wobei aber nach Wittstain (Pharm. Viertelj 15, 410; Techn. J. B. 1867, 240. Ag in Lag geht, welches durch wiederholtes Erwärmen derselben teilweise, aber nicht ganz gefällt wird. — Auch das nach Stas dargestellte Weinsteinsalz enthält noch Snuren von SO. Al O. and Fe.O.

enthalt noch Spuren von SiO₂, Al₂O₂ and Fe₂O₂.

In ühnlicher Weise wie aus Weinstein wird K₂CO₂ durch Verkohlen und Auslangen von Kaltumacetet, Dulk u Grund, Wackenhoden, oder von saurem Kaltumoxalal, Durlos N. Br. Arch. 23 305, erhalten

2. Aus Chlorkalium und schwefelsaurem Kalium. a) Nach LEBLANG. Bezüglich der chemischen Vorgänge s. u. Na, CO3. Das K, SO4 wird aus KCI und K SO4 dargestellt oder das bei der Verarbeitung der Schlempekohle (s. S. 154) oder bei der Jodfabrikation (s. Bd I, Abt. 1) als Nebenprod. zewonnene benutzt. Die Schmelzung erfolgt im Hand- oder Drehofen. Die bei etwa 30° erhaltenen Laugen sind 22-30° B. stark und enthalten im Liter 250 -300 g K₂CO₃ (KOH mit eingerechnet) sowie 3-15 g K₂SO₄, 3-10 g K2S und 3 8 g KCl Sie werden entweder direkt verdampft und calciniert, wobei eine Potasche erhalten wird, welche durch Zersetzung des Ferrocyans und gelöstes FeS gelb gefärbt ist mit 85-92 n K, CO, and 10-12 ", K2SO4). Dieselbe wird mit W. ausgelaugt, die Lange von 50-52° B. abgekühlt und geklärt, wobei sich auch der größte Teil des Sulfates abscheidet. Durch Calcinieren der klaren Lauge erhalt man K.CO. von 95 98°. Oder man karbonisiert die Rohlauge (setzt auch wohl KHCO, in berechneter Menge hinzu., oxydiert ev. K.S durch Einblasen von Luft, klart die Lauge und verdampft. Bei 55° B. hat sich fast die Gesamtmenge des Sulfats und K, FetCN, abgeschieden, worauf in der Warme calciniert wird. Ev. muß auch hier das erste Prod., wie oben erwahut, gereinigt werden. Vgl. Preiffer (Kuliindustrie 1887, 418), Burigen Dingl. 233, 53, 145).

Verwendet man statt KySO4 aus Abraumsalzen gewonnenes Kalium-Magnesiuswulfat velches noch gegen 20°, Mg>04 enthält, so ist dus K (04 aus dem Gluhprod leichter auszulaugen. Baland Bull soc d'encourag 1865, 570. S auch Clemm Bull soc chim, [2] 1, 297; Terhn. J. B. 1864, 256., G. Lunar Dingt 182, 388; Techn. J. B. 1866, 216., Vgl. auch Parcur (Engl. P. 1885-6644. Eine Sammlung von Vorschlägen zur Umwandlung von KCl in K4CO4: Techn. J. B. 1864, 197. Erschwert wird das Arbeiten nach Lymanc durch die größere Flüchtigkeit der Verbb, bei höheren Temperaturen und die Schwerlöslichkeit des K4SO4 in konz. Lagg von K4CO4.

b) Aus KCl und MgCO4: Nach Engel. (D. R.-P. 15218) reagiert KCl and MgCO4.

and MgCO, bei Ggw. von W. mit CO, nach: 3MgCO₈ + 2KCl + CO₂ + H₂O = 2MgKH (O,)2 + MgCl., Das unt. Doppelsalz wird vom MgCl., getrennt und wit W. erhitzt: $2MgKH (CO_3)_g = 2MgCO_8 + K_gCO_3 + CO_3 + H_1O$. Man filtriert, dampft ab und führt $MgCO_3$ und CO_9 in den Betrieb zurück. — Die Zerlegung geschieht besser unter , Atm. Druck bei einer Temperatur, die ober 115" liegt, um dichtes, leichter filtrierbares MgCO, zu erhalten und das Entstehen von Bikarbonaten zu vermeiden (D. R.-P. 50786). Ueber das Auswaschen des Doppelsalzes s. D. R.-P. 55182, über die Wieder-gewinnung des unzersetzten KCl. D. R.-P. 57721. - Verbesserungen des Verfahrens: D. R.-P. 141808, 143408, 143409, 144742, 155007.

Nach D. R.-P. 37060 soil erst Magnesiumammoniumkarbonal hergestellt und dieses

durch ein Mel. Kaltumsalz umgesetzt werden.
c. Bei einem dem Solvayprozeß ähnlichen Verfahren leitet man in eine Mischung von
4 T Trimetheilamin und 1 T. KC bis zur Sättigung CO, ein, woher naures Karbonat ausfallt, das dann weiter versrheitet wird. Aktiengesellschaft Croix (Dingl 234, 304);

MULLER Bull soc chim [2] 47, 379). d) Ans K_1SO_4 and Na_4CO_8 . Man vereinigt bei 0° gesättigte Lagg. von K.SO, und Na.CO, und kühlt auf -6° ab, wobei sich Glaubersalz

abscheidet. Die kaliumkarbonathaltige Mutterlauge wird wieder mit Na.CO. und K.80, gesättigt und das Verfahren wiederholt, bis sie genügend mit K.CO. angereichert ist. Duras (D. R.-P. 47037). Mit Vorteil benutzt mes bei diesem Verfahren statt des K.SO, Kaliumnatriumsulfat, welches bei 11/2-2 Atm. Druck aus Sylvinit und Glaubersalz gewonnen wird. Durut (D. R.-P. 52163, 58826).

e) Man setzt K-SO4 (welches aus Stallfurter Bohmizen gewonnen wird und Na-SO4 (bilt) mit Baryamsulid um, filtriert das BaSO, ab, verdampft die Leg. auf 20° B. und behandelt sie mit CO, webei H.S entweicht und NaHCO, ausgeschieden wird, während in der Lange KHCO, verbieibt, welches durch Verdampfen in K.CO, übergeführt wird. BaSO, H.S and CO, gehen in dem Proses zurück. Chem. Fabrik Bukau (D. R.-P. 57707).

f) Löst man in kohlensäurehaltigem W. 5% K.SO,, fügt 7% gefälltes CaCO, hine und schützelt einige Stunden, so enthält die Leg. achwefelsäurefreies K.CO,. L. Sum

(Chem. N 27, 816; Bull soc. chim. [2] 21, 41).

- f) Durch Umsetzung von aus Kainit gewonnenem Kaliumsulfat mit Witherit. Januare (D. R.-P. 51224).
- g) Han setzt zu einer heißen konzentrierten Lösung gleicher Heleküle Kaltemedie und Kaliumbichromat sovial Kalkmitch, daß die Schwefelsture aus der Lösung entimmt wird, trennt das Calciumsulfat von der Chromatiösung, dampft diese bis zur Sättigung bei Ab-40° ein und gerlegt sie mit Kohlendioxyd zu Bikarbonat und Bichromat, von we das letztere ausfällt. Die Reinigung des Kaliumkarbonates von noch anhaftendem Chromit geschieht durch wiederholtes Eindampfen und Sättigen mit Kohlandioxyd; an Stelle wa Kaliumsulfat können auch Schönit, Kainit, Sylvinit etc. verwendet werden. Eönna (D. E.-P. 66633, 67320).
- 3. Aus anderen Koliumsalzen. a) Aus salpetersuurem Kalium. Dunk Verpussen von Salpeter mit Kohle gewonnenes K.CO., ist das Nitrum flrum. Wacsumness trägt in schmelsenden Salpeter Kohlenpulver, his es kein Verpussen mehr bewirkt, dir trägt ein Gemenge von 3 T. Salpeter und 1 T. Kohlenpulver in einen giübenden Tingul di. Ribor. (N. John b. Phorm. 3, 263; J. B. 1855, 882) und Zimunum (Zeiteher. Phorm. 1884, 65) nehmen durch Auskochen mit salmaurem W. gereinigte Kohle, ersterer 4. letztwer 4. vom Salpeter. Nach dem Verpussen ist noch 4. Stunde zu glüben. Das Nitrum flrum enthält etwas Nitrit, Silikat und Cyanid des K. außerdem die Verpussenigungen des Salpeten.

 — Durch Verpussen von 2 T. Weinstein mit 1 T. Salpeter wird der schwarze Flat, die Gemenge von K.CO., und Kohle erhalten, welchem W. das erstere entsieht. Entwindet mit das Gemenge durch einen glübenden Draht, ohne nachher noch zu glüben, so entbält die Ram das Gemenge durch einen glühenden Druht, ohne nachher noch zu glühen, so enthält die Has KNOs, trägt man allmählich in einen glübenden Tiegel ein, so entsteht KCN Wacmsnoden W Exorihardt und W Wicke (Ann. 94, 43; J. B. 1835, 332) fanden hein Cyanik,
 letzterer aber Cyanat, welches beim Besprengen des Glührückstandes mit W. Entw. von
 NH, bewirkt — Ein Gemenge gleicher Teile Salpeter und Weinstein liefert beim Verpuffen den weinsen Fruss, welcher außer Karbonat noch Nitrat und Nitrit anthält.

b) Leitet man in eine alkoh. Leg von Kalinmacetat CO₁, so fällt ein Gemenge w K₀CO₃ und KHCO₃ aus, welches ausgepreßt und geglüht wird. Lammann (Pogg. Ann. 48, 60 c) Andere Verfahren sind den für Na₂CO₃ angegebenen ausprochend. S. d. Art.

- 4. Aus Feldspat und anderen Silikaten. Man giuht ein aus 100 T fein geschilmusse 4. Aus Feldspat und anderen Silikuten. Man glüht ein am 100 T fein geschikumsten Veldspat und 140—188 T. ('aO bereitetes inniges Gemenge bis zur Silikatbildung, merklemst und kocht 2 · 4 Stunden mit Wasser unter 8 Atmosphären Druck aus. Die gewonstet Lag setzt beim Abdampfen Al(OH, und hydrat, SiO₁ ab, die entfernt werden, worant bei genügender Konz zuerst Na₁CO₂ sodann K₂CO₃ auskristallisiert. Ausbeute 9—10 T. Kalfür 100 T. Feldspat E. Mayen (tingl. 143, 274, J B. 1857, 623). A. Hack (Verhand niedensterr. Gewerbecer. 1859, 280; Techn. J B. 1859, 176). — Man erhitzt ein feingepulverten Gemenge von Feldspat, Flußspat und CaCO₃ im Flammofen bis zur Frittung, laugt mit h W aus, leitet CO₂ ein, wodurch Kieselsäure ausgeschieden wird, Wann (Dugl. 150, 317; Techn. J. B. 1858, 150). S. über dieses Vert: A. W. Hoymann (Monst. stand. 1864, 102: Techn. J. B. 1864, 198), ferner: Dullo (Dentsche Industriessit. 1865, 65; Techn. J. B. 1865, 291), welchem es nicht gelang, so alles Alkali auszuzishen. — Der bei Marne 15 Auf elektrolutischem Wasse. Die Anode taucht in KCl., die Kathode
- Auf elektrolytischem Wege. Die Anode taucht in KCl-, die Katholo in K.CO.-Leg. Der ersteren wird kontinuierlich eine frische Kaliumchloridlösung zugeführt, während an der Kathode CO, eingeleitet wird An der Anode entweicht Cl. Spilker u Löwe (D. R.-P. 52172). . anderer Verfabren siehe unter "Elektrolytisches Verhalten der Chloride" bei HCl (Bd. I, Alt. I) und bei NaCl (Bd. II, 1. Abt.).

a) Wasserfrees. — Feste weiße Masse von etwa 2.264 Kansten, 2.267 Filhol, 2.29 Clarke, Schroder (Ber. 11, (1878), 2017); 23 bei 0°, 2.2 (2.00 Ferd, Braun) spez. Gew. beim Schmelzpunkte. Quincke (Pogg. 135, 642; J. B. 1868, 20). Spez. Gew. bei 800—1000°; 1.900—0.00046 (t—900). Brunner (Z. anorg. Chem. 38, 350). — Schmilzt bei 1200°, Quincke, bei 878.6°, V. Meyer, Riddle und Lamb (Ber. 27, 3140), 834° Carnelley; 885° Le Chatelier (Bull. soc. chim. [2] 47, 300. 880° Rambay u. Eumordopoulos (Phil. Mag. [5] 41, 62).

Spez, Warme des festen Salzes zwischen 23-29° 0.21623, REGNAULT, zwischen 17 und 47° 0.200, Kopp, d. i. 29.81 resp. 28.43 für das Molekül,

Verdampst in der Weißglühhitze, im heißesten Teil der Bunsensamme 3.23, Bensen, 3.61. Norton u. Rorn J. Americ, Chem. Soc. 19, 1554, mal so schnell, als die gleiche Menge Natriumchlorid. Kann im Vakuum bei 1000° vollständig verflüchtigt werden. Es seigt hierbet folgenden Disconstitutionsdruck.

Temp in * 730 790 810 890 960 970 1000 1000 Druck in mm 0 0 5 1 3 5 9 13 17

LERRAU (Compt rend, 137, 1256) Spex, Würme des festen Salzes bei 23 89° 0.21623. RECHAULT, 0.20° zwischen 17 und 47°, Korr, 4, h. 29.81 resp. 28.43 für das Molekül.

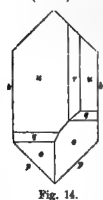
Verliert beim Glühen im verschlossenen Platintiegel bei Gelbglut 0,50% an Gewicht, well etwas CO₂ entweicht, welches bei niedrigerer Temp. wieder aufgenommen wird. Scheerer (Ann. 116, 149; J. B. 1860, 116. In der währigen Lösung des Rückstandes ist KOH, aber kein Kahumperoxyd nachweisbar Zusatz von tuo vermehrt den Gewichtsverlust beim Glühen Knaut - Bleibt bei Rotglut in einer Atmosphäre von CO₂ unverändert, in einer selchen von N findet teilweise Bildung von Oxyd und Hydraxyd statt, in H ist die Umwandlung noch starker. Divenan (Tans. R. Soc. of Elisaburgh 35, [2] 429. Wird beim Erhitzen im Wasserstollstrein auf beim Rotglut teilweise in Hydroxyd verwandelt. Divenau (J. Soc. Caem. Ind. 728).

Wird in der Glühhitze durch Wasserdampf in KOH und CO, zersetzt, Gay-Lussac u. Thénard, durch CO nicht verandert. Stammer. Beim Weißgluhen mit 2 At. Kohle entstehen CO und K. beim Glühen mit Si Kohle, CO und Kaliumsilikat. P wirkt ähnlich wie auf Na₂CO₃, aber zersetzt sehon bei kleinerer Menge das K.CO₃ ganzlich. Dragendompe (C.-B. 1861, 865; J. B. 1861, 110). Gibt mit Schwefeldioxyd bei Rotglut Sulfat und Sulfia. Berthellor (Compt. rend. 96, 298). Schmeckt sehr alkalisch, aber nur wenig atzend; reagiert stark alkalisch. Zers. durch Borstickstoff a. diesen, Verh gegen flussige wasserfiere HCl s. diese

VAUQUELIN LONGCHAMP. Unn. DAT TON K,0 94 26 68 18 089 67 67.39 BRA 44 31 82 33 83 41 314 311 134 26 100 00 100 100 00 100.0 1000 K₂CO₂

B) Wasserhaltings. 1) K,CO,H,O. — Bleibt beim Erbitzen von 2. auf 100° als verwitterte M., welche bei 130—135° langsam alles W. verliert. J. J. Pohl Ber, Wien. Akad. 41, 630; J. B. 1860, 115). Man dampft eine möglichst konz. Lsg. bei gelindem Feuer unter gutem Umrühren solange ein, bis eine beinahe trocken erscheinendu M. restiert. Kleine, weiche Kristalle. Goldschmidt (D. R.-P) 115988 — Konz. Kahumkarbenatibung bält bei 104° eingetrocknet 2 Mol. bei 118° noch 11.6% oder 1 Mol. Rechu. 11.51), bei 133—136° noch 0.8—0.5% W. zurück Munden 21 2K, CO, 3H, O. — Schießt aus der konz. wss. Lsg. des K, CO, bei

2) $2K_2CO_1$, $3H_2O_2$. — Schießt aus der konz. wss. Leg. des K_2CO_3 bet längerem Stehen an, nach Siadeller (Ann. 133, 371; J. B. 1865, 164) in größeren Kristallen namentlich nach Zusatz von KOH. Glasglanzende, nicht selten zolllange Kristalle des monoklinen Systems. Die beiden Hemipyramiden P (n) und P 10 nebst Abstumpfung der Mittelkanten durch ooP 10, der orthodiagonalen Polkanten durch Poo (†



der orthodiagonalen Mittelecke durch coPdo (b). — u: u (klimodiag. Polkante) = *1080° o: o (ebenso) = 125°9°; o: u = 99°21°; p: p (an den Enden der Klimodiagonale) = *96°30°; o: p = 146°27°; o: q = 151°36°; u: b = 127°0°; o: p = 148°54°; u: q = 141°23°; u: r = 143°0°. Der Habitus ist prismatisch, indem die vier Flächen u vorherrschend entwickelt sind. Rameslasseno (Neueste Forschungen, Leipzig 1857, 74). Marignau (Ann. mis. [5] 12, 54). Auch Kenngort's (Ann. 138, 372) Kristalle sind offenbar diesen gleich (p: p = 97°; u: u = .108°16°; o: o = 128°30°), doch herrscht bei ihnen des Prisma vor; Zwillinge nach P.

Spez. Gew. bei 4º 2.043. Gerlach (C.-B. 1886, 786). -Die Dampftension ist bei 20° zwar gering, aber dock noch meßbar, bei 100° beträgt sie etwa 100 mm; aus der Dampfdruckkurve der verschiedenen wasserhaltigen Lösungen geht hervor, daß nur dies eine Hydrat existiert. LESCOEUE (Bull. soc. chim. [3] 17, 18). — Verliert bei 100° 5.59 % W. und läßt 1. zurück, (Rechn. 5.44 H.O). Pom. S. ches. Nach Pohl rasch, nach Städeler nur an sehr feuchter Luft zerfließlich. Löst sich in W. unter Erwärmung. Pom.

	Kristalle.		Post.	Städeler.
2K.0	188,5	57.08	83.52	57.11
2CO ₂	88	26,62	1	26,72
SH _* O	54	16.35	15:00	16.60
2K-CO-3H-O	830.5	100.00	PO 51	100.42

Aeltere Analysen von Berard (Ann. Chim. 71, 50); Gibse (Scher. Ann. 4, 280, Perlippe (Phil. May. Ann. 1, 468) gaben etwa 20"/o W., daher früher die Formel Ka.CO.,2H.O (Rechn. 20.64 HaO) angenommen wurde. S. über diese Analysen Poel (a. a. O.). S. ferset Fabrent (Ann. Chim. Phys. 25, 5), Wackenhoure (Kasta. Arch. 11, 222), Planom t. LECARU (J. Pharm. 12, 337).

- K.CO. 3H.O. Man kühlt eine ziemlich konz. und warme Kaliuskarbonatlösung auf unter 10° ab. Ziemlich lange dünne Prismen, mehr breit als dick, orthorhombisch, jedoch scheinbar etwas verlängerte hexagonale Blättchen. a: b: c = 0.744: 1: 0.384, m: m = *105°40'; e¹: e¹ = *139°; e¹: m = 1087%. Morre (Bull. soc. frang. Miner. 15, 7). Gut haltbar an der Luft, in k. W. langsam, bei 50-60° rasch löslich. Gefunden H₂O: 28.2, ber. 28.1.
- γ) Lösung. Sowohl wasserfreies als kristallisiertes K₂CO₂ zerfliefo an der Luft zu einer öligen Flüssigkeit: Weinsteinöl, Oleum tartari per delquium. — 10 T. wasserfreies K₂CO₂ ziehen in mit Feuchtigkeit gesättigter Laft in 42 Tagen 36 T. W. an. Brands (Schw. 51, 423). Die Lsg. in W. erfolgt unter Wärmeentwicklung auch dann, wenn W. von 100° angewandt wird. DE COPPET (Ann. Chim. Phys. [4] 24, 527). Kristallisiertes K₂CO₃ löst aich bei 1706 unter Wärmeabsorption, bei 320 unter Wärmeentwicklung, bei 25° ohne beides in W. BERTHELOT (Compt. rend. 78, 1722; C.-B. 1874 Auch die bei 24° gesättigte Lsg. entwickelt beim Verdünnen mit W. noch viel Wärme. Favre. — Für die Wärmetönung bei der Lösung des wasserfreien Salzes gilt die Formel + 6.50 Kal. + 0.074 (t—15°). Berthelof u. Ilosvay (Ann. Chim. Phys. [5] 29, (1883) 305). Bei Lösung des Salzes mit 1½H₂O — 0.38 Kal., Thomsen (Thermochem. Unters. 3, 129), K.CO. + 15H.Online. . . . + 6.88 Kal. Die Lösungswärme des Hydrates schwant mit der Temp. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 4, (1875) 34). - Die Verdünnungswärme der konz. Lösung ist negativ, -0.10 bis -0.70 Kal, was auf Bildung von Hydraten schließen läßt.Neutralisationswärme: CO. 💤 🕂 $2KOH_{Log}$ + 20.2 Kal. Berthelot. -

Optische Refraktion in verd. Lösung $\mu=0.297$; Mol. Refraktion μ M = 40.8 DOUMER (Compt. rend. 110, 41). Leitfähigkeit bei 1150°

- 2150.10-6. BRAUN (Ber. 7, 958). Spez. Wärme von Lüsungen mit 2 Aeq. K₂CO₃ auf

10 Aeq 15 Aeq. 25 Aeq 50 Aeq. 100 Aeq. 200 Aeq H₀O zwischen 21 52° 0.6248 0.6831 0.7596 0.8509 0.9157 1.0943 Mol Wärme 199 279 447 884 1775 3567

Marignac (Arch. phys nat. [N.P.] 55, 118; C.-B. 1876, 291).

100 T. W. lösen K₂CO₀ nach G. J. MULDER (Scheikund, Verhandel, 3. Deel, 3. Stuck, Rotterdam 1864, 96) bei

0 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100 110 120 130 135° 89.4 109 112 114 117 121 127 133 140 147 156 167 181 196 2051

S auch Pondiale (Ann. Chim. Phys. [8] S. 468). Die Kurve, welche die Löslichkeit darstellt, ist die gegen 14° eine gegen die Richtung der Abscissenake (Temperatur) konkav gebogene, von dieser Temp ab langsam zu konvexer Krümmung umgehogene Linie. Kulden, 100 T. Wasser von 15° lösen 108 4 T. Kaliumkarbonat. Gerlach. Die gesättigte Lösung siedet der 125°, Legrand. Kremers.

Siedetemp. (S) der wäßrigen Lösung, a = gK, (O, im 100 g Wasser.

112 114 116 118 120 122 88.5 98.5 108.5 117.5 127.5 187.5 100 102 101 108 108 110 40 67 78 5 54.5 8: 126 132 133.5 121 128 130 147 5 158 169.5 181.5 193.5 202,5 81

Genlach (Z. anal. Chem. 26, (1887) 459). — Tension der gesättigten wäßrigen Lösung bei 20° 6.9 mm. Lescoeur (Compt rend. 103, 1128). — Gefrierpunktserniedrigung des Wassers bei 1 g in 100 g Wasser 0.317°, Rudorff (Poyg. 114, (1861) 63); 0.303. Raoult (Compt. rend. 98, (1884) 509, doch ist die Konzentration von großem Einfluß auf die Gefrierpunktserniedrigung. S auch Descretz (Pogg 41, 492; Berzel J B 18, 43. Hierbei ist die Konzentration von Einfluß und die Wirkung des gelösten Saizes auf das Sinken des Gefrierpunktes um zu stärker, je konzentriertez die Losung Enthalten die Lösungen auf 100 g W 2 g K₂CO₄, so ist der Gefrierpunkt um 0.300° für 1 g erniedrigt, bei 60 g K₂CO₄ auf 100 g Wasser um 0.527°. Lösungen mit 20g K₄CO₄ auf 100 g W enthalten das Heiahforst; für je 1 g dieses Hydrates zeigt sich der Gefrierpunkt um 0.161° erniedrigt; verd. Lösungen enthalten ein Gemenge verschiedener Hydrate, die Corper

Spez. Gew. Löving von Kaliumkarbonat bei 15° nach Gunlauh (Z. anal. Chem. 8, 279).

°/₀ R₁CO₃	Spez. Gew. der Linung.	**/ ₀ K ₄ CO ₃	Spez. Gew. der Löeung.	°/₀ K₂CO₃	Spex. Gew. der Lösung.
1 2 3 4 5 6 7 8 10 11 18 14 15 16 17 18	1 00914 1 01829 1 02748 1 08658 1 04572 1 065513 1 06454 1.07396 1.08387 1 09278 1,10258 1,11238 1,12219 1,18199 1,14179 1 15200 1,16222 1,17248	21 22 25 24 25 26 27 28 29 30 81 32 83 84 35 86	1 18265 1 19296 1.20444 1 21402 1.22159 1 23517 1 24575 1 25681 1 25787 1.27488 1 28290 1.90105 1.31261 1.32417 1 38578 1 34729 1.35845 1 357062	38 39 40 41 42 43 44 45 50 51 52	1.88279 1.39476 1.40673 1.41670 1.43104 1.44.378 1.44.573 1.46907 1.48041 1.49.314 1.50.588 1.51861 1.53185 1.54408 1.56728

TONNERMAN'S (N. Tr. 18, 2, 20; auch dieses Handbuck, 5, Aufl. 2, 20) Gehaltstabelle whr abweichend. Ueber Ausdehnung der Lösungen zwischen 10 und 50° s. Gentacu Omeliu-Priedheim. 11. Bd. t. Abt. 7, Aufl. 11

(J. B. 1859, 47). — Ueber die Löelichkeit des Kaliumkarbonats in Ammoniakwasser s. diese:

(J. B. 1890, 47). — Useer the Louisement des Rahmmander in Armonian august 2. 1 T. Kaliumkarbonat löst sich in 18.5 T. Glycerin von 1.325 spez. Gew. A. Vosm. (N. Repert. 16, 567; J. B. 1867, 191). Unl. in abs. Alkohol und konz. Ammoniak. Graze (Bull. soc. chim. 43, (1886) 552).

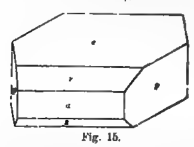
Molekulare Leitf. \$\lambda 10^7 \text{ für } \frac{1}{2} \text{K}_2 \text{CO}_2 : 78. Ueberführunguzahl des Anions n beob. 0.39, ber. 0.37. Kuschell (Wiedem. Ann. [2] 18, 289). Einige ältere Angaben: bei Lenz (Mém. Acad. St. Petersburg [5] 26, Nr. 3). — Innere Reibung einer Normallösung 1.142. ARRHENIUS (Z. phys. Chem. 1, 285). -

Schwefel wirkt auf die Lösung bei gewöhnlicher Temperatur langen beim Kochen rasch unter Bildung von Thiosulfat und Polysulfid ein; t zugeschmolzenen Rohr ist die Umsetzung nur gering, da die umgekahrte Reaktion scha-verläuft. Senderens (Bull. soc. chim. [3] 6, 800).

b) KHCO_s. Zweifach-kohlensaures Kalium. Kaliumbikarbonat. — Nestrike als Kalicia einmal im Wallis unter einem abgestorbenen Baume gefunden. Prant (Compt. rend. 80, 918; J. B. 1865, 904). = Bildungen. 1. Aus K₂CO₂ und CO₂ bei Ggw. von W., und zwar bei geeigneten Verhältnissen unter lebhafter Warneentwicklung. Cartheuser (Acta Acad. El. Mogunt 1757, 1, 149). - 2. Bein Erwärmen einer was. Lag. von K. CO. mit käufl. Ammoniumkarbonat, wobei NH₄ entweicht. Beim Erkalten kristallisiert KHCO₄. CARTHEUSER. — Duslos (Br. Arch. 29, 50) erhitzt die lag. von 4 T. K₂CO₄ in 4 T. Wasser im Wasserbeit, trägt 1 T. käufi. Ammoniumkarbonat ein, erhitzt eine oder mehrere Stunden und läßt erkalten. Die nach Abscheidung der Kristalle verbleibende Mutterlauge liefert noch ennach mit 1. T. Ammoniumkarbonat behandelt, noch ebensoviel Kristalle. — 3. Neutraliziert man eine konz., auf 75° erwärmte Lsg. von K. CO. allmählich zur Hälfte mit Essigsäure oder Weinstein, bis eine lebhatte CO.-Entwicklung beginnt. so kristallisiert in der Kälte viel KHCO. Sehlmbyeb (Kast. Arch. 2, 496). Fölix (Br. Arch. 38, 151).

Darstellung. Man leitet CO, entweder in eine konz. Lag. von K.OO, wobei das schwerer lösliche KHCO, anschießt, oder über schwach befeuchtets festes K₂CO₃, wobei die Absorption rascher erfolgt, besonders wenn man nach Wöhler's (Ann. 24, 49) Vorschlag poröse Weinsteinkohle anwendet.—Goldschmidt behandelt das neutrale Salz bei 60° mit gasf. CO₂, D. R.-P. 115988. Die anzuwendenden Apparate sind diejenigen der Mineralwasserfakrikation. Væschriften für die Darst. im kleinen: Weitzel (Ann. 4, 80), More (Ann. 29, 268), Denos (N. Br. Arch. 23, 305), Chruzburg (Kastn. Arch. 17, 252).

Große wasserhelle Kristalle des monoklinen Systems, welche prismatisch nach der Orthodiagonale entwickelt sind.



ickelt sind. Fig. 15. In der Zone der Orthodiagonale liegen OP (c), Poo (r), coPoo (a), 2Poo (s); außerdem das Prisma coP(p). — p : p (an den Enden der Klinodiagonale) = *42*; a : e = *108*25; a : r = 126°35'; c:r = *156°50'; a:s = 127°38'; e:s = 129°25'; r:s = 105°52; p:c = 110°24'; p:r = 108°37'. r dehnt sich oft bis zum Verschunde von c und hinterem s aus. Ввооки (Ann. Phil. 22,43; die Messungen von Levy (Quart Journ. of Sc E. 286) und Sénarmont (Ann. Chim. Phys. [3] 46, 37 stimmen damit gut überein. Spez. Gew. 2.156. H. Schiff. Schmeckt salzig, schwach alkal, nicht mehr kaustisch; reagiert schwach alk. — Die trockenen Kristalle sind luft-

beständig und verlieren im Vakuum neben konz. Schwefelsäure in 24 Stunden nur 0.05 ", in einer lufthaltigen Glocke neben KOH 0.47 %. H. Ross. -Sie verlieren bei 10° in einer abgeschlossenen Atmosphäre nur sehr wenig CO, aber ein Strom von Hoder N bez. von Luft entzieht selbst bei dieser Temp. allmählich wachsende Mengen CO, und bildet neutrales K. CO. Grant (Compt rend. 64, 606; J. B. 1867, 86). - Durch stärkeres Erhitzen (bei 190; sehr rasch bei 200°, Jacquelain) verlieren die Kristalle die Hälfte des CO₂ nebet W.

Das in W. gelöste Salz verliert viel leichter die Hälfte seiner Saure. Die verdünnte katte Lag, entwickelt im Vakuum Blasen von CO2, in 20 Stunden bei öfterem Auspumpen 4 52% fm Vakuum neben H2SO4, mit so viel Wasser verd unt, daß es micht das Gefrieren der Lag heuvirkt liefert dieses in großen Blasen kockend, antersehendbare Kristale von KHCO2 und K2CO3, nicht aber das Salz et Die Lag dieses Kristaligemenges in W zeigt hei der nochmaligen Behandlung im Vakuum nochmals Aufkochen, bei der 3 Behandlung nicht wehr. Nach dieser hat das Salz 10 62% (O2 verloren, bei wiederholter Behandlung wurde K2CO3 hinterbleiben. — Auch unter einer lufthaltenden Glocke neben konz. Schwefelsaure verliert die Lag, bei 15 bis 18% eintrocknend, 6.36% CO2; enthalt die Glocke außer Schwefelsaure noch KOH, so befragt nach dem Verdunsten zur Trockniß der Verlust au CO2 18.25%, also beinahe die Hälfte — Die Lag des KHCO2 verliert beim Kochen an der Luft in einer halben Stunde 11 85, bei längerem Kochen unter Ersatz des Wassers fast die Hälfte des CO2, so daß fast nur neutrales Kalinnikarhonat Ersatz des Wassers fast die Hälfte des (O2, so dall fast pur neutrales Kaliumkarbonat hinterbleibt. Beim Kochen unter stärkerem Druck betragt der Verlust an Kohlendiaxyd in derselben Zeit weniger. H. Ross (Pogg. 34, 149). - Die Dissoziationsspannung ist bei der Zersetzung konstant, eine Zwischenstufe ist nicht bemerkbar. LESCORUR (Ann. chim pays. [6 25, 423). 100 T. W. von 10 bis 11°2 lösen 26.1 T. Salz zu einer Flüssigkeit von

1.1536 spez. Gewicht. Anton (Dingl. 161, 216; C.-B. 1861, 630), 100 T,

W. lösen bei

19.61 28.23 26.91 80 57 84,15 37,92 41,85 45.24 T. KHCO. Poggiage (Ann. Chim. Phys. [3] 5, 468),

Löstichkeit unter Berücksichtigung des CO₂-Verlustes durch Dissoziation: bei 0° 5.5° 11 0° 16 3° 21 5° 27 4° 32 2° 37 5° 41 8° 22 05 25 27 28 22 31 14 34.10 37 48 40 35 43 64 46.48 31 14 28 22 51 4° 54 9° 59 0° 53 25 55 94 59 10. 48.30 49 57

Dinners (J. prakt, Chem. [2] 10, (1874) 417). - 1 T. Salz löst sich in

1200 T. Alkohol. Vgl Besseran (Opusc. 1, 13) Berthelot. (N. Gehl 8, 257).

Lösungswärme – 5.3 Kal. Berthelot. Neutralisationswärme:

CO. 1.60 + K. CO. 1.60 = 1.80 Kal. Einige Angaben über Leittahigkeit, Lenz. Mem, Acad. St Petersburg [5] 26, Nr. 3). Theadwell u. Reuter (Z. anorg. Chem. 17, (1898) 192).

Wasserstoffperoxyd verdrängt CO, und reagiert dann wie mit neutralem

Karbonat (s. unter G.). Kasanetzet (J. russ. phys. Ges. 35, (1903) 57.

	Kristalle.		VAUGUMEN	BERARD	H. Daynes
K ₂ O	94.3	47.07	46	45.92	47.16
200,	168	43+19	47	42 01	43 98
H-0	18	9 00	7	9.07	891
KHCO,	200.3	100,00	100	100,00	100.00

c) K, CO, 2KHCO, . - Anderthalbfach kohlensaures Kalium. - Wird die was Leg. von kHCO, so lange gekocht als noch CO, entweicht oder setzt man zu einer Lag von 100 T. K. CO. 131 T. fein zerriebenes KHCO,, so erscheinen beim Erkalten zerfliebliche, in A und Kristalle dieses Salzes. Bantsou ar Banzanaus (Lehrh 3 Antl., \$ 404). Genera bezweifelt auf Grund von H. Rose's Versuchen (S. oben) die Existenz dieses Salzes, auch Khat r erhielt nach Brazznius' Methode steta nur halbgesättigtes Salz von bekannter Form und Zusammensetzung. — Possitalien Tabelle über die Loskohkeit in

Wasser Ann China Page [3] 5, 468

a) Mit 3 Mol. H.O. — Wurde nach einer Mitteilung von Bauer in der Mineralwasserfabrik von Struve u. Soltmann von Lichtenstidt beim Abdampten größerer Mengen von Bikarbonstlösung beobachtet, Rammelisuere Ber. 16, (1883-1143). Konnte synthetisch nicht erhalten werden. Die Kristalle werden weder feucht noch verwittern sie. Sie gehoren zum zwei- und einghedrigen System, und gewöhnlich nach der Vertikalzone, selten nach der Hor zentalzene prismatisch and bestehen aus Kombinationen von p = a · b occ; a = a; ocb; occ; r = a; c ocb; c = c oca; cob; 2p' - a · 2c; ocb, a; b; c = 26535 · 1 · 1.2952. Genessen. p · p - *1.726; a = 111'U, a; c = *106'85'; p = *127'35'; 2p' = 127'U c; p = 157'20'; 2p' = 128'35'. 20' == 102'40'. Berechnet c = 95'21'; p:r == 101'5' RAMMRLHEREO.

		BAUER.	RAMMERICANIA.
(BE-O	47,96	46.54	48.59
i 2CO _n	22.59	21,79	21.80
(3E.O (3CO ₂ (3E.O	11.90	11.54	19.23
4H ₁ O	18.45		

K,CO,2KH('O, SH,O 100,00

8) Mit 5 Mol. H.O. - Effloreszierte aus einem thönernen Kasten, in welchem rohe Potasche aufbewahrt worden war, nach dem Auswaschen zul Trocknen. Bis 5 mm lange, weiße, vollkommen luftbeständige Kristal-nadeln. Die künstliche Darstellung gelang auch hier nicht. Fr.Jonus-(Schweiz, Z. f. Pharm, 1856, 6; Ber. 16, (1883) 1143).

2K ₄ O	188	44.08	Fronkrings. 48.78
8CO ₂	132	80,78	80.46
6H₃Õ	108	25,19	25.76
K,CO,2KHCO,5H,O	428	100.00	100.00

E. Pyrokoklensource Kalum. K.O.2CO. = K.O.O.? — Flüssiges Kohlendioxyl Mix nach Callerer (Compt rend. 75, 1271; C.-B. 1873, 83) mit Kaliumkarbonst, Bikarhest, welches in der überschüssigen Sture ungelöst bleibt. Da hier kein Wasser sugagm it kann wohl nur ein Pyrokarbonat entstehen. Kraur.

F. Ueberkohlensanres Kalium, Kaliumperkarbonat, K.C.O. .- Man elektre lysiert eine möglicht konz. Lösung von K.CO. bei niederer Temperater unter Benutzung einer Thonzelle von 200 ccm Inhalt als Kathodearam. welche in einem Becherglas derart steht, daß ca. 120 ccm als Anodesram übrig bleiben. Als Anode dient ein spiralförmiger Platindraht, als Kathen ein Nickelblech. Die Konzentration an der Kathode kann geringer and diejenige an der Anode wird vorteilhaft dadurch konstant gehalten, de man eine konz. Leg. von K.CO, durch ein Rohr auf den Boden des Gefäßes leitet und die verbrauchte, daher verdünntere Lag. oben ablasie läßt. In ganz konz Lsg. genügt eine Temperatur von 0 bis -10°, in nick ganz konz. Lsg. ist -150 oder tiefer die geeignete Temperatur. Verstärke der Stromdichte ist für die Ausbeute günstig. Constan u. v. Harsen (I Elektrochem. 3, 137); v. Hansen (ibid. 3, 445). — Die elektrolytische Bilding aus Karbonat verläuft am besten in neutraler Lsg. Sie wird durch Gegawart überschüssiger Hydroxylionen und durch Bikarbonat verringert, ebsso durch Platinierung. SALZER (Z. Elektrochem. 8, 893). — Beschreibus der elektrolytischen Darstellung auch Lami (Boll, Chim, Farm, 48, (1996) **26**9).

Himmelblaues, äußerst bygroskopisches Pulver, das beim Trocknes 🛎 der Luft fast ganz seine Farbe verliert und weiß wird.Zerfällt bei 😝 lindem Ewärmen nach K.C.O. = $K_1CO_1 + CO_2 + O_3$, doch ist diese Zesetzung auch in kürzerer Zeit erst bei 200-300° quantitativ. In eiskalts W. fast ohne Zersetzung L, in zimmerwarmem W. anter Zersetzung L, A. wenig l. Bläut KJ-Stärke erst beim Ansäuern oder bei 0°; oxydist PbS zu PbSO,; entfärbt Indigo, bleicht Baumwolle, Seide und Wolle Reduziert MnO2. PbO2, Ag2O unter Entw. von O; mit verd. KOH oder = H,SO, entsteht H,O. Zersetzt sich im trockenem Zustande kann, feuchtem rascher. Kann durch Umkristallisieren aus k. W. nicht gereist werden. Das stets beigemengte Karbonat entfernt man durch länges Digerieren mit einer ziemlich konz. Lsg. von KOH bei -5 bis -1. Kann in vielen Fällen in der analytischen Chemie das Wasserstoffersty Greetzen. Treadwell (Chem. Ztg. 25, 1008). In cinem Salu, welches not K₄CO₅, KHCO₅ and Feuchtigkeit 58.54%, K₄CO₅ enthielt, ergab letatures: 21.83 CO₅ 21.11 L 4.23 O; in einem solchen mit 77.91 K₄CO₅ : 34.63 CO₅, 30.69 K, 6.30 O; in cinem solchen mit 77.91 K₄CO₅ : 34.63 CO₅, 30.69 K, 6.30 O; in cinem solchen mit 59.96 K₄CO₅ : 28.86 CO₄, 23.63 K, 4.85 O. Combtan u. v. Hamen.

G. Produkte der Einseirkung von H₂O₅ auf K₅CO₆. — c) Alkohel 25.

aus der Leg. von K2CO3 in HO2 ein flüssiges Salz, welches bei mehrfachem Waschen mit A. kristallisiert. Wahrscheinlich mit K.CO. verunreinigtes K, CO, 3H, O. Enthalt mit A. gewaschen und über H, SO, getrocknet 5.10—6.46% aktiven O. (ber. 7.69%) und 20.91—20.74%, H.O. (ber. 25.69%). Tanatar (Ber. 32, (1899) 1545).

A) Man setzt zu 1 T. K.CO, 5 T. H.O. von 25 . oder behandelt KHCO, mit einem 10-fachen Ueberschuß von 30 % igem H.O. und fallt dann mit A. Mikroskopische rhombische Prismen, vermengt mit monoklinen Prismen. Ist $K_2CO_3 + 2H_1O_2 + 2H_2O_3 + 2H_2O_4$ oder (KOO), $CO + 2 + 2H_2O_4$. Spaltet sich aber beim Lösen in W. in K_2CO_3 und H_2O_2 , ist daher nicht als Perkarbonat, sondern als Additionsprodukt von II.O, anzusehen. Kasanbyzky (J. russ. phys. Ges. 34, (1902) 388; 35, (1903) 57).

γ) Man last auf l g von β noch 7.5 ccm einer 25° igen Wasserstoff-peroxydlösung einwirken und fallt die entstandene Lsg. mit A. Ist K, CO, | 3H, O, oder (KOOO) KOO CO - 3H, O. Lost sich in W. unter schwacher Sauerstoffentwicklung und zerfällt in H,O, und Karbonat und

ist gleichfalls kein Perkarbonat. Kasanetzky.

H. Kohlensaures Kalium mit karbamins, Ammonium, KHCO, NH, O.CO, NH, Erhitzt man käufliches Ammoniumkarbonat (s. d.) mit K, CO, auf 60%, wird unter Entweichen von NH, diese Verbindung erzeugt, welche sich bei 65' unter Entwicklung von karbamins. Ammonium zersetzt. Divers.

J. Sulfokohlensaures Kalium. KaCS. - Entsteht beim Auflösen von DS, in einer Lsg. von K.S oder langsamer und zugleich mit K. Co. beim Auflosen in einer wss. Lsg. von KOH. - 1. Man fügt zu einer Lsg. von K.S in wenig A. solange CS, als es sich löst, trennt die in der Ruhe gebildete untere syrupartige Schicht von der oberen, welche in A. gelöstes DS, und Kaliumpolysulfid, und von der mittleren, welche überschussiges 28. enthalt, und dampit sie bei 50 ab. Dianit gefüllten verschlossenen 2. Man digeriert eine Lsg. von K.S in einer damit gefüllten verschlossenen CS. bis zur Sättigung und dampit Flasche bei 30° mit überschussigem CS, bis zur Sättigung und dampft die Lsg. bei 30 ab. Berzymus (Pogg. 6, 450), - 3. Man löst S in CS, and schuttelt die Lsg. mit KOH. HAGER (Pharm, Centralh, 26, 368), Gelbes, sehr zerfließliches Salz, von kühlend pfefferartigem, hinterher hepatischem Geschmack, welches zwischen 60 und 80° sein Kristallwasser verliert und sich in rotbraunes trocknes Kat'S, verwandelt. Dieses wird beim Erhitzen bei Luftabschluß ohne Gewichtsverlust zu einem schwarzbraunen Gemenge von K,S, und Kohle. - Sll. in W., swl. mit braungelber Farbe in A.

Berzhells. Verwendung statt des Schwefelammoniums in der Analyse, Haubn (Phorm. Central) 26, 368, 374, 446; Robenhart, J. russ phys. Ges. 1886, [1] 30.

Ko'lensnifidkalium, KCS?— Ist vielleicht die Zusammensetzung des gelbbraumen Pulvers, welches sich bei Einwirkung flüssiger Kalium-Natriumlegierung auf rektifiziertes. S. bildet. Explodiert durch Druck oder Reibung mit großer Heftigkeit. Tuomes J. Chem.

K. Chlorkalium mit kohlensaurem Kalium. — 2 Mol. KCl schmelzen mit 1 Mol. K₂CO₆ beim Erhitzen über der Weingeistlampe zu einer dünnen durchsichtigen Flüssigkeit die beim Erkulten zu einer weißen blattrigen M erstarrt und beim Gluben mit Borsaute (O. ber kein (O. l. entwickelt. Debrarringn (Pogg. 55, 240).

L. Carbonophosphorsaures Kalium, (K,HPO4),2CO,2KHCO3. steht bei Einwirkung von CO, unter Druck auf eine Lsg. von Trikaliumphosphat. Nur in Lsg bestandig, auch diese dissoziiert an der Luft. Barille (Compt. rend. 137. (1903, 566).

M. Essigsaures Kalium, ai Neutrales, Geblätterte Weinsteinerde, Blatter-urde, wiederkergestellter Weinstein Terro foliata Farturi, Aronnan Tartari, Tartarus resencratur. - Findet sich in Pflanzensäften und daraus hergestellten Extrakten. Auch in tierischen Sekreten.

Darstellung. Durch Neutralisation von reiner Essignaure mit K.CO. und Abdampfen. Wendet man statt reiner Essignture destillierten Essig an, welcher empyrenmatische Substanzen enthält, so dampft man das Gemisch unter Zunatz von etwa Essig so ab, daß es stets sauer bleibt, weil andernfalls Braunung eintritt; oder man dampt ohne diese Vorsicht ab, entfärbt die konzentrierte Füssigkeit durch Kochen mit Kohlenstanb, und dampft das nötigenfalls mit konsentriertem Essig neutralisierte Filtrat me Trocknis ab; oder man dampft ohne weiteres ein, schmilst die braune Salamasse für sich oder mit ½.6 Kohlenpulver, löst auf, filtriert, neutralisiert das etwa wieder gehildete E.Co., mit etwas konzentriertem Essig, und dampft sur Trocknis ab.

2. Man fällt wäßrigen Bleizucker durch die berechnete Menge von K,CO, oder K,SO,, und dampft das von den letzten Spuren Blei durch K₂CO₃ oder K₂SO₄, und dampit das von den letzien spuren men unium H₂S befreite Filtrat zur Trocknis ab. — Reines K₂CO₅ ist dem K₂SO₄ vorranishen Man fügt es kalt oder bei gelinder Wärme so lange der Bleisunkerköung zu, bis das Geminh Curcuma schwach rötet, filtriert erst nach mehreren Stunden, leitet 10 Minuten H₃S hidurch, erhitzt die hierdurch bräunlich gefärbte Lag., bis sich schwarme Flocken abscheide, utnert sie mit etwas kons. Essig an, digeriert einige Zeit, filtriert und dampit d. Wackengoden (N. Br. Arch. 15, 171). — Bei der Fillung des Bleisunkers durch K₂SO₄ reißt das PhSO₄ um so mehr K₂SO₄ mit, je konsentrierter und kälter das Gesnisch ist, und en bleibt dann bei Anwendung gleicher Moleküle (190 T. Bleisunker auf S7.2 T. K₂SO₄) viel Bleizunker unzersetzt in der Lag. Da sich dieses nur bei Anwendung sehr greite Wassermengen und durch mehrstündiges Kochen vermeiden läßt, so ist es besser, the achtissions K₂SO₄ anzuwenden: Zu der kochenden Lag. von 190 T. Bleizunker in der 4 fischen Wassermengen und durch menrytindigen kochen vermeiden last, so at es besser, the schüssiges K₂SO₄ ansuwenden: Zu der kochenden Lag. von 190 T. Rleisucker in der 4 stade Menge W. fügt man die kochende Lag. von 150 T. K₂SO₄ in der 6 fachen Menge W. kocht ½ Stunde lang, dekantiert, filtriert, wäscht mit sd. W. aus, dampft das Filimanf ¼ ein, entfernt das noch vorhandene Blei durch H₂S, dampft das Filtrat so welt da daß K₂SO₄ in der Kälte anschießt, und dampft die hiervon abgegomene Filtnigkeit vollande. TROMMSDORFY (Taschenb. 1825, 1). Desselbe Verfahren empfahl schon früher Porme (J. Pharm 1, 203).

Kann wegen seiner großen Löslichkeit nicht durch Umkristallisation gereinigt werden, weswegen man bei der Darstellung zweckmäßig gast reine Essigsäure und K.CO. benutzt. Auch empfiehlt sich die Anwendung der

Silberschale beim Abdampfen.

Das trockene Salz schmilzt unter der Glühhitze zu einer öligen dunken Flüssigkeit, die beim Erkalten zu einer weißen, undurchsichtigen, kristallinischen M. gesteht. Erstarrungspunkt 292°. Schaffgotsch (Pogg. 16. 293). Läßt man es nach dem Schmelzen erkalten, so wachsen, besonders schön, wenn de Schmelzung nicht ganz vollständig war, hohe Kristalle aus der Masse heraus. Maak (J. prak Chem. 22, 1421. — Dampft man die wss. Lag. unter Umrühren immer weiter ab, so bedeckt sie sich mit einer Haut von wasserfreiem Salz, die sich w oft erneuert, als man sie wegnimmt, bis die gesamte Lag. in eine trocken staubige M. verwandelt ist. Bei längerem Stehen einer stark abgedampfts lag, in der Kälte bilden sich große wasserhelle Säulen des wasserhaltige Salzes. Das Salz schmeckt stechend salzig.

Zerfließt änßerst leicht an der Luft; löst sich bei 2° in 0,531, bei 18. 0.437, bei 28.5° in 0.321 bei 62° in 0.203 W. Osann. Die beim Sieden gesättigte Lsg. enthält auf 1 T. Salz nur 0.125 T. W. und siedet bei 169.

Brezenius (Lehrb.)

Siedetemp. (8) der was. Lag. a = g CH₂CO₂K in 100 g W.: 185 105 120 125 130 140 8: 100 110 115 63.5 98 134 171.5 312 256,5 309 **371.5** 8.1 150 155 160 161 8: 444.5 526 809 626 80

GRELACH (Z. anal. Chem. 20, (1887) 456).

Spez. Gew. der Lag. bei 17.5°. Gerlach (Z. anal. Chem. 27, (1888) 818) a - gCH_OO_ in 100 g Lag.

1,0348 1,0740 1,0846 1,0049 1,0147 1,0245 1.0441 1,0540 1,0640 Spex. Gew. 1,0952 1,1058 1.1164 1.1270 1.1880 1.1490 1.1600 1.1710

87 39 41 48 45 47 49 51 58 8pex. Gew. 1.1984 1.2048 1.3163 1.2276 1,2390 1,2508 1.2626 1.2744 1.2862

a 55 57 59 60 Spez. Gew. 1,2980 1,3103 1,3224 1,3285.

Der Liquor Kali acetici der Pharmakopoe ist eine was Lag. des Salzes. D. 1.176 bis 1.180. Kaliumacetat löst sich in 3 T. kaltem, in 2 T. heißem absol. A. Destouches. Aus der Lag. in 97 ° 6 igem oder absolutem A. fallt CO, reichlich K₂CO₂ und erzeugt Essigsäureathylester. Pelouze. Ae. fällt das Salz aus der alkohol. Lösung als Kristallpulver. Döbereines (Ann. 14, 209).

Bei der trockenen Destillation liefert das Kalinmacetat Essigsäure. Aceton, brenzlich riechendes Oel, W., CO., und brennbare Gase, und mit wenig Kohle gemengtes K., CO., Higgins, Trommsborff. Der Rückstand ist nach Forbrady, nicht nach Protet, pyrophorisch. — Die Alkarsinbildung beim Erhitzen mit arseniger Sture: vgl. Lehrbitcher d org Chem. — Beim Erwärmen mit wss. HClO bildet sich, unter Entw. von Essigsäure, Cl. wenig O. und KClO., Balard. — Beim Zusammenreiben mit J farbt es sich indigblau, hierauf bei Wasserzusatz braun. Grundner, Voget (N. Br. Arch. 16, 153). — Bei Einw. von Phosphoroxychlorid auf geschmolzenes Kaliumacetat entsteht Acetylchlorid. Gerhardt (N. Ann. Chim. Phys. 37, 285., — Ein inniges Gemenge von 4 Mol. geschmolzenem Kaliumacetat, 3 Mol. KNO., and 5 Mol. KOH oder K. CO., verpufft bei 350° unter Bildung von KCN. Roussin (Compt. rend. 47, 875).

Elektrolysiert man die konz. wss. Lsg., so entstehen an der Anode Aethan und die Aethylester der Ameisen-, Essig- und Kohlensäure, Kolbe u. Kemer (J. prakt. Chem. (2) 4, 46, auch Kolbe (Ann. 69, 279); Aethylen entsteht nicht. Murray (J. Chem. Soc. 61, 15).

Wird in wss. Lsg. unter dem Einfluß faulender tierischer Substanzen, sowie von Emulsin oder Bierhefe in wenigen Wochen zu K₂CO₃. BUCHNER (Ann. 78, 203).

	Entw	Sasert	WENERS.	Віситки.	Htuoixs.
K.0	47.2	48 07	50.15	51.4	61.5
achtor.	51.0	51.98	49 85	48.6	38.5
C.H.O.K	98.3	100 00	100.00	100.0	1000

b) Saures. — Aus der Dampftension der Lsg. von Kaliumacetat in Essigsäure läßt sich auf die Existenz saurer Salze schließen. Lescouu (Ann. Chim. Phys. 6] 28, (1893) 242).

a) C2H4O2K,C4H4O4. — Wurde von Dermen (Phil Mag. Juli 1841), beobschtet. als er Cl in eine Lsg des neutralen Salzes leitete. Man löst in der Wärme 2 T. geschmolzenes Kaliumacetat in 12 T. Essigsaure von 50 % und last erkalten. Lescokur. Je nach Temperatur und Sauregehalt der Lsg. prismatische Nadeln und Lamellen von Perlmutterglanz oder lange. abgeplattete Prismen des zwei- und dreighedrigen Systems. ordentlich biegsam, man kann die Kristalle aufrollen und nach allen Richtungen spalten. Bleibt bei 120° unverandert, schmilzt bei 142° und verliert eine Spur von Saure, gerat bei 200° ins Sieden unter Abspaltung von Essigsaure: diese Abspaltung ist bei 300" beendet. Melsens (Compt. rend. 19, 611; auch Ann. 52, (1844) 274; J. prakt. Chem. 33, 419; J. Pharm. [3] 6, 415). - Leitet man durch das Salz Wasserdampf, so bleibt unter Verflüchtigung von verd. Essigsäure neutrales Kaliumacetat zuruck. -Das saure Salz zerfließt an der Luft langsamer, als das neutrale. Es löst sich wenig in k., reichlich in h. A., so daß die heiße Lsg. beim Erkalten erstarrt; beim Kochen der Lsg. entwickelt sich Essigsäure enthalter Alkohol. MELSENS.

Bei 190° im 4C 7H K	48 . 7 39. 2	80.34 4.42 94.78	Marconne. 29.75 4.36 25.00
40 C ₂ H ₄ O ₂ K,C ₂ H ₄ O ₃	158.2	100,00	40 90 100.00
K _t O C ₁ H ₄ O ₂	94,2 102,0	29.79 82,25	29.01
2C,H,O,	120.0 816.2		86.05

Thousan gibt an, ein saures Salz mit 6 Mol. H.O erhalten zu haben.

6) C.H.O.K.2C.H.O. — Man löst in der Wärme 5 T. geschmelsenes
Kaliumacetat und 8 T. monohydratische Essigsäure und läßt abkühlen. Tafelförmige Kristalle, Schmp. 112°, verwittert bei gewöhnlicher Temperatur langsam an trockener Luft, zerfließt an feuchter, löst sich in W. unter Drehbewegungen. Spez. Gew. 1.47. Lescozur.

			Later	OEUR.
K,o	94,9	21,50	20.86	20.77
A Tr A	108.0	28.38		
4C ₂ H ₄ O ₂	240.0	55,08	54.59	55.25
2(C.H.O.K 2C.H.O.)	486.2	100.00		

Fügt man zu einer konz. Lag. von KFI Essigskure bis zur Neutralisation, medampft zur Verjagung etwa überschüssiger Essigskure behutsam zur Trocknis (estärkerer Hitze würde die Essigskure vollständig entweichen), so bleibt ein Bächstan welcher, in wenig W. gelöst, neutral, bei der Verdünnung aber, wobei die Ensigskure wieder an das Wasser tritt, sauer reagiert. Bernenius (Pogg. 1, 12).

N. Ozalsaures Kalium. a) Neutrales. K.C. O., H.O. — Man fügt

– Man filgt in der Siedhitze zu in W. suspendiertem saurem Oxalat (Kleesalz), K.CO. bis zur schwach alkal. R., filtriert und kühlt zum Kristallisieren al. Die Kristalle sind nach Wasser rhombische 8- und mehrseitige Saulen, mit 2 Flichen schief zugeschärft; nach Prevostave (N. Ann. Chim. Phys. 4, 453) swei- und einglieht Oktaeder, bestehend aus dem vorderen Augitpaar o und dem hinteren o', der Abstump Oktacier, bestehend aus dem vorderen Augstpaar o und dem Interen 2, der Ansteinsprache der vorderen und hinteren Endkanten durch die schiefen Rudfächen r und r', und den beiden Hemidomenfächen a und c. a:b:c+14770:1:1.7099: o=69°2°. Rannenausse (Pogg. 98, (1854) 26). Gemessen: An dem Oktaceder oo' ist: A = 75°12°; B = 20°16°; C = 117°19°; D = 126°49°. a:r = *148°20°; a:r' = *180°35°; r:c = 142°10°; r':e = 118°40°; o:a = 129°0°; o:c = 128°10°; o:r = 188°0°; o':a = 119°25°; o':c = *108°40°; o':a = 127°30°. Dz ta Prevortate (Ann. Chim. Phys. [3] 4, 453). Rannenaussen bishere en historia. Messangen stimmen biermit überein.

Spez. Gew. 2.080 Schiff, 2.127 Joule B. Playfair.

Die Kristalle schmecken kählend bitter und verwittern in der Wärme. Bergman. Sie enthalten 1 Mol. W.; bei 100° werden sie schnell undurcksichtig, verlieren jedoch das W. nicht völlig, aber wohl bei 160°; in fenchter Luft nimmt der trockene Rückstand wieder 10.63 % W. auf. GRAHAN (Ann. 29, 1). Da BÉRARD viel mehr Wasser in den Kristallen fand (s. unten die Analysen), so sind vielleicht zweierlei Arten zu unterscheids Rammelsberg erhielt jedoch nur Grahams Hydrat. —

Die Kristalle lösen sich in 3 T. kaltem Wasser. Thomson. 100 T. W. von 0° lösen 25.24 T. wasserfreies Salz, Engel (Bull. soc. chim. 45, 316) 3.03 T. W. lösen bei 16° 1 T. Salz mit 1H.O. Nichols (Zeitschr. Chim.

1870, 532).

Spez. Gew. der Lösung bei 17.5°.

% K₁C₂O₄.H₂O 10 1.0067 1.0134 1.0837 1.1306 1.0656 1.0977 FRANZ (J. prakt. Chem. [2] 5, 802).

Liefert getrocknet beim Erhitzen CO neben etwas CO.. Weith (Ber. 15, 1512). Das trockene Salz hinterläßt beim Glüken K.00. Mit demselben Gewicht Antimonpulver im verschlossenen Tiegel 10 Minuten lang stark gegluht, hinterlast es kaliumhaltiges Antimon, Senullas,

F. C Young.

Entwissert.

		K ₁ O C ₁ O ₁		5 H 1	56 78 43,27	56°		55 13 14 87		
		$\mathbb{E}_2 C_2 C_3$	04 16	66.4	100.00	100,0	.00	100,00		
	Kristali	le von	GEAHAM.	RAMMKLSE	KRG.	Kristalle	von	BERABD.	BERARD	
	K ₂ O	94.4	51 19	30 R	5	K ₁ O	94.4	15 83	42 12	
	C, O.	73	39 05	38.45)	C, O,	79	32 67	32 46	
	HO	18	9 76			3H,0	54	24 50	25 42	
K, (0,H,0,0	184 4	100.00	-	K,C,	O.HE.O.	204	100 00	100.00	

b) Saures, a) KHC,O. = Sauerkleesalz, Sal Acetosellae, Oxalium. Wird ans dem Safte der Oxalis- und Rumex-Arten durch Abdampfen, Klaren, Kristallisieren und Umkristallisieren erhalten, oder durch Neutralisieren der Saure mit K.CO3 in der Warme und Zufugen einer der angewendeten gleichen Menge der ersteren.

1) Wasserfreics, Monokline Kristalle, MARIGNAC (J. B. 1855, 463).

STÄDELER, (Ann. 151, 13).

2, Mit 1 Mol. H.O. - Luftbeständig, sauer und bitterlich schmeckend. -Rhombisch. Die Kristalle sind Kombinationen zweier Rhombenoktaeder o und o', des should-chen Prismas p, der Hexaidflachen b und e und eines Flachenpaares q' aus der Table der kweiten Prace Durch Vorwalten von einen eine Finenenparte q' aus der Zone der kweiten Prace Durch Vorwalten von einen trhembische oder rhombodische Tafeln. a b. c. = 0.9478·1·0.5875 Gemessen, die Kantenwinzel der Oktaeder sind für o. 2A. 126°56′; 2B. = 123°56′; 2C. = 81°0; für o². 2A. = 107°10′; 2B. = 102°26′; 2C. = 119°18; für o². 2A. = 97°22′; 2B. = 91°42′; 2C. = 147°22′, p.b. — *133°28; q². q². = 152°46′; g². c. = 103°43; q². b. = 166°22′; o.p. = 150°30′; o.c. = *130°30′; o². p. 149°57′; o². c. = 120°21′; o.o². = 160°45′, o². c. = 106°52; o². o². = 165°38′. Berechnet; o.b. = 116°32′; o². b. = 126°25′. Ramminannia (Pogg. 93, 1854) 32; Dr. sa. Provoltave fund Shubeke Warte er maß noch p. o². 183°90′.

fand Shubche Werte, er maß noch p. q2 = 1820. Spez. Gew. 2.044 Joule u. Playfair. 2.030 Schiff. — Die Kristalle liefern bei der trockenen Destillation 1 0 weißes saures Sublimat (wasserfreie Oxalsaure?) und 31% eines farblosen wss. Destillates, welches Oxalsăure (wenig Oxalsăure und viel Ameisensaure, Doberensen (Schie, 63, 232), enthalt und hinterlassen 33.3°, eines hellgrauen Rückstandes, neben K.CO., 0.4 % Kohle enthaltend, WIEGLER, Das mit Weinstein verfalschte Sauerkleesalz hinteriaut viel Koble. Auch schwarzt sich ein solches nach Denas beim Erhitzen mit kong. H.SO, und entwickelt SO, . - Die Kristalle lösen sich wenig in k., in 2621 T. Wasser von 8". Nichols, in 14 T. sied. W., und in 34 T. kochendem A. WENZEL.

Spez. Gew. der bei 8º gesättigten wss. Lösung = 1.014. Spez. Gew.

der Lösungen bei 17.5°:

% KHC,O,H,O Spex. Gew. 1.0055 1.0110 1 0271 FRANK (J. prokt. Chem. [2] 5, 302) F C. VOGEL Kristallisiert GHAHAM. K,0 47.2 32 28 32 23 31.44 3C O 72 49 25 49 38 55 93 311,0 27 18 47 18 39 12,63 KHC,O,H,O 146.2 100 00 109 00

3) Mit 2 Mol. HaO. Entstand als Nebenprodukt bei der Darstellung von oxalsaurem Antimonylkalium. Verwittert sehr schnell, leichter löslich als das gewühnliche Hydrat. Rhombisch, Kombinationen eines rhombischen Pris-mas p. eines solchen 'q, und der Abstumpfung b der scharfen Seitenkanten beider. In der Endigung finden sich zwei Rhombenoktaeder o und do n:b:c = 0 4590:1:0.1959. Gemessen, für o 2A = 139°40; 2B = 134°8′ 2C = 50°18′ (ber.); für \do 2A = 266°14′; 2B = 27°4′; 2C = 104°38′ (ber.); p p = 130°15′, p b = 114°41′; 2p p = 85°0′; 2p b 182°35'; p. 'p. = 162°5'; o. b. = 100°18' (ber.); o.; p. = 115°9' (ber.); $\frac{1}{3}$ o.; b. = 96°54'; o. $\frac{1}{3}$ o. = 151°18'. Rammelsbero. Enthielt 51 93 C₂O₃, 34 58 K₂O, 12 44 Π_2 O. (Rochu, 52 50 C₂O₃, 34.37 K₂O. 13 18 H₂O. Rammelsbero, Marionac. (Phil. Trans. 1808, 99) genater untersucht. — Kommt nach Binard im Handel statt in Sauerkleesalzes vor (wenn dieses am Oxalsture und KaCO, dargestellt wurde), Namera meistens ist diesem jedoch noch ein einfachsaures Salz bei gemengt. Franz. — Fällt bei Zusatz von C₂H₂O₄, H₄SO₄, HCl oder HNO₂ zu der gesättigten wus. Leg. der beiden vorgenannten Verbindungen kristallinisch nieder. Auch entsteht us beim Zusammenbringen einer Lösung von KCl mit Oxalsäure. — Sehr saure Nadeln. Wiegles. Komplizierte, oft sehr große Kristalle des 1- und 1-gliedrigen Systems. Prevostave (N. Ann. Chim. Phys. 4, 453). — Triklin. Scarze; — Rhomboidische Prismen ab mit einer schiefen Endfäche a. Die Seitenkanzen im Prismas werden durch die Flächen p und p' schief abgestumpft, ebenso die Kanten swichen und c durch q und q'. Die scharfe Kante ac ist durch die hintere schiefe Endfäche a. Die Seitenkanzen im Prismas werden durch die Flächen p und p' schief abgestumpft, ebenso die Kanten swichen bund c durch q und q'. Die scharfe Kante ac ist durch die hintere schiefe Endfäche reschiefe Endfäche reschiefe Flächen p, q, r sind also Dodekaidfächen. Von Oktaidfächen beobachtet man O", mi zwischen ihr und c ξ'''. Oft unsymmetrisch ausgebildet, oft prismatisch durch Anselbang mach der Diagonalzone von c. a : b : c = 0.60000 : 1 : 0.86498. Gemassen : a : b' = *10716: a : b = 77°43': a : p = 146°25'; b : p = *111°14'; b': c = *95°40'; b : q = 119°50'; b': ξ' = 137°31'; c : q = *144°35'; c : q' = 148°8'; q : q = 112°40'; b': c' = 145°30'; c : q' = 180°16'; p: c = 97°14'; o''': b' = 111°1'; o''': p = 180°45'; c'': c = 145°30'; c : q' = 120°26'; p: c = 110°10'; s': r' = 138°35'; c : r' = 135°16'; b': r' = 138°30'; c : q' = 138°30'; c : q' = 138°30'; c : q' = 138°30'; c': g' =

Spez. Gew. 1.849, Joule u. Playfair; 1.765, Schiff. Die Kristale verlieren bei 128° 13.43°/₀ (2 Mol.) W. Berzelius. Der Rückstand gibt bei weiterem Erhitzen zum Teil unzersetzte Oxalsäure, zum Teil Zesetzungsprod. derselben und läst K_{*}CO_{*} zurück. Das von 3 T. Sals zuräckbleibende K_{*}CO_{*} neutralisiert genau 1 T. unzersetztes Salz. Wolliafor. — Das Salz löst sich in W. noch schwerer, als das Salz bo2); löst sich in20. 17 T. Wasser von 20.6°, Pohl (Ber. Wien. Akad. 6. 596; in 55.26 T. Wasser von 13°, Nichols. Spez. Gew. einer wss. Lsg. bei 17°5: 1°/_{*}ig 1.0047, 2°₀ig 1.0093, Franz. Beim Digerieren mit abs. A. zerfällt es volständig in Oxalsäure und Salz b. Bischoff (Ber. 16, 1347).

Tr	ocken.		K	ristallisie	rt.	BERARD.	BARNELSPIE
0.5K _x O	47.2	21,63	0.5K ₂ O	47.2	18.57	18.95	18.56
2CtO*	144	65.99	2C,0,	144	56.65	57.64	55.78
1.5H ₄ O	27	12.38	1.5H,0	87	10.62 \	23.41	
			2Aq	36	14.16	40,41	
KHC ₂ O ₄ ,H ₂ C ₂ O ₄	218,2	100,00	+2Aq	254.2	100.00	100.00	

N. Oxalsaures Kalium-Ammonium. — Saures Oxalat mit NH₃ neutralisiert, gibt lange luftbeständige Nadeln. Wenzel. — Scheint nicht zu eristiem, denn beim Verdunsten einer gemischten Lag. gleicher Mol. der beiden einfachen Salse ber Schwefelsäure wurden spießige Kristalle erhalten, welche Ammoniumoxalat mit 0.9% £0 waren. Souchav und Lensen (Ann. 99, 35). Rahmelseng (Pogg. 93, 50) hatte trad Sättigen von saurem Ammoniumoxalat mit KOH kleine Prismen mit 4.06—4.34% K.O ml Sättigen von saurem Ammoniumoxalat mit KOH kleine Prismen mit 4.06—4.34% K.O ml Mischungen in den heteromorphen Formen des einen oder des anderen Salzen, weben erst ammoniumreiche Salze kristallisieren. Rahmelsenno (Pogg. 93, (1854) 30). Schame hat einen rhombischen Kristall gemessen, er fand an ihm die Flächen: coP, cof2, cof4, cof4o, ½ Poo, Poo. a: b:c = 1.5710:1:1.3747. Im makrodiagonalen Hauptschnitt in coP:coP = 76°16'; Poo:Poo = 107°56'; ½Poo:½Poo = 140°2'. Schame (Bestimmungs der Kristallgestalten, Wien 1855).

O. Weinsaures Kalium. a) Neutrales, K, C, H, Oa. α) Traubensaures Kahum (i. Turtrat, Kahumracemal). - Das traubensaure Salz kristallisiert mit 2 Mol. H.O. - Durch Erhitzen des Weinsteins resp. der Traubensäure mit W. und K, CO, oder CaCO, bis zur Neutralisation. Wird beim Abdampfen als weißes Pulver von salzig bitterem Geschmack erhalten. Schießt bei langsamem Verdunsten in wasserhellen Säulen an. Aus Lösungen, welche fruies KOH oder K. CO, enthalten, schießen leichter gut ausgebildete Kristalle an. Pasteur (Ann. Chim. Phys. [2] 38, 448).

Form des tranbensauren Salzes: Bei raschem Verdampfen der Lsg. hinterbleibt eine Salzkruste, bei sehr allmählichem Verdunsten große. harte, durchsichtige, viersettige, wenig ausgebildete Kristalle. Monoklin.

An der Luft unveranderlich, verliert bei 100° alles Kristallwasser, wird bei 200° noch nicht zersetzt. In A. fast unlöslich, bei 25° in 097 T. W. löslich. Geschmack kühlend, salzig. Fresenius (Ann. 41, (1842), 6),

β) Rechts- and linksuceinsuares Kalium (d. und l. Tartrat). — Kristallisiert mit 1, Mol. H₂O. — Aus Weinstein resp. saurem linksweinsaurem Kalium

analog dem traubensaurem Salz. --

Form des Rechts- und Links-Tartrates: Zweigliedrig. Kembinationen eines ihr mbrechen Priemas p. dessen stumpfe Seitenkanten durch die Hexaidflache a. die scharfen durch b stark abgestumpft sind, sodaß p untergeordnet an dem rechtwinking vierscattigen Prisma ab crechent. Hemiedrisch hemimorph. a. b.; c = 0.77196 · 1: 0.25066 seitigen Prisma ab crechent. Hemiedrisch hemimorph. a. b.; c = 0.77196 · 1: 0.25066 seitigen Prisma ab crechent. Hemiedrisch hemimorph. a. b.; c = 0.7952; o.; a = 10.7952; o.; b = 12.7402; o.; o = 135.752; o.; a = 10.7952; o.; b = 12.7402; o.; c = 135.752; o.; a = 10.7952; o.; b = 12.7402; o.; b = 12.7402; o.; a = 10.7402; o.; a = 10.7402; o.; a = 10.7402; o.; b = 12.7402; o.; a = 10.7402; o.;

Aktives Tartrat verliert über konz. Schwefelsaure kein W. RAMMELS-BERG. Die Kristalle der aktiven Salze erleiden bei 100° keinen Gewichtsverlust, verlieren aber bei 180° 3.8° W., Berlin (Arch. Pharm, 52, 257); hierauf zwischen 200 und 220° ohne alle Färbung weitere 5-5,5°. Aceton und andere Produkte, während sich im Rückstande viel K₂CO₃ befindet. Dumas n. Piria. Bei stärkerem Erhitzen schmilzt das Salz und zersetzt sich unter Aufblähen. Bei der trockenen Destillation liefert es 37.5 🐾 waßriges Destillat (außer Essigsäure, Harz usw., 0.05%, Brenzweinsäure enthaltend und 6.25% eines braunen Oeles. Gruner,

Spez. Gew. von d. und l. Tartrat: 1.960, Buignet: 1.975 bei Mitteltemp. Schiff (Ann. 125, 135): 1.984 bei 20° 4°. Prinram u. Glucksmann

Monatsh, 19, (1898) 163).

1 T. aktives Salz löst sich bei 2° in 0.75, bei 14° in 0.66, bei 23° in 9.63 and bei 64° in 0.47 Wasser. Osann. Es zerfließt in mit Wasserdampf vollständig gesättigter Luft und nimmt in 53 Tagen 82.3 % W. auf. Brandes (Schur, 51, 426).

Aus seiner was. Lag. schlagen die meisten Säuren (nach Dive (J. Pharm. 7, 489; auch Schw. 34, 261 sogar hindurchgeleitetes (O,) saures Kaliumtartrat nieder. Nach N. E. HENRY (J. Pharm. 12, 80) verschwindet der durch HaSO4. HCl und HNO3 hervorgebrachte Nd. bei einem Ueberschuß derselben. Auch Br fällt saures Kaliumtartrat unter B. von KBr, ohne auf die Weinsäure zersetzend zu wirken. Cauovus (Ann. Chim. Phys. 2, 19, 507). --

Siedetemp. (S) der wss. Lsg. (a = g $K_2H_4C_4O_6 + \frac{1}{6}H_2O$ in 100 g W.) 8: 100 103 106 109 112 115 a: 0 54 108 163.5 221 284

GERLACH (Z. anal. Chem. 26, (1887), 453). Auch Lughard (Ann. 17, 85).

Spez. Gew. der was. Lag. bei 19.5°.

T. wanserhalt. Salz 5 15 25 35 45 55 65 in 100 T. Lösung:

Bpsz. Gew. 1,082 1,097 1,170 1,249 1,385 1,498 1,538 Kamman

Mit der Konzentration der Leg. findet stetig fortschreitende Kontraktion statt: (gleichzeitig Tabelle für spez. Drehung für 0.1 m Lösung).

-	Spenifisch	hes Gewicht	1	
Proz. Gehalt	beob, bei 👸	Ber. unter d. Vor- aussetzung der Unveränderlich- keit der Volumina	Tatsächliches Volum statt 100	[=] ^D
0.7066	1,00201	1.00172	99.89	26.09
1.3297	1.00678	1.00497	99.82	26.14
2.7278	1.01575	1.01201	95.40	26.36
5.4261	1.08294	1.02595	99,32	26.72
0.0047	1.04996	1.03963	99.02	27.07
9.2027	1.05773	1.04611	98.00	27.20
12.3927	1.07945	1.06381	96.56	27.44
16.2734	1.10622	1.08615	98.19	27.71
19 4000	1.12845	1.10481	97.91	27.91
21.8327	1.14637	1.11981	97.05	28.08
26.1245	1.17851	1.14724	97.34	23.26
27.8732	1.19212	1.15879	97.20	28.86
83,2204	1.23417	1.19578	96.89	28.61
40.6297	1.000000	1.25065	05.45	28.76
50.3898	1.38367	1.38176	96.85	28.90
55.5574	1.48452	1.37906	DV.18	29.10

PRIBRAM U. GLÜCKSHARN (Monatel. 19, (1898) 168).

Molekulardrehungsvermögen [a]_{D.} m/₁₀₀ bei 15° = 62.28 + 0.3091. P - 0.001467. P²; bei 20° = 62.42 + 0.2405.P - 0.002449.P²; bei 25° = 62.97 + 0.2149.P - 0.00224.P², worin P die in 100 g Lösung enthaltens Menge wasserfreien Salzes bedeutet. Thomsen (J. prakt. Chem. [2] 34, 89). — Aus Versuchen von Schütt (Ber. 21, 2586) berechnete Landoux, Landout-Börnstein (Phys. chem. Tab. 1894, 454) den Ausdruck [a]_D = 27.14 + 0.099 c - 0.000938 c². Nach beiden Gleichungen entspricht die sper. Drehung einer Kurve zweiten Grades. Nach Pribbam u. Glücksmann ist die Kurve vierteilig, die Knickpunkte liegen bei 9.03, ca. 17.2 und 30.84%. Den vier Teilen entsprechen die Formeln: 1) 27.03 + 0.1453 p. 2) 27.69 + 0.07123 p. 3) 27.91 + 0.05853 p. 4) 28.95 + 0.02483 p. Daß die Thomseschen Werte zu hoch liegen, führen Pribbam u. Glücksmann auf einem Gehalt an saurem Salz zurück.

Für wasserfreies Salz: (Pribram u. Glücksmann).

1.2788 7.6981 15,6603 Proz. Geh. 0.67862.6234 5.21838.8502 11.9181 28,61 [u]D 27,18 27,15 27,42 27,78 28.15 28,28 28.54 58,4994 Proz. Geb. 18.6567 20,9965 25,1239 26.8056 31.9481 39.0736 48.4598 [4] 20 29.02 29.14 29.39 29,48 29,74 29.91 80.15 30,36

Bei der Elektrolyse der konz. Lösung entsteht saures Salz, wenig Formaldehyd und Ameisensäure, aber keine Essigsäure. MILLER U. HOFFE. (Ber. 27, 468).

1

Umwandlung des traubensauren Salzes in aktives findet bei 71.78° statt. VAN T'HOFF U. MULLER Ber. 32, (1899) 857). Ueber Spaltung in die aktiven Salze vgl. Lehrbücher der organischen Chemie. Löst sich in 240 T. kochendem Alkohol. Wenzel. Wird aus der wss. Leg. durch A. als Oel gefällt und selbst durch mehrmaliges Waschen mit A. nicht kristallinisch. Schipp (Ann. 125, 135).

,,,,,	Trauber	saures Salz; K,O	35 84	Fu	25 KHIUR. 35 78	
		C,H,O, H,O	30 48 13 68		50.36 13.66	
	K _x H ₄ C	*0*4£'0	100:00	1	00.00	
	A	ktives Salz Trocken.		Тно	ивов. Тийк.	A H.D.
	K,O	94.4	TIME		2 43	
	4C 4H 5 O	48 1 80	21,20 1,77			
	K ₂ H ₄ C ₄ O ₆	226,4	35,34 100.00			
W 0	Kristaile.		DUMAS II.	PIBIA.	BERZELIUS.	RAMMELEBREO.
K ₁ 0 C H 50	88 5 94 4	40 10 20 39 2 13 27 38	20 1 2 2		41.31	49 00
7 1 .	H () 985.4	100.00				

8. H. C. O., ', H. O. 235 4 100 00 b) Saures. KH₅C₄O₆. Weinstein, Tartarus. — Das d. Tartrat vorzäglich in den Weintrauben, in den Tamarinden. - Wenn in wss. Lösungen Weinsaure und KOH bei Gegenwart von überschüssiger Säure aufeinander einwirken, so fällt in der Regel bei nicht zu großer Verdünnung oder zu hoher Temperatur oder nicht zu stark vorherrschenden starkeren Mineralsauren nach einiger Zeit Kaliumhydrotartrat in kleinen Kristallen nieder. So fallt Wein-Lane das Kaltumhydrotartrat aus fast allen in nicht zu viel Wasser gelisten Kaltumsalzen, und sie gibt für diese nach Petterkorra Repert 62, 314) ein empfindlicheres Reagens ab als H₂PiCl₆, da die Weinshure bei 10° noch die Lag von 1 T K₂CO₂, machber mit Essupsiure neutralisiert, in 700 bis 800 T. W in 12 bis 18 Stunden fallt, H₂PiCl₆ aber nur noch die Lag in 500 T. W ; aber bei Gegenwart von NaCl tritt die Fällung, sowichl durch Weinsäure als durch H₂PiCl₆, nur bei der Lag von 1 T. K₂CO₂ in 100 T. W, oder weniger ein Weinsäure zersetzt, wenn noch A. zugefügt wird, KCl vollständig in HCl und sich ausscheidendes Hydrotartrat; sie vermag unter gleichen Verhältnissen und im Ueberschuß angewandt dem K₂SO₄ mehr als die Hälfte des Kaltunsulfats zu entziehen. Busst u Bussur (J. Pharm. [4] 2, 5. — KClO₄ wird uicht durch Weinsäure gefällt, da umgekehrt HClO₄ aus der gesättigten Weinsteinlösung KClO₄ fällt, Shaullaa (Jun. Chim. Phys. 46, 297); und anch das KHSO₄ gibt nach Jacquellats mit Weinsäure kein Hydrotartrat — Ferner füllen stärkere Sauren aus neutralem Kaltuntartrat Hydrotartrat und KHSO₄ fällt es nach Bebeschus auch aus anderen weinsauren Salzen. saure das Kaliumhydrotaetrat aus fast allen in nicht zu viel Wasser gelösten Kalium-KHSO, fällt es nach Baseschus auch aus anderen weinsauren Salzen.

Der sich aus dem Weine absetzende, färbende Teile, Hefe und gegen 6 ° Calciumtartrat enthaltende rohe Weinstein, Tartarus crudus, wird durch Lösen in heißem Wasser, Filtrieren, Kristallisieren und Behandlung mit mit kliweiß und Tierkohle in den gereinigten Weinstein. Weinsteinrahm, Weinsteinkristalle, Cremor Tartari, Tartarus depuratus umgewandelt. - Dieser autbait oft Cu, such Pb and Fe und immer noch Calcumtartrat, nach Vaugunian (Ann. Chim. 53, 33) 5 bis 7, nuch Durlos (N Br. Arch. 23, 302 bisweilen selbst noch 16° o. Um dasselbe zu entfernen, stellt man 12 T gereinigten Weinstein 24 Stunden lang bei 20 bis 25° mit einem Gemisch aus 1 T khuflicher HCl nud 6 T. W. zusammen, und wäscht ihn nach dem Abtröpfeln gut mit kaltem Wasser. Durlos.

Das inaktive Salz bildet ein Kristallpulver, beim Erkalten der sd. Lisg.

etwas größere vierseitige Platten. Verändert sich bei 100" nicht; unl. in 4., II. in Mineralsäuren. Löst sich in 180 T. W. von 19°, in 139 T. W von 25°, in 14.3 T. Wasser von 100°. Fresentus (Ann. 41, (1842) Gew. 1.954.

Polysymmetrisch, Scaccen (Aft. d. Accad. di Napoli (3a), 1 (8.8.1884), E. Erist. 11, (1886) 406) entweder triklin, Wyrounowy (Bull. soc. miner. Dec. 1888, Z. Erist. 18, (1885) 647) oder monoklin. Scaccen. Monoklin: a:b:e = 1:0.6156:0.6455. Beebschine Flachen: (100), (010), (001), (810), (110), (110), (201), (201), (101), (103), (111), (111), (111), (111), (201). Scaccen. Triklin. a:b:e = 0.7053:1:0.7253. Beobschiede Flächen (100), (000, (001), (111), (111), (111), (201). Wyrounowy (Bull. soc. miner. 6, (1885) 511; Z. Erist. 18, (1885) 646). Das Verhältnis b:c ist bei dem rhombischen und monoklinen Salse gleich, die Achsen a und e verhalten sich in beiden Typen wie 7:6, ebenso die Achsen a und h. Scaccen.

Das aktive Salz bildet weiße, durchsichtige (bei Gehalt an Calciuntartrat durchscheinende), säuerlich schmeckende, harte luftbeständige Säulen, dem 2- u. 2-gliedrigen System augehörend. Sehr spaltbar nach m (d. h. parallel mit der Kante zwischen u und a nach hinten und senkrecht auf t); weniger spaltbar nach t, u' und u; u': u = 107°30'; u': t = 126°15'; u: a = 117°3'; i: t = 125°30'; i: i nach hinten = 108°; a linka oben: a rechts unten = 77°. Meistens sind einige Flächen, besonders a, unverhältnismäßig groß, während andere verschwinden. Bacoum (Assa. Phil. 21, 161). Ebenso Panvostavs, nach welchem der Weinskure, wonach K oder NH4 nicht mit H isomorph zu sein scheinen. Vgl. Wollaston (Assa. Phil. 10, 37).

Rhombisch. Beobachtete Formen + 1/2, -1/2, cofoo, foo, ffoo, ffoo, ffoo, eff. a: b: c = 1: 1.3565: 0.9652. Stumpfere Endkanten = 126*46'; schärfere = 100*21'; Seitenkanten = 103*28' Neigung der stumpferen Endkanten sneinander = 87*56'; der schärferen = 107*12'; der Seitenkanten = 109*8'. Schanus (Ber. Wien. Acad. 1850, Jun. 43, Scacchi (Att. d. Accad. di Napoli, (2a) 1. (8. 3. 1884, Z. Krist. 11, (1886) 405) findet a: b: = 1: 0.7168: 0.7378. Beobachtete Flächen: (100), (001), (210), (110), (011), (211), (111), (811), (301), (101).

Spez. Gew. 1.943 SCHABUS; 1.973 SCHIFF (bei Mittelwärme); 1966

BUIGNET.

Die Kristalle lassen sich durch Erhitzen nicht weiter entwässera PHILLIPS. Die nur an der Luft getrockneten Kristalle verlieren jedoch in der Hitze 4% hygroskopisches W., die sie an ganz feuchter Luft in 16 Tagen wieder aufnehmen. Branch (Schw. 51, 426). Bei der trockenen Destillation liefern 100 T. gereinigter Weinstein: 37.9 T. eines Gemenges von CO, CO und Kohlenwasserstoffen ferner 14.0 T. wäßriges Destillat, in welchem im Verlauf der Destillation der Gehalt an Ameisensäure immer mehr zunimmt, sodann Brenzweinsäur, die gegen Ende der Destillation in gelbweißen Nadeln aublimiert, des weiteren 4.2 T. brenzliches Oel, welches zuerst leicht und blaßgelb, dass immer brauner, schwerer und dicker, zuletzt teerartig übergeht; und binterlassen als Rückstand 409 T. eines Gemenges von Kohle und K.CO. Göbel. — 100 T. liefern bei rascher Destillation 33 T. wäßriges Destillat. worin viel Essigsäure (aber keine Ameisensäure) enthalten ist und 11 T. Brenzweinsäure. Da auch Wammaros keine Ameisensäure erhielt, so hat wohl Gom-Essignäure für Ameisensäure gehalten. — 100 T. Weinstein hinterlassen 40 T. eines Gemenges von 31.25 T. K. CO. und 8.75 T. CaCO. und CaS enthaltender BRUNNER. — Der kalkfreie liefert 36.37 % K.CO. MELAUM Kohle. CONTESSI (Ann. 5, 311). — Der rohe Weinstein liefert keine Brensweinsbare. V. Ron GRUNER. Er hinterläßt wegen beigemengter Hefe, neben Kohle und KeCOs, ein wenig KCK HASSENFRATE (Berthollet, Statique chim. 2, 282), Gurlin. — Der mit Salpeter gemengte Weinstein verpufit schwach beim Berühren mit einer glühenden Kohle. Weinsteinsulz; schwarzer und weisser Fluss. — In fenchtem Zustande jahrelang aufbewahrter Weinstein liefert unter Zersetzung Kristalle von K.CO. HECHT (Bull. Pharm. 2, 206). Seine was. Lsg. schimmelt unter Bildang von K, CO, und etwas Oel. Berthollet (Mém. Paris. 1782). — Gibt bein Kochen mit W. an Kalk sämtliche Säure ab. Schrele, Osane. -- Zusets von HCl vermehrt bedeutend die lösende Kraft des W. auf Kaliumhydrotartrat; hierauf folgt H₂SO₄, dann HNO₂, dann Oxalsaure, dann

H.PO., dann Zitronensaure; Essigsäure hat sehr wenig Einfinß, Weinsaure eher den umgekehrten. Aus der Leg, in HCl haltigem W. fallt A., w. KNO, das Salz aus. Destouches (Bull. Pharm. 1, 468).

Löst sich in 240 T. W. von 10°, Pettenkopen; in 14 T., Wenzel.

15 T., A. Vogel, Brandes, Kochendem W. List sich bei 27° in 238, bei 13° in 190, bei 40° in 54 und bei 68° in 20 T. W. Osann: bei 19" in 195, bei 25° in 89, bei 37 5° in 47 5, bei 50° in 37 8, bei 75° in 22, bei 87 5° in 18 8 und bei 100° in 15 T. W. Brandes u. Wardenhuurg; bei 17.5 in 178 und bei 100° in 15.3, Melandel Control.

100 T. W lösen

80 00 100 200 15° 250 30° 850 400 500 60° 70 . 0.82 0.40 0.57 0 90 1.31 2,40 1.81 3 90 0.244 0.300 0.370 0.453 0.553 0.670 0.805 0.960 1.130 80* 902 1000

6.90 I Allivard (Compt. rend. 59, 500; J. B. 1864, 94) II Charcki (J. Pharm. [4] 1, 348; J. B. 1865, 880) 4.50 5.70

100 T. W. mit 10.5% A lösen:

50 ()9 10* 150 200 25,0 300 850 0.141 0 175 0.212 0.253 0.305 0.378 0 460 0.570 0.710 Charges

In 100 g wss. Lag. sind enthelten: 80,0 350 400 500 600 704 100* 0 370 0 376 0 411 0 843 1 020 1 281 1 450 1 331 2 475 3 160 4 050 Bano u. Portreix (Z. anal. Chem. 22, 109). Borsthager (Z. anal. Chem. 25, 334).

Die Lösischkeit in W. wird ausgedruckt durch die Formel: t° = 0.351 + 0.00151 t + 0.055 t². Kissel (Z. anal. Chem. 8, 410)

Loslichkeit in Kaliumchloridissungen. Blankz (Z. anal. Chem. 31, 217).

1000 ccm Aikohoi von °6: 6 8 9 10 12 60 70 80 90 losen bei 12° KH₅C₄O₄ g: 3.14 2.781 2.647 2.489 2.253 0.158 0.083 0.032 0.009 Heidenham (Z. anal Chem. 27, 689) Die Löslichkeit in A. ist auch von Weisen Americ Chem. J. 14, 625) und von Roriotenk (Americ Chem. J. 16, 467, bestimmt. Die Löslichkeit in Alkohol von 10°, word durch Weinsaure bedeutend, durch Essignature wenig ver-mindert. Alkoholisches Kaliumacetat verwandelt z. T. in neutrales Salz, Gehalt des Wassers an Zucker verändert das Losungsvermögen nicht. Chanege.

[e]D = 2261; [M]D = 4253, LANDOLT (Ber. 6, 1076). Die Leitfähigkeit des d., l. und i Salzes ist identisch.

> Leitfahigkeit: v 82 64 128 µ 85 1 102 5 110.2 256 1024 120,6 185 7

WALDEN (Z. physik, Chem. 8, (1891) 466).

Inaktives Salz PREPENIOR East Pil K,0 24 96 2H, C, O. 70128 70 25 HO 4 76 4 80 2[KH,C,O,] 100.00 100.00

Aktives Salz.

			BEBREAUS,	BRANDES Q.	Тном-	BREGMAN.	Tyre-
Lufitro	ckene Kris	stalle.		WARDENBURG.	. 2078.		MARD.
0.5K ₂ O	472	25 08	24 80	21.84	26,6	23	3.3
C H'O'	132	70 14	70 45	70.821	73.4	77	157
0,5H ₄ O	9	4.78	4.75	4.21(10,%	- "	17
C.H.KO.	188.2	100 00	100 00	100 00	1000	100	97

c) Saures mesoureinsaures Kulium. KH,C,O,. - Amorph, TANATAR (Ber. 13, (1883) 1383). Kann in ziemtich großen, nadel- oder lanzenförmigen Kristallen erhalten werden, wenn die was Lag, nur ganz allmahlich eingedampft und durch langsamen Zusatz von A. gefällt wird. PRZYBYIER (Ber. 17, (1883) 1414). Löst sich bei 19° in 8 T. W. BISCHOFF u. WALDEN (Ber. 22, (1889) 1817).

Leitfähigkest: 64 128 236 612 1024 89.8 95.5 100.9 107.6 1168

WALDER (Z. physik Chem. 8, (1891) 466).

P. Weinsaures Kalium-Ammonium. — Durch Neutralisieren des Kaliumhydrotartrats mit NH₄. — Man löst Weinsteinpulver in kalten, etwas überschünigen,
mäßig starken NH₄, filtriert von etwa ausgeschiedenem Calciumtartrat sh. dampft ah, mit
frisches Ammoniak bis aur alkalischen Reaktion hinzu und kühlt ab; oder man erhite
das Kaliumhydrotartrat 'mit überschüssiger Lösung von Ammoniumkarbonat und verfähr
ähnlich. Je kälter, desto größer und fester werden die Kristalle. Vgl. Wrzzermu (Repei
61, 215); Fs. Buchols (N. Br. Arch. 11, 292); Veling (N. Br. Arch. 27, 38). — Wasserhelle Säulen, mit dem neutralen Kaliumtartrat isomorph. Pravogram.
Die Kristalle schmecken kühlend und stechend, werden an der Luft unter
Ammoniakverlust undurchsichtig, Lassonz (Crell. 5, 76), verlieren bei 140°
im Luftstrom 12.4°/₀ also vielleicht (NH₄)₂O, (während reines Kaliumhydrotartrat in leicht zerreiblichem Zustande zurückbleibt, Domas u. Puna)
und lösen sich leicht in W.

Aus Lösungen, welche gleiche Mol. Kalium- und Ammoniumoxyd enthalten, schiebe mit dem Kaliumsalz isomorphe Kristalle an, etwa der Formel C.H. (K. M. M. 10.50 entsprechend, also eine isomorphe Mischung des neutralen Kaliumsalzes und des für sich nicht bekannten neutralen Ammoniumsalzes mit 1 Mol. H. O nach wechselnden Verhältnissen. Rahmelsbeho (Pogg. 96, 25). Spex. Gew. der Kristalle — 1.700 bei mittlem

Temperatur Schiff.

Q. Verbindungen des Kaliums (und Ammoniums) mit Weinsäure und Borsäure. — a. Monoborweinsaures Kalium. a) $K_1C_1H_2O_n(BO)$. — Man figt zu der Lsg. von neutralem weinsaurem K 1 Mol. H_2BO_3 , oder setzt m derjenigen von β) so lange K_2CO_3 zu, als noch Aufbrausen erfolgt. Der Verdampfungsrückstand gibt an A. nichts ab. Duve (Pharm. Vierleiß. B. (1869) 321).

			Duve.
K.O	94	37.8	87,2
K ₂ O 0.5B ₃ O ₄	35	13.9	13.7
4C	48	19,1	18.9
3 H	3	1.2	1.3
4.50	72	28.5	28.9 (Diff.).
K.O.C.H.O.(BO)	252	100.0	100.0

f) KHC₄H₃O₆(BO). — Man sättigt H₃BO₃ (1 T.) mit Weinstein (2 T.) fällt die Lsg. mit A., löst das ausfallende Pulver in wenig W., fällt wieder mit A., und wiederholt diese Operation noch ca. 2-3 mal. Weiße, amorphe M., ll. in W., unl. in A. Wird durch Eindampfen der wss. Lsg. in der Wärme als farblose, gummiartige M. erhalten, die in der Wärme erweicht. Nicht hygroskopisch, von stark saurem Geschmack und Reaktion. Aus der Lsg. wird durch Mineralsäuren weder H₃BO₃ noch Weinstein ausgefällt. Duve. Soubeiban (J. Pharm. 10, 399; 11, 560; 25, 241). Identisch mit dem Borsäureweinstein der Pharmakopöen. Duve.

0.5K ₂ O 4H 4C	47 A	21.9 1.9 22.4	Dove. 21.8 Mil	Southernay.
0.5B ₂ O ₄ 5O	35 80	16.4 87.4	22.3 16,2 37.8 (Di	16.54 ff.)
KHC ₄ H ₆ O ₆ (BO)	214	100,0	100,0	

Das bei 100° getrocknete Salz verliert bei 285° ohne weitere Zam. 8.10% 100 (1 Mol.), ähnlich wie Brechweinstein. Souberman.

γ) 2KHC₄H₈O₄(BO), KHC₄H₄O₄. — Man kocht 1 T. H₄BO₄ and 15 T. Weinstein mit viel W. 12 Stunden lang, dampft stark ein, filtriet was

ausgeschiedenem Weinstein ab. dampft die Mutterlange zur Trocknis, nimmt mit wenig kaltem W. auf, dampft wieder zur Trocknis, und wieder-holt dies mehrmals, solange noch Weinstein zurückbleibt. Schließlich wäscht man das Eindampfungsprodukt mit A. Soubeiran. Meyrac (J. Pharm. 3, 8), erhielt in ähnlicher Weise durch Verdampfen einer Lsg. von 1 T. H₄BO₅ und 8 T. Weinstein über Aetzkalk farblose, sehr saure Kristalle, 11. in W., swl. in A. von höchstens 25° B. Bei der Elektrolyse ihrer Lsg. scheidet sich am positiven Pol Borsäure, am negativen Weinstein ab. A. Bilt aus der Lag, das Salz als zähe, bei weiterer Einw, des A. durch Wasserverlust weiß und fest werdende M. Das Salz enthielt 11.43 B.O., Rechn. 11.30%. Sormeiras Teber die Eindampfungsprodukte von Lagg., welche auf 1 Mol. H. BO. 4-5 Mol Weinstein enthalten Soundian; Voorl Scho. 15, 189.

b) Diborweinsaures Kalium. a) $K_*O_*B_*O_*C_*H_*O_*$. — Man kocht eine Lsg. von 1 Mol. $K_*H_*C_*O_*$ mit 3 Mol. H.BO $_*$ filtriert von ungel. H_*BO_* ab, fällt mit A. löst das ausfallende Pulver in H_*O_* fällt wiederum mit A., und setzt dies so lange fort, bis alle freie Borsaure entfernt ist. In seinen Eigenschaften abnlich a, a) und a, 3). Dove.

			DUVE.
K ₁ O	94	38.8	33 7
B, O,	70	25 18	25.0
40	48	17,2	170
2H	2	0.8	0.9
40	64	23 02	23.4
0.B,0,,C,H,0,	278	100,00	100.0

H. BO und 1 Mol. Weinstein in Leg zu bringen. Beim Eindampfen erhält man eine gin-ige M. nicht hygroskopisch, welche beim Los, in k. W. 1 Mel. H. BO, hinterläßt. Brunca (5 hw 64, 188 u. 335) p) Saurent

Diese Salze sind nach Deve (Pharm. Viertelj. 18, (1869) 321), anzusehen als Salze einer kondensierten Borweinsaure, wahrend frühere Autoren, besonders Durlos angenommen hatten, daß die Borsaure als Basis mit der Weinsäure verbunden sei. Vgl. auch hierzu Destouches (Bull. Pharm. 1, 468); Trevenix (J. Pharm. 2, 423); Delk (Schw 1832); Rose (Pagg 102. 545); Sounfiran u. Capitaine (J. Pharm. 25, 24); Wittstein (Repert. 106, 2); besonders Kaug (Arch, Pharm. 1848, 2).

c. Monoboruceinsaures Kalium-Ammonium. K NH, C, H, O, (BO). - Eine lisg. von a. 3) wird mit übersch. NH, versetzt. Das Salz wird durch A. gefällt oder durch Verdunsten abgeschieden. In letzterem Falle glasartige. all. M., die erst etwas über 100° vollig wasserfrei wird. Reaktion schwach

saner. Duve.

Durch Eindampfen der Leg. von 2 T. Weinstein und ! T Ammoniumberat entsteht

soe gummartige, sauce Verb LASSONE (Crell 5, 86; Voues, (Schie 18, 189).

R. Weinsaure mit Kaliumchlorat - Versetzt man die heiße, wällinge Lag von 1 Mol. Wemature mit 1 Mol K(10), so schießt beim Erkalten kein Weinstein, sondern ein Doppel-six an. Dz Vay Ann. 61, 248).

S. Cyankalium. KCN. — Kallum absorbiert in d. K. wenig (N. weil es sich mit einer finde überzieht, in der flitze absorbiert es chensoviel Vol CN, als es aus W. H. entwickeln würde unter B. von gelblichem KCN. — K. zersetzt sich in gasförmiger HCN über Absoheidung von H. zu granem schwammigem KCN, welches in der flitze zu einer Beden M. schmilzt. Gay-Lussac. HCN entwickelt aus Kon nach Schenen u. tunduk Hon

KCN entsteht, wenn ein Gemenge von K CO, oder KOH mit Kohle in N stark gegüht ind Hochofenprozell Smith, ganz allgemein beim Schmelzen N haltiger organischer ubtanzen mit K₂CO₂; beim Gidhen von KNO₃ mit Kohle, Braturior Ann. Chim. Phys.

Durstellung. 1. Vollständig rein gewinnt man KCN durch Einleiten von gasf HCN in eine alkehel Lag von 1 T KOH in 3 T A, sofortiges Abültrieren des Nd. Waschen bit A, und Trocknen über H. SO. - Wittstrik (Report. 65, 364) mischt aquimolek. Mangen

konz Legg von HCN und KOH. — Brande u. Wissens (Ann. 29, 65) destillieren 2 T. Blutlaugensalz mit 1° z T konz H₄SO₄ und 4 T W bis zum anfangenden Aufsteßen der M und leiten den Dampf in eine abgekühlte Verlage, welche die filtrierte Leg. von 1 T. (nur bis zum Erstarren in der Kälte abgedampftem, nicht geschmolzenem KOH in 3 Lis 4 T 90° eigem oder stätkerem A enthält. Das sich bildende KCN fällt gleich von Anfang an nie ler, und der Inhalt der Vorlage biblet zuletzt einen Brei. Sie lassen diesen auf dem Eilber meillehe volletzugte gehende geschmolzen diesen diesen auf dem Filter moglichst vollständig abtropfen, was ben die Kristalle einegemal mit starkem A. pressen sie gut zwischen l'aprer aus, und trocknen sie migh het schnell. z. B. auf einer erhitzten Eisenplatte. So hefern 8 T. Blutlaugensalz 3 T. Ke'n als weißes Kristallpulver.

— Ber diesem Verfahren kommt es darauf an, daß die HCN möglichet stark ist edaher ist. eine schwächere erst durch ('at'l, zu entwässern); daß der A wenigsteus 😢 og ist, und daß die Lag des KOH in demselben ganz frisch bereitet ist, da sie sich mit der Zeit brannt. Wenn im Gemisch die Blausaure vorwaltet, so scheint das KCN leichter im A. gelost zu bleiben, daher verwendet man überschnissiges KOH. Hennenden (Repert 71, 122).

2 Berechnete Mengen von Hgel'N: und K.S. oder solche von Ba.CN.

und K.SO, werden in was, Lag, miteinander umgesetzt. HgS bezw. BaSO,

werden abilitriert. F. u. E. Rongers Phil Mag. J. 4, 93).

3. Man gluht völlig entwassertes K, Fe(CN), gelinde bei Abschluß der Luft in Gefaßen von Gußeisen oder Schmiedeeisen, bis sich kein N mehr entwickelt, und trennt mechanisch oder durch Auflösen in W. oder A. das KCN vom beigemengten Kohleneisen - Bei zu beftigem Gluben gersetzt sich auch das KCN in N und Kohlenstoffkalium, so das die rückständige M. mit W. H entwickelt.

BREZELIUS Lehrb)

Chank J. Chom med 7, 544 zerstößt das kristallisierte Blutlaugenealz gröblich, entwissert es in der Hitze tellweise und pulvert es dann feiner, erhatst das l'ulver in einem offenen Gefalle gelinde, bis es alles W. verloren hat und in ein weißes l'ulver verwandelt ist, bringt dieses in eine Flasche von Schmieder, ein, welche init einem gebegenen unt e. W. mindenden eisernen Robre verbunden ist janch kann eine Flasche von Guileillen, mit gerad in Ronre, welches mittels eines Korks mit einer gläsernen tinsentwicklungsschre verbunden ist, benutzt werden), gluht heftig, bis sich kein N mehr entwickelt oder bis eine mit einem gekriimmten Draht herausgenommene Probe rein weiß ist, und in W grlest, mit Fee'ln welches frei von Feel, sein muß, einen braunen Nd, liefert, der sich in Hell ohne B. von Berlinerblau lest , löst den Ruckstand in W., filtriert vom Kehlenersen ab, dampft ab, last zum Kristallsseren abkühlen und fahrt so m.t der übrigen Plussigkeit fort, solunge sie noch Kristalle liefert. Diese werden bei mistiger Warme getrocknet und in gut versellessenen Flaschen ausbewahrt. War die Zersetzung nicht vollständig, so kristallisiert das Blutlaugensalz zuerst heraus.

CHEVALLER (J. Chim. med. 6, 758) gieht die geglühte M. mit absol. A. aus, und

destilliert vom Filtrat den A. ab.

Romquer J. P. vom 17, 65 b hålt das erhaltene Gemenge von KCN und Kohleneisen fetwa in einem gut bedeckten Tegel noch einige Zeit in Fluß, damit sich das letztere zu Boden setzt und man nach dem Erstarzen die obere weiße Masse mechanisch davon trennen kann. Nicht so gut ist es, das tiemenge in wenig W. zu lösen, das Filtrat sogleich abzudampfen, und den Rückstand his zum Schmelzen zu erhitzen, weil hierbei etwas NH, und Kallumformat entstehen kann, doch erfolgt die Zersetzung nicht so sehnell, wie Tittlev annimmt besondere nicht, wenn man, wie Belligt des Privat besondere nicht, wenn man, wie Belligt des Zersetzung nicht so sehnell, wie Tittlev annimmt besondere nicht, wenn man, wie Belligt des Zersetzung nicht das Privat bei Verteilen des H. S. D. verstensten 146. Vakuum über H,80, verdunsten last - Man muß das Blutlaugensalz zuvor von etwa bei-

gemisektem K. St., durch Unkristalbeien befreien. Seitenman Mag Pharm 36 67.
Auf der Oberfläche der durch telüben zersetzten und langsam abgeaublien M. finden sich schäne reine Kristalle die man mit dem Meißel ablosen kann. Die übrige M. zicht man fein gepulvert risch mit k. W. aus, weil sich in der Warme das ausgeschiedene Eisen wieder mit k. N. zu K. Feit N., und KOH unter Entw. von H. umsetzt, dampft das Filtrat in ciner Reforte ab und läßt zum Kristallbuccon erkalten. Die Mutterlauge enthält, neben gelost gebliebenem KCN, Kallumformint KOH und wenig KrCO, (beim Abdampfen an der Luft weniger Formiat und mehr Karbonat Griege (Ann. 1, 44).

Man bringt die geglühte M gepulvert auf einen Glastrichter, befeuchtet sie mit A, wäscht sie mit k W aus, und danpft die guerst erhaltene starkere Lauge schnelt zur Trocknis. Oder man kocht sie mit 60° sigem A aus, der beim Erkulten die Hauptmenge des KUN absetzt. Liento Chim org. 1, 117. Nach dieser Methode laßt sich das KUN nur dunn frei von K. For No erhalten, wenn man es vor dem Behandeln mit A und W mechanisch vom Kohleneisen trennt; denn beim Auflösen in W. setzt sich wieder etwas Fe mit deen K(N um - Witterger

4. Nach Wohler wird ein Gemenge von 8 T. entwässertem K. FeiCN. 3 T. K.Co. and 1 T. Kohle zusammengeschmolzen. Man erhalt cyanatfreies, aber durch K,CO, verunreinigtes KCN, welches sich durch Aus-

ziehen mit A. reinigen läßt.

5. Man schmilzt äquimolekulare Mengen von K, Fe(CN), und K, CO, bei gelinder Glühbitze im bedeckten Porzellantiegel, und gießt das gebildete Gemisch von 5 Mol. Cyanid und 1 Mol. Cyanat (K, Fe(CN), + K, CO, - 5KCN + K(NO + Fe + (O₂) vom abgeschiedenen Eisen ab. oder zieht es nach dem Erkalten durch W. oder A. ans. F. u. E. Robgers (Phil. Mag. J. 1834, 4, 931,

Genau genommen bildet sich noch etwas mehr Cyanat, denn das sich zuerst bildende FeCO, zersetzt sich, wie beim Erhitzen für sieh, in COz, CO und FeiOz, welches dann bei seiner Reduktion zu Metall in dem Verhältnis mehr Cyanat erzeugt, als es mehr O ent-

halt, als das FeO Ligno

Linnio Lina 41, 285; mengt 8 T. Biutlaugensalz, welches auf einem erhitzten Eisenbiech his num schwachen Rosten entwassert worden ist, innig mit 3 T reinem trocknen K. Co., tragt die M. in einen schwach glubenden Tiegel ein, glüht gunz schwach, bis Proben des geschmolzenen Gemenges, von Zeit zu Zeit mit einem Glasstabe herausgenommen, nicht mehr zu einer braunen, dann geiben, sondern zu einer weiben M. erstarren, nimmt dann den Tiegel aus dem Feuer, rührt einigemal mit dem Glasstab um, und gießt nach dem Absetzen die wasser-helle Flussigkeit von der grauen sehwammigen M. in eine heiße Porzeilanschale ab. Der Ruckstand im Tiegel last sich noch benutzen, indem man ihn mit k W. auszieht, und die Leg mit FeS erwärmt, wodurch wieder K4Fe (N., gebildet wird, nach dessen Kristallisieren

K.S in der Mutterlauge bleibt.

Das hierbei anzuwendende K. CO: muß ganz frei von K. SO: sein, welches durch KCN an K.S reduzert wurde. Ein eiserner Tiegel ist einem irdenen vorzuziehen, weil dieser von der M durchdrungen wird, und sie durch Silikat verunreningt. Die dunkte Rotglübhitze muß während des Prozesses gloichfernig erhalten werden. So erhält man das K.C. als eine milenweiße M., frei von Eisenkernern. Seine Lig. in W. muß wasserhell sein. Haldigs u. Frankerner (Jun 43, 136) — Man warte nicht, bis die Gasentwicklung aufhort, sonst erhålt man graues KCN, sondern nehme den Tiegel aus den Feuer, sobald eine herau-genommene Probe nach dem Erstarren welt ist, befordere durch Aufstoßen des Tiegels das Niedersetzen des Eisens, gieße davon das KCN ab, durch ein vorher erhitztes feines eiseries Sieb in ein mit glutten Wandungen versehenes Gefäß von Silber, Eisen oder Erstallun, und tenne mach benehmen Ablikhen den der Forzellan, und treune nach langsamem Abkühlen durch ein scharfes Instrument die obere reine Masse vom Bodensatze. Chun (Ann 61, 250)

Wenn die beiden Salze nicht ganz trocken oder nicht genau im richtigen Verhältn.s angewendet werden, so entwickelt sich beim Schmelzen viel NH, Grassford u Nafire Pad Mag J 25, 58:

Wenn man die (mit Eisen gemengte, M mit W. oder selbst mit A. auszieht, so enthält die Leg wieder etwas K.Fet'Nh. Wittstux Repert 65, 564.

6. Man glüht im bedeckten Tiegel 13 T. K. (C), mit 10 T. Berlinerblau.

und zieht die abgekühlte M. mit A. aus. Oder man wirft lig(CN), auf beinahe glühendes K.CO,. F. u. E. Rodgers.

- 7. Unrein wird das KCN durch Gluben eines Gemenges von K, CO, mit der gleichen oder doppelten Menge von stickstoffhaltigen organischen körpern, z. B. von getrocknetem Blut, Fleisch oder Häuten, sowie mit der nach der trocknen Destillation der genannten Substanzen bleibenden stickstoffreichen Kohle in gußeisernen Gefaben erhalten. Das hierbei durch eines Teil der Kohle aus dem KrCO, reduzierte K vereinigt sich mit einem anderen Teil der Kohle und mit N der Tiersubstanz zu KCN. Zield man diese M, mit W aus, so bleibt eine durch thre entfürbende Kraft nusgezeichnete Kohle, die Biutlaugenkohle zurück, und man erhült eine furblose oder gelbliche Log von KCN, die Biutlauge, welche aber auch Karbenat, Phosphat, Sulfat, Sulfat, Chlerid, Rhodanid und K.F. (N., oder wemigstens einige dieser Stoffe enthalt. Durch Aldampfen dieser Blutlauge, bis sie halb gesteht, und Ausnehen mit A erhalt man etwas reineres KCN.
- 8. Durch Entschwefelung von Kaltumrhodanid. Man erhitzt eine Kalinmrhodanidlösung mit Eisenfeile bei Gegenwart von FeCla. Connor J. Sac. Chem. Ind. 17, 98). — Oder man laßt Zinkstaub bei Gegenwart von 1-2° KOH auf Kaliumrhodanid einwirken. LUTTKE (D. R.-P. 89607).
- 9. Vollkommen cyanatfrei, aber mit NaCN gemischt, durch Zusammenschmelzen von 1 Mol. K. Fe(UN) mit 2 At. Na. Erlenmeyer (Ber. 9

 Aus Metalloidnitriden. — a) Durch Erhitzen von Phospham, PNH. mit K.CO., und Kohle, Vidal (D. R.-P. 95340). - b) Man mischt Borstickstoff, dargestellt durch Glühen von Borax mit NH4Cl, K4CO, und Kienral

and erhitzt and Dunkelrotglut. VIDAL (C.-B. 1898, 2, 242).

11. Aus Kaliumcyanat. - Man stellt aus CS, und NH, eine kons. Leg. von Ammoniumsolfokarbonat dar, verwandelt diese durch Erhitsen in Ammoniumrhodanid und letzteres mittels KOH in Kaliumrhodanid. Diese wird durch Zusammenschmelzen mit PbO in Kaliumcyanat übergeführt, das durch Reduktion mit Kohle KCN liefert. WARREN (Chem. N. 62, (1899)

252; PLAYFAIR (C.-B. 1891, 399).

12. Mit Hilfe von Luftstickstoff. - Man läßt Leuchtgas, welches miglichst wenig H enthält, vermischt mit N auf weißglübendes KOH einwirken. (Zur Gewinnung des Luftstickstoffs absorbiert man den O durch Alkali- oder Erdalkalisulfide, besser noch durch Kupfer, da das so gewonnene CuO wiederum zur Enthydrogenisierung neuer Mengen von Lenchtgas dient. Feuerluft aus der Esse, welche mittels Aetzkalk von Schweisund Kohlendioxyd befreit ist, kann gleichfalls verwendet werden). Das o gewonnene KCN ist unrein und wird durch Sublimation gereinigt. Dunwas (Bull. soc. chim. 26, (1876) 481); DE LAMBILLY (C.-B. 1892, [2] 1015). — ALDER (D. R.-P. 12351; D. R.-P. 18945; D. R.-P. 24334; D. R.-P. 32334) leitet Luftstickstoff über eine Schmelze von KOH oder K4CO2, welche mit Fe und Kohle gemengt ist. Ein ähnliches Verfahren vgl. Buwsum (Report of the British Assoc. 1845, 145) nach welchem unreines KCN gewonnt wird, wenn man in einem Hochofen abwechselnde Schichten von K.OO. und Kohle bei hoher Temp. und starkem Wind erhitzt. Das abfließends

KCN kann zur Bereitung von K. Fe.CN), dienen. Vgl. auch Joune (J. Soc. Chem. Ind. 13, 1196; C.-B. 1895, [1] 670).

13. Mit Hilfe von Ammoniak une. — Man leitet NH, über eine glübende Mischung von K.CO. und Kohlenpulver, Siepermann (C.-B. 1887, 291) oder benutzt an Stelle des NH, die stickstoffhaltigen Destillationsprodakte von Knochenöl, Torföl oder Kerosinschieferöl. Bulby (J. Soc. Chem. Int. 11, 744; oder man leitet ein Gemenge von NH, und CO über eine Schmelse aus KOH und Kohle. Barr u. Macfarlane (J. Soc. Chem. Ind. 12, 602). Vorteilhaft benutzt Bergmann (J. f. Gasbel, 1896, 117) ein Gemisch wa NH_a und Leucht- oder Generatorgas und Holzkohle bei 1000-1100. HOOD U. SALOMON (D. R.-P. 87613) gluben ein Gemisch von K. CO. mit Zn, Mn oder Pb im Ammoniakstrom. — Caro u. Frank (D. R.-P. 88363; D. R.-P. 92587; D. R.-P. 95660) erhitzen K.CO. in einem Strome von NH. mi NO oder von Wasserdampf und N, oder sie lassen diese Gase auf Kalisakarbid einwirken. Desgl. behandelt Behringer (D. R.-P. 90999) Karbid mit NH_a, jedoch geht die Vereinigung noch besser, wenn man nach Cast mers Methode zuerst bei 300° aus NH, und Metall das Metallamid herstellt und dies dann bei erhitzter Kohle reagieren läßt. Dieses Verfahren wird jedoch hauptsächlich zur Darstellung von Natriumcyanid angewendet, ebeno wie dasjenige der Deutschen Gold- und Silberscheideanstalt (D. R.-P. 124977; D. R.-P. 126241), welche in ein geschmolzenes Gemisch von Alkalicyanid, Alkalimetall und Kohle, NH, einleitet, wobei nich dis entstehende Alkaliamid mit dem Alkalicyanid zu Dialkalicyanamid un-

setzt: MNH₂ + MCN = CNNM₂ + H₂. Das letztere, welches viel beständiger ist als Alkaliamid, geht bei etwas höherer Temperatur bei Gegu-

wart von Kohle quantitativ in Cyanid über.

Verunreinigungen, Kann von Sulfiden oder Karbonaten durch Schmelson mit Жайcyanid befreit werden. Свожтаки (D. R.-P. 83320). — 1, KaCOa: bleibt beim Anfilesen in A

von 36° B. surück, und zeigt dann die alkal. Rk., das Aufbrausen mit Säure usw Schüttelt man es mit kaltem 78° ligen A., so zerfließt das K₃CO, zu einer sich zu Boden senkenden Schicht (Istoria — 2 K₂S) gibt mit Bleisalzen, statt eines weißen, einen schmutzigen Nd.; das beim Zufügen von überschüssiger verd H₂SO₄ entweichende Gas träunt Bleizuckerpapier. — 3 K₂SO₄ Durch BaCl₃ nachweisbar. — 4, KCl. Man schmitzt mit KNO₄ and K₃CO₅, laugt mit W. aus und fällt mit AgNO₅. — 5, SiO₂; Durch Endampfen mit HCl. 6 K₄Fi CN₄ durch die Beilinerblanfällung — 7 KNS gelbrote Färlung mit FeCl₅. — 8 KCNO Aus der heißen Lsg des nach der Rodorius schen Methode ernaltenen KCN schießen Blötteben von Kaltuneyauat an. Wenn der in kochendem A. von von 36° B. läsliche Teil des KCN mit Säuren CO₂ entwickelt, und aus Baryumsalzen BaCO₃ füllt, so darf man auf Kaltuneyanat schließen, doch konnte auch etwas K₂CO₂ vom A. aufgenommen som. — 9 Mit ameisengaurem Kaltum a) Das Kaltuneyanid schwärzts ich dann beim Glüben. — b) Man leitet durch die wätzige Lsg. CO₂ bis alle Blausäure ausgetrieben ist, zieht die abgedampfte Masse mit A. aus, dampft ab, und destüllert den trockenen Rückstand mit vord. H₁SO₄, wobei die Ameisenskure übergeht, welche Quecksüber- und Silbersalze reduziert.

Die Reinheit des KCN läßt sich schließlich auch durch quantitative bes, maßanalytische

Bestimmung des Cyangehaltes ermitteln.

Eigenschaften. Es kristallisiert nach dem Schmelzen in wasserhellen Würfeln, und aus der wss. Lsg. in wasserfreien Oktaedern und Cubo-Oktaedern Spez. Gew. 1.52. Bodeker (J. B. 1860, 17). Es schmilzt bei dunkler Glühhitze zu einer wasserhellen Flüssigkeit, wobei die auf nassem Wege erhaltenen Kristalle schwach verknistern. Genore. Scheint sich in der Weidglühhitze unzersetzt zu verflüchtigen. Geruchlos (in feuchtem Zustande nach Blausaure riechend durch Einwirkung des atmosphärischen CO₂). Schmeckt stark alkal. und bitter nach Blausäure. Reagiert stark alkalisch; sehr giftig.

Bildungswarme aus den Elementen: 64.70 Kal. Berthelot (Compt. rend. 91, (1880) 79); aus K und CN: 65.35 Kal., Thomsen, 67.60 Kal. Berthelot. Neutralisationswärme $K_{\phi}O_{Lda} + 2HCN_{Lda} = 3.00$ Kal. Berthelot. Lösungswarme: 3.01 Kal., Thomsen, -2.86 Kal. bei 20', Berthelot. (Ann. Chim. Phys. [5] 4, 104). Reaktionswarme 4C + KNO₃ = 3CO + KCN bei 0°: 35.70 Kal. Berthelot.

KCN zerfließt an der Luft, und löst sich sehr reichlich in W. Beim Einkochen der Lsg. an der Luft verflüchtigt sich mehr HCN, und es hinterbleibt mehr Karbonat als Formiat. Genore. — Bei Mittelwärme geht das gelöste oder feuchte KCN an der Luft unter allmahlicher Aufnahme von CO. und Entw. von HCN in Karbonat über.

Die wss. Lsg. halt sich bei mittlerer Wärme in verschlossenen Geläßen. Geiger. Beim Kochen zerfallt sie in NH₅ und Formiat. Pelouze Ann. Chim. Pins. 48, 3981. Geiger. Ann. 1, 540.— Diese Zersetzung erfolgt anfangs resch dann langsam, so dat man das Wofters erneuern muß um alles Kon zu zersetzen. Auch beim Erbitzen von Kon mit Koll bildet sich anfangs ebenfalls NII, und Formiat, aber dieses zersetzt sich dann noch vor dem Glüben im H und Karbonat Priouze.— Daher entwickelt sich auch NII wenn man wie Gar-Lussa. Ann Chim. Pays. 8, 440; schore früher fand, heites Kon in Wooder Kon in h. W. kat

Aus der wss. Lsg. vertreibt CO, die gesamte HCN. Leitet man kohlendioxydfreie Luft oder H durch die Lsg., so verschwindet gleichfalls ein Teil der HCN: infolge der Bildung von KOH kommt jedoch diese Reaktion bald zum Stillstand. Nauden u. Montholon (Ber. 9, 1433)

Die WSS. LSG. von KCN wird bei der Elektrolyse in CO₂, NH₃ und KOH zersetzt. Schlagdenhauffen (N. J. Phorm. 44, 100). Bartoli u. Parasogli Gusz. chim. 13, 37). Sie löst Metalle auf unter B. von KOH und eines zetalldoppelcyanids. Zn. Fe. Ni und Cu entwickeln dabei auch bei Luftabschluß Wasserstoff. Cd. Ag und Au werden nur bei Luftzutritt (vgl. jedoch bei Au unter B. von KOH zersetzt. Auf Zinn. Quecksilber und Platin wirkt es gar nicht ein. Elsner (J. prakt. Chem. 37, 441). —

Es bildet zahlreiche lösliche Doppelverbindungen mit Schwermetall-

cyaniden. Desgl. eine solche mit Kaliumnitrit (vgl. S 183).

KCN ist in absol. A. oder in 90 T. 95 % A. fast unlösl. Etwas reichlicher löst es sich in 78 % igem und reichlich in 35 % igem A. Aus was. Leg. wird es durch 95 % igen A. gefällt. Griger. - Löst sich ein wenig

in Methylalkohol. Lobby (Z. phymk. Chem. 10, 784).
In der Lag. von KCN löst sich S nicht auf, Se leicht, schon bei mäßiger Wärme. Wiggers (Ann. 29, 319). H,S färbt die konz. Lag. rotbraun, nach kurzer Zeit erfolgt Abscheidung von Chrysean, C₄H₄N₂S₂, in gelben Nadeh. Wallach (Ber. 7, 902). Beim Einleiten von SO, in eine k. 40 % ige Leg. tritt anfangs gleichfalls Bräunung ein, bald aber setzt sich die Doppelverbindung KCN, SO, H.O (vgl. unten bei T) ab. Etand (Compt. rend. 88, (1879) 649). — KMnO₄ liefert in der Kälte Kaliumcyanat, in der Hitze HNO₂ und HNO₃, CO₂, Oxal- und Ameisensäure, sowie NH₄ und Harnstell Hönig u. Zatzek (Ber. Wien. Akad. 88, [2] 532; Saint-Gillus (Compt. rend. 48, (1959) 531). Proposesson (Compt. 89, [2] 532; Saint-Gillus (Compt. rend. 48, (1959) 531). Proposesson (Compt. 89, [2] 532; Saint-Gillus (Compt. rend. 48, (1959) 531). 46, (1858) 624); BAUDRIMONT (Compt. rend. 89, (1879) 1115); VOLHARD (Am. 259, (1890) 377). — Chlorkalklösung liefert Calciumcyanat. Zmo (J. Phon.

Chem. [4] 22, (1875) 101.

Chlor und Brom erhitzen sich mit der Lag. von KCN unter B. ammoniakalischer Dum und Ausscheidung einer schwarzen, dem Paracyan Shulichen Substanz. Wird die Lag. des Eld aber während der Einw. mit Eis gekühlt, so entstehen bei nur schwacher Bräunung Calecyan resp. Bromeyan. Lasolom (Ann. Chim. Phys 61, 480). Chlor bildet beim Ei-leiten in die verdünnt alkoholische Lösung CNCl, Cyaniminokohlensäureäthyläther und Diiminooxaläthyläther. Ner (Ann. 287, 296). Die Lag. von KCN nimm beim Kochen viel Jod auf, wobei eine erst braune, dann farblose Flüssigkeit entsteht, welche beim Erkalten zu einem Kristallbrei gesteht. Lieure (Am. 50, 355). Hierbei bildet sich eine Doppelverbindung von Jodcyan und Kalizzjodid (vgl. 8, 187). — KCN nimmt Jodstickstoff ohne alle Gasentwicklung auf; die farblose Lag. liefert, im Vakuum verdunstet, eine kristallinischkörnige, sehr zerfließliche M., deren Lag. nach Jodoform riecht, und mit HgC, einen gelben Ndg. ergibt. Millox (Ann. Chim. Phys. 69, 78).

KCN verpufft heftig beim Erhitzen mit KNO₂ oder KClO₂, gibt mit let gemengt beim Erhitzen im W.-dampf bei 500-600° Kaliumhydroxyd. K.Pt(CN), und H. DEVILLE u. DEBRAY (J. B. 1876, 299). Mit Mg ergillt es, auf Rotglut erhitzt lebhaft unter B. von Magnesiumnitrid und Kalium-

karbid. Eidmann (*J. prakt, Chem.* [2] **59**, 1).

KCN nimmt leicht O auf und geht in Cyanat über; langsam beim Schmelzen an der Luft, schneller beim Schmelzen mit den Oxyden der Mn. As. Sb, Sn. Pb, Fe und Cu (unter Feuererscheinung), wobei MnO, is den anderen Fällen Metall entsteht. Reduziert auch Sulfide, z. B. 86,5, oder SuS, zu Metallen unter B. von Rhodanid. Liebig. Gibt mit S Rhodanid. Porrer. Mit K.SO, geschmolzen gibt es Sulfid und Cyant. Liebig (Ann. 38, 31). Bei niedriger Temp. ist die Zersetzung sehr unvollständig. Mit entw. Na.S.O. zersetzt en sich nach: 4KUN + 4Na.S.O. = 4NaCNS + Na₂SO₄ + Na₂S + 2K₂SO₄. A. Froede (Pogg. 119, 317).
Wird bei gewöhnlicher Temp. von trockenem CO₂ nicht angegriffe:

bei Erhöhung der Temp. wird es erst schwarz, dann weiß, und geht 🗈 Cyanat über. während Kohlenoxyd entweicht. Eiloart (C.B. 1886, 700)

T. Cyankalının mit Schwefeldioxyd. - a) Neutrale Verbindung. KCN,80, H.0 -- Leitet man in die 4 %, ige kalt gehaltene Lsg. von KCN einen Stra von SO₂, so bräunt sich die Lsg, mit der Zeit und setzt nach einige Tagen nierenförmige Kristallmassen ab, die ans W. umkristallisiert mit Tierkohle entfärbt werden. — Harte, sphärisch gruppierte Naden, 1

in k., noch leichter in heißem W. Entwickelt beim Kochen NH₃. Reduziert Gold- und Silbersalze zu Metallen, gibt bei der trockenen Destillation W., SO₂ und hinterläßt KCNS; gibt bei der Destillation mit PCl, Phosphoroxychlorid und Thionylchlorid, aus welchen Reaktionen für die Verbindung die Konstitution OS(OH₂, CN.K (mit 6-wertigem Schwefel) hergeleitet werden kann. Giftig. Etard (Compt. rend. SS, (1879, 649).

h) Saure Verbindung. KCN.SO₂;HCN.SO₂,3H₂O. — Man versetzt die

h) Soure Verbindung. KCN.SO₂;HCN.SO₂,3H₂O₃. — Man versetzt die Lsg. von a) mit verd. Säure, wobei keine Entw. von SO₂ oder HCN eintritt. Weißer sandiger Nd.; mikroskopische, aus radial angeordneten Kristallen zusammengesetzte Körnehen. Reduziert Gold- und Silbersalze in der Kälte, verhält sich beim Kochen wie a₃, sehr wl. in k. W. zer-

etzlich in heißem. ETARD.

c) Verbindung von T a) mit saurem schuefligsaurem Kahum. KCN,SO, KHSO. Man übersättigt die Mutterlauge von T a) mit SO, entlärbt die Lsg. und läßt einige Tage stehen. 2-3 cm lange, zu Kugeln verrinigte strahlige Nadeln, wahrscheinlich sehr verlangerte Oktaeder, Etako.

V. Cyankalium mit salpetrigsaurem Kalium. KCN,KNO_g, ¹, H,O. — 50 g KNO_g and 20 g KCN von 99 ° werden in möglichst wenig W. gelöst, vom abgeschiedenen Schlamm abfiltriert und im Vakuum über Schwetelsaure verdunstet. Die nach 14 Tagen ausgeschiedene Kruste, welche aus einem Gemenge des Doppelsalzes mit KCN besteht, wird abfiltriert und das Filtrat weiter verdunstet. Kurze, doppelbrechende Prismen. Unempfindlich gegen selbst starke Induktionsfunken, sowie gegen Stoß und Schlag; zersetzt sich bei Beruhrung mit einer Flamme unter nur schwacher Detonation, explodiert jedoch beim Erhitzen auf 400—500° mit furchtbarer Gewalt. Zerfällt beim Verdunsten der neutralen Lsg. zum Teil in die freien Komponenten, gibt mit AgNO_g Silbereyanid und -nitrit. Ist daher als Doppelsalz aufzufassen. Hofmann Z. anorg. (hem. 10, (1895) 259).

		HOPMANN.
K	491	49 25
C	7.5	7.4
N	176	173
H	0.6	07
0	25 2	
FCN.KNO.1.H.O	100.0	

V. Schwefeleyankalium, Rhodankalium, KCNS. — A. Durch Schmelzprozesse. 1. Aus K₄Fe CN₁₆, K₄CO₂ and S, — Ein inniges Gemenge von 46 T. (bei 100° getrocknetem) K₄Fe CN₁₆, 17 T. remem K₂CO₃ and 32 T. wird im bedeckten Tiegel zuerst gelinde geglüht (um das gebildete k₄S₄O₄ zu zerstören), dann zum ruhigen Fiuß erhitzt (bis eine Probe oder was Lsg. mit FeCl₃ eine rote und nicht mehr eine grunkche Farbung) gelt. Die ausgegossene und erkaltete Schmelze wird zerklemert, mit H₄SO₄ neutralisiert und durch A. das KCNS vom K₄SO₄ getrennt, der wird direkt mit A. ausgekocht, heib filtriert und die beim Erkalten sich ausscheidenden Kristalle zwischen Fließpapier gepreßt und in verhößenem Gefaße aufbewahrt. Liebig (Ann. 50, 345; 51, 288), Henne kann, 73, 229. Der beim direkten Extrahieren mit A. auf dem Filter fübleibende Ruckstand enthalt feine Schuppen von FeS₄ und K₄SO₄ (kein Relonkalium und K₄CO₆) und kann wiederholt mit A. behandelt werden.

2. Hierher gehört auch das Verfahren von Babcock (Zeitschr. Chem. 1866, 666), s. a. Safy (Bull. soc. chim 20, (1873) 316), nach welchem in aus K.Fucn), und K.CO. bereitetes) geschmolzenes KCN Schwefel eingetragen

* rd aut 2 T. KCN 1 T. S).

3. — a) Durch Zusammenschmelzen von KCN mit K.S. nach: 2KCN + $K_2S_3 = 2KCNS + K_4S$. Joannis (Ann. Chim. Phys. [5] 26, 534). — 3) Auch durch Zusammenschmelzen stickstoffhaltiger organ. Substanzen mit Kalinapolysulfid. Aufschläger (Z. analyt. Chem. \$5, 315). - 2) Man behandelt geschmolzenes Kaliumsulfid mit (NH₄), SO₄, Kohle und Schwefel. Flax (Dingl, 169, (1863) 209).

4. Aus K, Fe(CN), und S. — 2 T. des ersteren und 1 T. des letzteren werden wie bei 1. geschmolzen und mit W. ausgezogen. Die anfangs farblose Lsg. färbt sich an der Luft oder durch Einw. von salpetriger Same infolge der Oxydation des Ferrosalzes und B. von Ferrirhodanid rot und wird nach Umsetzung mit K.CO. oder KOH in der Hitze filtriert, woras

zum Kristallisieren abgedampft wird. Grotthus, A. Vogel.
Ueber diese Methode vgl. Völkel (Ann. 43, 88), Grelix (Handb. der organ. Chemie
Bd. IV), Liebio (Pogg. Ann. 15, 553), Miller (J. Pharm. 27, 628), Turwen (Edinb. J. of.

5. Man schmilzt 1 T. K. Fe(CN)₈ mit 3 T. trockenem K₂S₂O₃. From (Pogg. 119, (1863) 317); Dobbin (Chem. N. 77, (1898) 131); Hibsch (Ber. 31, 1976).

6. Ein Gemenge von 30 T. Hg(CN), 12 T. KOH und 14 T. S wird bis zum ruhigen Fluß erhitzt, die noch warme, schwarzgraue M. mit ale A. ausgezogen und das Sulfid (nebst etwas Hg) abfiltriert. Aurus (J. pal.

Chem. 8, 252) vgl. auch Bottger (J. prakt. Chem. 10, 64).

B. Auf nassem Wege. 1. Eine wss. Lsg. von Hg(CN), wird at der berechneten Menge K₂S₃ umgesetzt. Duflos (Schw. 65, 237). 2. Ponne kochte 3 bis 4 T. Berlinerblau mit der wss. Lsg. von 1 T. Kalischweidleber, säuerte das Filtrat mit H₂SO₄ schwach an, ließ es in der Kälte mit Braunsteinpulver stehen, um Sulfid und Thiosulfat zu zerstören, fällte der Filtrat mit einer Lsg. von 2 T. Kupfervitriol und 3 T. Eisenvitriol and setzte das ausgewaschene Cuprorhodanid mit KOH um.

3. Aus ('S, and (NH4)2S wird dithiosalfokohlensaures Ammonium durgestellt und dieses mit K.S umgesetzt. Gelis (Ann. du Conserv. des Arts

et Métiers 3, 50).

Wasserhelle lange gestreifte Säulen und Nadeln, mit 4 Flächen p gespitzt; lange vor dem Glühen zu einer wasserhellen Flüssigkeit schnebbar, die beim Erkalten kristallinisch erstarrt. Grotthuss. Schmp. 1612 POHL (J. B. 1851, 59); Spez. Gew. 1.886-1.906. BOEDEKER (J. B. 1891. 17). Schmeckt erst rettigartig, dann salzig kühlend, Grotthuss; schmecki salzig kühlend, dem Salpeter ähnlich. Benzelius. Narkotisch giftig, vie Blausäure. A. Vogel. Bildungswärme aus den Elementen 46.90 Kd. Joannis (Ann. Chim. Phys. [5] 26, (1882) 534), -

Das Kaliumrhodanid zerfließt an der Luft. Bei 0° lösen sich in 100 T. Wasser 177.2, bei 20° 217 T. des Salzes. Rüdoruf (Ber. 2, 68; Pogg. 13. 276). Gefrierpunktserniedrigung für 1 g in 100 g H.O. 0.342, Mol. Gefrier-Ernied. 33.2. RAOULT (Compt. rend. 98, 510). Lösungswärme -6.10 Kd

Beim Mischen mit 1, des Gewichts an W. von 10.8 fällt die Temp, auf -MR. sodaß das Kalnumrhodanid ein vorzügliches Material für Kältemischungen darstellt, & durch Verdunsten wiederersetzt werden kann. Rüboner (Ber. 2, 69),

Löslich auch in Alkohol, besonders reichlich in der Hitze.

Leitfähigkeit in flüssigem SO.:

22.2 36,3 53.9 73.0

19,2 17.4 17.8 20.9 22.9 Walden (Ber. 32, (1899) 200).

Das KCNS hält bei Luftabschluß mäßige Glühhitze ohne Zersetung aus, und bildet kein Mellonkalium; an der Luft geglüht, verbrennt 🐲 🗷 K₁SO₄, und beim Erhitzen an feuchter Luft oder in feuchtem Zustand

entwickelt es CO, und Ammoniumkarbonat, während sich dem Rückstande Kaliumsultid beimengt. Brickelius, Mit 5 T. KUlo, gemengt verputit es beftig, sowohl beim Stoß, als beim Beruhren mit konz. H.SO4. GROTTHUSS. Das Licht bei diesem Verpullen ist purpurrot. Jourston (Schw. 57, 379 .- Eine wss. Lsg. von KCNS zersetzt sich, auch in verschlossenen Flaschen, allmählich, schneller beim Kochen unter Bildung von NHs. A. Vogal. Um die Lösung haltbarer zu machen, versetzt man sie diner mit Alkohol

Wird Kalimmrhodanid im Porzellanti gel geschin den, so färbt es sich nach einiger Zeit braungrun und zuletzt schon mingblau, wird aber beim Erkalten wieder werb und ist noch völlig löcheh in Wasser. Nöurnes Pogg. 95, 189,. Soll auf eine Dissoziation zurückruführen sein. Ginen (Chem. N. 83, 61.

Leitet man trockenes Chlorgas uber schmelzendes KCNS, so wird dasselbe unter heftigem Aufblahen gelb und undurchsichtig, immer dickflussiger and zuletzt fest. Hierbei verfluchtigt sich Chlorschwetel und in Nadeln sublimiterendes Chloreyan, (wohl Cyanurchlorid, Ernua, 4 bis 5% des KCN betragend. Bei einem gewissen Zeitpunkt erhebt sich ein dicker roter Dampi, der ein rotes und gelbrotes blattriges Sublimat bildet. Als Ruckstand bleibt ein Gemenge von KCl und unreinem Mellon. Larme, Erhitzt man KCl aucht über den Schmelzpunkt des Ke NS, so ist der anfangs übergehende thi rechwefel noch von einem anderen Produkt begleitet; hierauf felgt dus (hi ryan bas rote und gelbrote Sublimat enthält, durch Erwarmen an der Luft vom auf angenden "hlorevan befreit 67 90, 8 und scheint eine dem Pseudoschwefeleyan ahnliche, aber schnessischere Verbindung zu sein in trakenem Chirgas gehnde erwarmt, geht es unter Entw von Chlorschoresel in eine retgelbe Verbindung über, welche nur nach 57 ub enthalt Es Est sich nicht in KOH, aber nach dem Abgießen desseiben zum Teil in W. Zieht man aus dem Ruckstande durch W. das KCl aus, so hinterliebt ein beligelbes sichtes Palver, welches ganz oder fast ganz frei von S ist, sich leicht in Alkahen und HNO, lest und nach dem Glüben ganz met Mellen übersiet und HNO, lest und nach dem Glüben ganz mit Mellon übereinstammt. Linkid Pogg 15, 548; Ass. 10 6 u 58, 43, 97:

Wenn man Chlorgas anwendet, welches mittels Durchleitens durch W., dann durch Chlorkalk von Hill befreit, dann noch durch Galeinmehlered entwässert wurde, so ert alt man that nur Chlorschwefel, Unicroyan und KCl und kein oder sehr wenig gelbrotes bullimat and Mellon Voncken. Ann. 43, 97, Pogg 58 152.

Wird Chlorgas durch eine Lsg. von KCNS geleitet, so fällt pomeranzengelbes Pseudoschwefelevan aus. Dieses ist um so rotgelber, je kenzentrierter die Leg ist und entsteht hei sehr starker Verdünnung gar nicht Die Flüssigkeit wird hald sehr sauer, und übersehüssiges (I zersetzt den Nd in II,80,40, or und IICI und falls kein zu gieber Velessehuß von (I verhalden ist auch in NH). Lieuw Piga IS. 548, Ann 30, 212; 50, 337. Beim Abkühlen der konz Leg des KCNS entsteht beim Durchleiten des Clauber Pseudoschwefeleynen noch II,80, und HCN oder C₄N_c. NH, und CO, entstehen nur bei Ggw. von Kalumeynnid. Wird das Filtent verdampft so entwei ht BiJ und es hinterbleiht viel KCI nehen wenig K₄SO₄. Volenka, Vgl auch Pansana. Phil. Maj. J. 17, 249. Lat agest a Geschafelt. Ann. (Ann. Phys. 19, 100. Wird die keinz. Leg des KCNS nicht abgekuhlt, so erhitzt sich dieselber Nd. heller als Perud sehwelelt. HUNSCO, and wong C.N. darsben entsteat ein gelber Nd. beller als Pseudsschweßel-zan gefarbt, mit 18223. C. 1.26. H. 55.86° S. und HUL NH, Cl und KHSO, bleiben gelest. Volcker. Eine sehr verd, Lag, gibt nach A. Voorg, keinen Nd., sendern nur H, SO,

Konz, HNO, fallt aus der wss. Lsg. des KCNS ebenfalls Pseudoschwefelevan. Mischt man 2 his 2', HNO₂, 143, mit der kalten List von i T Ke'NS is 3 T. W., grefit das Gemisch von den erzeuten Salpeterkristallen ab, und erbetzt es gehnde, so kemint es auf einmal von selbst ins Kochen, und entwickelt unter heftigsm tubrausen NO und CO₂, wabrend Pseudoschwefeleran mederfüllt die Flussigkeit enthalt fl₂SO₄ und NH₄. Bei mehr als 3 T. HNO₃ auf 1 T. KCNS fällt kein Nd. aus. Liebei (*Poog.* 15, 548). Ueber die Natur des Nd. s. auch Volckel 1459. 43, %, der auch dieselben Prod. erhielt. Agl. ferner Lehrbicher d. organ Chemie.

Gasfornige trockene HCl zersetzt schmelzendes KCNS heftig unter Entw. von HCN, CS, und NH₄Cl und unter B. einer dichten gelbroten. ablimierenden Masse. Liebig (Pogy, 34, 576). Daselbst auch über die Natur by roten Sublimats

Wird in die gesättigte was, Lag, des KCNS unter dauernder guter

Küblung gasförmige HCl geleitet, so bilden sich Persulfocyansaure, die ansfällt. CS₂ und CO, (in geringer Menge, oft gar nicht), ferner HCN, NH₄ und Ameisensäure, aber kein H₂S. Völckel (Ann. 48, 80). Beim Kochen mit viel überschüssiger HCl entsteht dagegen CO₂, CS₃ und NH₅.

KCNS gibt mit SbCl₂ erhitzt, CS₂, Mellonkalium und Sb₂S₄. Lexus (Handwörterbuch 1, 423). PCl₃ zersetzt bei mäßiger Wärme nach: KCNS + PCl₅ = CNCl + KCl + PSCl₄. In höherer Temperatur bilden sich auch festes Chlorcyan und gelbe Zersetzungsprod. Schiff (Ann. 106, 116).

KMnO₄ oxydiert in saurer Lsg. vollständig zu H₂SO₄ und HCS. Erlenmeyer (Verh. der nat. med. Ver. z. Heidelb. 1, 169); in alkal. Lag. entsteht ('yanat und Sultat. Péan de Saint-Gilles (Ann. Chin. Phys. 55, 374).

Ueber das Verhalten einer wss. Lag. von KCNS bei der Elektrolyse a. Schlagdenhauffer (N. J. Pharm. 44, 100), Bunge (Ber. 8, (1870) 297).

H₂O₄, verd. HNO₃, salpetrige Säure, Chlor- und Bromwasser, H₄SO₄HC, H₂C₄O₄ und Essigsäure bringen in einer konz. Lsg. von KCNS eine reta Färbung hervor, die auf Zusatz von W. oder beim Erwärmen verschwindet. Im letzteren Fall entweicht ein farbloses Gas, welches einenfreies Papier innerhalb shige tunden rosenret oder lila färbt und sich in einer Kältemischung zu einer farblosen, landartig riechenden. Ferrisalze stark rötenden Flüssigkeit verdichtet. Die rote Färbung der wess. Lag. des KCNS wird auch durch Reduktionsmittel serstört, durch HNO₃ aber wiele hervorgerafen. Bessou (N. J. Pharm. 22, 161); Davv (J. B. 1965, 294). — Mit überschulssigem K₂CO₃ schmilzt das KCNS zu einer dünnen Flüssigkeit zusammen, die anfangs Blasen entwickelt, dann ruhig fließt, beim Erkalten nur sehr langsam und zwar zu einer braungelben Masse erstarrt. Diese liefert, mit A. gekocht, ein gelbes Filtrat, welches nach NH₃ und Kanthonsäure riecht und beim Erkalten viel K₂S₂O₃ und wenig S absetzt, aber auch unzersetztes KCNS enthält. Gmelin. Beim Glühen mit Ag und anderen Metallen gibt kCNS an diese seinen S ab. Grotthuss.

W. Schwefelcyankalium mit Schwefeldioxyd. — KCNS verbindet aich bei niederer Temp. mit SO₂. Fox (Z. physik, Chem. 41, (1902) 458). Bei 30 beträgt die Aufnahme an SO₂ 0.28 Mol., wobei die M. gelb wird und mammenbackt. Walden u. Centnerszwer (Z. physik, Chem. 42, (1903) 436).

X. Sciencyankalium, KCNSe, - 1. Wird K4Fe(CN), mit So in einer Retorte geschmolzen, so entweicht N (und CSe,?) und es hinterbleibt en Rückstand von Eisenselenid und KCNSe. Man laugt mit W. ans und dampft ab. Burrelius (Schw. \$1, (1820) 60). — 2. Die durch Schmelzen wa 3 T. entwässertem K, Fe(UN), und 1 T. Se erhaltene grünschwarze M. wirt mit absol. A. digeriert. Das Filtrat wird zur Zersetzung von KCNO und KCN mit CO, behandelt, KHCO, abfiltriert und, zur Entfernung von HC und Zersetzungsprodd, der HCNO, sowie des A. destilliert. Der Rüchstad wird mit W. behandelt, ausgeschiedenes Se abfiltriert und im Vakuum iber H₄SO₄ znr Kristallisation gebracht. Crookes (Ann. 78, (1851) 177). — 3. Bei dem Verfahren nach 1. und 2. geht 10-20 % Se verloren, weaweget Schiellerup (Ann. 109, (1859) 125), sowie Kyrke und Neger (ebendort flä-1860) 217) das Se zupächst durch HNO3 in selenige Säuren überführen. diese mit SO, reduzieren und das flockige Se in 10 % KCN lösen, eindampfen und mit dem Rückstand wie bei 4. verfahren. - 4. Durch Lösen von Selen in KCN, Wiggert. Nach Muthmann u. Schröder (Ber. 33, (1900) 1765), arbeitet man wie folgt: Ein inniges Gemenge von 70 g 99 % KCN and 70 g feingepulverten käutl. Selens wird hei möglichst niederer Temperatur verschmolzen und die rötlich grane Schmelze unter zeitweiligem Erzetz der verdampfenden Lsg. mit 40 ccm W. 3-4 Stunden auf dem Wasserbade digeriert, bis das Selen vollständig gelöst ist. Man dampft zur Trocknis.

löst den Kristalibrei in 1 l abs. A. auf, filtriert, leitet CO₂ ein und verfährt wie bei 2.

Wasserfreie Kristalle, vom Aussehen und Geschmack des KCNS. In W. noch II. (unter bedeutender Temperaturerniedrigung) als dieses und außerst zerfließlich. Bei Luftabschluß erhitzt beständig. An der Luft bei wenig über 100° zersetzlich.

Aus der wss. Lsg. fällen Säuren und Salze schwächerer Basen (z. B. Fe,(SO₄)₂) einen roten, dem Selen ähnlichen Körper, unter Entw. eines widrigen Geruchs. Bei der Destillation eines solchen Gemisches wird ein unertraglich riechendes, anfangs feurig gewürzhaft, dann widrig bitter schmeckendes, Lackmus nicht rötendes wss. Destillat erhalten, also keine Selencyanwasserstoffsaure. Der Rückstand der Destillation enthalt ein Ammoniumsalz. Berzellus.

Nicht bloß starkere Mineralsäuren, sondern auch Oxalsäure, Weinsaure und Essigsäure, diese jedoch in der Kalte langsamer, zersetzen die wss. Isg. des KCNSe. Hierbei farbt sich die Flussigkeit erst gelb, dann orange, und setzt ein scharlachrotes Pulver von Se ab, während HCN frei wird. It fallt aus der wss. Isg. ebenfalls Se und bildet Chlorcyan. Lassausse J. Chim, méd. 16, 618). Nach Vernech (Bull. soc. chim, 41, (1884) 18; 46, 1886) 193; Ann. chim Phys. [6] 9, (1886) 326), entsteht durch I oder J zuerst eine Körper Cun, KS, H, Ooder Cun, Se, KCNSe, H, O. zuletzt Cun, KSe, H, D. ach Verneche Doppelsalze (s. u. Quecksilber).

		Матимани и Зепвории.
K	27.08	27 23
Se	54 88	51.77

V. Tellurcyankalium. Beim Schmelzen von Tellur mit KCN bildet sich eine gleichförmige M., aus welcher jedoch W. reines KCN unter Hinterlassung pulverförmigen Tellurs auszieht. Beazeurus (Lehrb.). Durch Zusammenschmelzen des Te mit K₄Fe₅CN)₆ erhält man eine schwarze M., die sich gegen W. ebenso verhält. Beazeurus (Schie. 31, 62). Eine heiße konz. Lsg. von KCN nimmt Te auf und enthalt eine dem KCNS entsprechende Verb. Die Lsg. scheidet mit HCl kein Te, wohl aber durch O oder alkal. Zuckerlsg. solches ab. Shimosé (Ch. News 49, 157).

Z. Jodkalium mit Jodeyan. KJ,4CNJ,H₂O. – Man löst J in einer konz Lsg. von KCN und gibt einen großen Üeberschuß von Jodjodkaliumbsung hinzu. (Vgl. 8, 182, Abs. 4.) Kleine farblose Nadeln, gibt Jodeyan ab, ist sehr unbestandig, weshalb das Trocknen mit Schwierigkeiten verbunden ist. Es ist möglich, daß die Substanz wasserfrei ist. Ll. in W., A. and Ac. Mathewson n. Wells (Americ. Chem. J. 30, (1903–430). Languois lan Chim. Phys. [3] 60, (1960–220), hatte für das Salz sogar einen Wassergehalt von Hijo gefunden.

		MATHRWSON W. WELLS.
K	4.91	5 61
33	79 76	79 42
4CN	13.06	12 44
$H_i()$	2.26	2.53 (Dath)
KJACNJ.H ₂ O	89 99	100 00

l'eber weitere Verbindungen des Kaliums vgl. unter den spitter abgehandelten Ele-

RUBIDIUM.

Grundlegende Arbeiten:

(G. Kirchhoff u.) R. Bunsen. Pogg. 118, 887; J. B. 1861, 178. — Ann. 122, 347; J. B. 1862, 118. — Ann. 125, 367; J. B. 1863, 185. — Pogg. 119, 1; J. B. 1863, 187.
L. Grandrau. Compt. rend. 53, 1100; 54, 450 u. 1057; ausführl. Ann. Chim. Phys. [9] 67, 155; J. B. 1861, 181; 1862, 117; 1863, 182.
O. D. Allen. Americ. J. sci. (Sill.) [2, 34, 367; J. prakt. Chem. 87, 480 u. 88, 82; J. R. 1862, 118 u. 122.
D. Procht. Chem. 88, 440. T. D. 4866, 189.

J. Piccard. J. prakt. Chem. 86, 449; J. B. 1862, 123. TH. REISSIG. Ann. 127, BS; J. B. 1963, 186.

R. Bursen entdeckte bei seinen gemeinschaftlich mit G. Kiechnorr ausgeführte. Untersuchungen über Analyse durch Spektralbeobschtungen 1860 das Clisium (Ber. Bel. Akad. 1860, 221; J. B. 1860, 117), 1861 das Rubidium (Ber. Berl. Akad. 1861, 273; J. R. **1861**, 178).

A. Vorkommen. Stets neben Kalium und Natrium, meist auch neben Lithium und Casium; in außerordentlich kleinen Mengen weit verbreitet. Folgende Gasteine und Mineralm enthalten Rubidium und Casium: Karnallit von Staßfurt. O. L. Erdmans (J. prukt. Chem. C. 377; J. B. 1862, 767); Lepidolith von Rozena, 0.24%, Rb. 0, 0.00144 Ca.O. Bussus; 0.537; Rb.O. Spuren Ca.O. Schrötter (Ber. Wien. Akad. 50, [2] 288; J. B. 1864, 186), Lepidolith von Hebron in Maine 0.24%, Rb. 0.3%, Ca. Allen: Lep. von Elba, Piram; Lepidolith von Prag ungefähr gleiche Mengen Rubidium und Casium. Grandra (Ann. Chim. Phys. [3] 137, 172). Leucit vom Vesuv, von Andernach, Borghetta und Frascati, 0.9% Rb. und Sill.) [2] 49, 336; C.-B. 1870, 876); Lithiumglimmer von Can Am. Zinnwald. 0.83%, Rb.O. mit wenig Ca. Schrötter: Eisenlithiumglimmer von Can Am. Zinnwald, 083°, Rh.O mit wenig (s. Schröfter: Eisenlithiumglimmer von Cap Ass. Massachusetts, bis 3.73°, Rb und 0.72°, (s. Mirrsch (Americ, J. sci. (Sill.) [3] 32, 353. Melaphyr 'oder Gabbro' von Nordheim bei Kreuznach; auch die sogen. Melaphyre der Pisic (richtiger als Gabbro oder Porphyrite zu bezeichen) enthalten Rb und Ca, H. Laspwirks (Americ, J. sci.) (Figure 134, 349; 138, 126; J. B. 1865, 168; 1806, 150; Petalit von Utō, Grandrau; Triphyllin, neben relativ viel Casium, Bunger (Them. N. 1801, 163; J. B. 1861, 1032); C. W. Blazz jun. (Americ. J. ser (Sill.) [2] 83, 274; J. B. 1862, 762). Ein Triphyllin nicht bezeichniste Herkunft enthielt nur Spuren Cüsium. Grandrau. In Eisenmineralien und Meteorites. Habtley u Ramage (J. Chem. Soc. 71, 533). In relativ großen Mengen im Alam vie Vulcano (auch Cüsium). Cossa (Atti dei Line S. III, Vol. 2).

Rubidium, nicht aber Cüsium wurde nachgewiesen im Basalt von Annerod bei Gielen.

Th. Engelbach (Ann. 135, 126; J. B. 1965, 169), im Glimmer (Margarodit- und Warwichglimmer), L. Smith; im Orthoklas von Karlsbad, O. L. Erdmann (J. prakt. Chem. 86, 448; J. B. 1862, 784).

Solquellen und salzarme, nicht alkalische salinische Thermen enthalten häufig Inbidium und Casium, Bunnen, so die Salzsole von Außee, Schnötter (Ber. Wien Abad. 4. 218; J. B. 1861, 181), die Thermalquelle Ungemach und die Höllenquelle von BedenBaden; 11 der ersteren enthält 1.3 mgr RbCl und eine Spur Cat'l, Bunnen; das Mineralwasser von Bourbonne-les-Bains (Haute-Marne): 11 enthält 18.7 mgr RbCl und 32.5 mgr CsCl, Grandad; das von Burtscheid, Busses (J. prakt. Chem. 85, 113; J B. 1862, 811); die Solquelle von Dürkheim; 11 enthält 0.21 mgr. RbCl, 0.17 mgr CsCl, Boxses; von Ebenses in Oberösterreich, Redtenbacher (Bcr. Wien. Akad. 44, 153; J. B. 1861, 182); die Felsenquelle Nr. 2 vm. Ems. Fresenus (J. prakt. Chem. 97, 1: J. B. 1866, 990). die "neue Quelle" von Ems. Wartha (J. prakt. Chem. 99, 90; J. B. 1866, 991); die Salzsole von Hall in Tirol, L. Barta (Ber. Wien. Akad. 53, [2] 69: J. B. 1868, 992); die Elisabethquelle, Kaiser- und Ludwigs-

brunnen zu Homburg vor der Höhe. Funnenne (J. prakt. Chem. 00, 36; 92, 38; J. B. 1863, 1886, 1864 887; die Solen von Kissingen und die von Pheodorshall bei Kreuznach Bressen. dan Mineralwasser von Liebenzell, Francisc J B. 1967, 1035; die Sole von Nauheim, hier auch neben Thallium und die von Orb, Bortuan 127, 368 128, 240; J B 1963, 185; die Quellen zu Mont Dore, Grandsac, zu Sail-les-Châteaumorand (Loire), J Lavour (J Pharm [3] 44, 276; J B. 1963, 827); die von Selters, Frankurs J prakt Chem 103, 321 n 425; J B. 1967, 1034;; die Sprudelquelle zu Soden, Bussen, das Mineralwasser von Teinach, Francisc; von Vichy, Grandsac; der Kochleunnen von Wiesbaden, Bussen; die Thermen von Wildbad, Francisc die von Wildbad-Gastein, Units (Ber Wien, Akad 48, 12) 271; J. B. 1968, 891); die warme Quelle von Assmannshausen, Francisca in Vach. Chem. 2] 16, 27H1 .

Nor Rubidium wurde nachgewiesen in den Quellen von Fachlingen, Passassus (J. prakt Chem 103, 321 u. 425: J. B. 1867, 1634; Hall in Obertseterreich, Redermachen Ber Wien Akad 44, 153: J. B. 1861, 182, in der Sole von Halle, Turrini xx. Z. 9es. Naturne 10, 157; J. B. 1862, 811 · in der Ottilionquelle vom Inselbad bei Paderborn. Camius (Ann. 137, 106; J. B. 1866, 387 · im Kisenwasser von Stolypin Rubland, welches im Later 0 458 mgr Russhamenhat enthält. C. Schmidt (Ball. Alad Petersburg, 9, 315;

12, 1; J B 1865 840, 1867, 1042.

Sectang und Sewas-er enthalten Rubidium und Casium, Sonstant (Chem N 22, 25 u. 44; J. B. 1870, 337; die Bersäurefumarolen enthalten Rubidiumsulfat. A. W. Hormann Report by the Juries 1863 85; Fechn J B. 1863, 354); die Mutterlaugen der Salmen von

Vdiefranche Rubidiam, kein Casium Grandrav.

Die Zu kerrube minmt aus dem Beden Rubidium auf, welches sich in dem aus Rübenmelause dargestellten As hensalz Sciens, in der Petasche und in den Salpetermutterlaugen anhauft. In letzteren wenn der Salpeter aus Natriummtrat mit Hilfe des Kalum hlerids ans Rubenasche dargestellt wurde. Grander 100 T. Salins enthalten mehr als 0.18 T. Rubidiumehlorid. Grander 0.13 bis 0.21 Rb. Levenver (Compt. rend. 55, 450; J. B. 1862, 117, 0.175 Rbf.), Freigern (Arch Phiron [2] 150, 37; C.-B 1872, 516 u 520; In die Rüben Nordfrankreichs gelangt dasselbe wahrscheinlich durch Düngung mit Rhehnlitigem Chilesalpeter. Directarate Compt. rend. 68, 1545. Tabake von Algier Havana, Kentucky, Nordfrankreich Massdanien, Ungarn und Virginien enthalten Rubidium und bis auf den ruginischen Tabak auch Lithium Rubidium findet sich in verschiedenen Kaffees und Tees, in der Coes, nicht im Zuckerrohr, Kakwo und Colza, Guavidat. Es ûndet sich in der Asche des Eichennelzes, C. Thann Ann Suppl. 2, 84: J. B. 1862, 118; des auf Busalt gewachsenen Buchenholzes, Tu. Everingen. Jun. 135-126: J. B. 1865, 169. des auf Belaphyr gewachsenen Rebholzes, welches 0.03°, RbCl enthält. Lasennes im rohen Weinstein and dessen Mutterlauge, Guardard in deutscher, illyrischer, russischer und angaracher Petasche () L. Endann J. prikt (Lem 36, 254, J. B. 1862, 120. Auf Lepidol.th gewacherne Pilanzen enthielten kein Rubidium Bundan Beingen nicht zu regetieren Ludaum Landwirtschaftl, Verschaft (), 363; 8, 128). Ueber das Vork, von Claium in Pilanzen a. be. Caesium. Im Schuenspektrum wurde Rubidium und Canum nachgewieben. Lockum Proc. Roy. Soc. 27, 278. Compt. rend. 36, 317. Desgl. im normalen Menschenharn. Schlanzhert u. Prinoni (Gazz chim. 10, 390).

B. Darstellung von Rubidium- (und Casium-) Verbindungen. Die beste Quelle für diese Verbindungen bildet der Karnallit der Staßfarter Salzlager. In größerem Maße zugängliche Materialien sind ferner der von Erdalkalien und LiCl möglichst befreite Salzruckstand, welcher bei der Verarbeitung von Lepidolith auf Lithiumverbindungen übrig bleibt, und NaCl,KCl,RbCl mit wenig CsCl und Spuren LiCl enthält; ferner die Solmutterlaugen von Durkheim oder Nauheim, die Salpetermutterlaugen, falls bei der Darstellung des Salpeters die Aschensalze der Rübe oder Stabfurter KCl aus Karnallit angewandt wurde, endlich Potasche, Brann ethielt von O Statusk in Dresden Lepidelithrückstände mit gegen 20°, Rht'l, Herbtz u Ennmann erhielten viel rubidiumärmere Beim Zertheßen dieser Ruckstände bildet sich one rubidiumreichere Mutterlauge. Procano,

L. Aus dem sog, künstlichen Karnallit. Man löst denseiben in soviel h. W., daß nach dem Auskristallisieren des K('l eine Mutterlauge entsteht, welche 150 g Magnesiumchlorid in 1 l enthält. Diese Mutterlauge wird um ein Drittel eingedampft, vom auskristallisierten NaOl abgegossen, und zur Kristallisation gestellt; die erhaltenen Kristalle (1) werden beiseite zestellt, die Mutterlange wird bis auf 36° Be eingedampft, vom ausge190 Rubidium.

schiedenen NaCl abgegossen und abgekühlt. Die entstehenden Kristalle (2 werden wieder zuruckbehalten, die Endlauge verworfen. Nun wird die Kristallisation (1) aus h. W. umkristallisiert, wobei alles Rubidium und Cäsium in der Mutterlauge bleibt. In derselben wird dann wieder die Kristallisation (2) derart aufgelöst, daß beim Auskristallisieren eine Mutterlauge vom Gehalt 150 g Magnesiumchlorid in 1! entsteht siehe Anfang. In dieser Weise wird das ganze Verfahren so lange wiederholt, bis sechsmal Endlauge erhalten worden ist. Aus dem so mit Rubidium und Casium und Ammonium augereicherten Material wird die Spur noch vorhandener H.SO, in der Siedhitze mit BaCl, ausgefällt, alsdann wird das Mg mittels Na₂CO, entfernt, und so lange gekocht, bis alles NH₈ verschwunden ist. Darauf wird mit HCl neutralisiert und eingedampft. Die spateren Waschwässer des sich zuerst ausscheidenden KCl und NaCl dürten nicht verworfen werden, da sie rubidiumhaltig sind. -- Man erhält so ein Produkt, das bis zu 78°, BbCl enthalt.

Die Gewinnung in größtem Maßstabe gestaltet sich billiger, wenn man künstlichen Karnallit so lange in h. W. eintragt, bis die heiße Lauge, nachdem sich das sich ausscheidende KCl und NaCl abgesetzt hat, 33° Bezeigt; man verfährt dann wie oben. Sobald das erhaltene Salz ev. 9–10°, RbCl enthält, wird das Rubidium mit Zinntetrachlorid aus der Leg. ausgefällt, der ausgefällene Nd. von Rb SnCl, durch schwaches Glühen mit Na, CO, zersetzt und das RbCl mit W. ausgelaugt. Das Rubidium wird schließlich mit Natriumhydrotartrat ausgefällt und aus der Mutterlauge wird das Cäsium wiederum mittels Zinntetrachlorid gewonnen (s. bei Cäsium Der Gehalt von Cs beträgt nur etwa 2° des Rubidiums. – Noch bequemer gestaltet sich die Trennung nach der Alaumethode von Redtrankacher-Stolka. Die Ceberführung der Chloride in Alaune wird in der Weise vorgenemmen, dals 1 kg des Salzes in 25 1 heißem Wasser gelost, filtriert, mit einer Leg von 800 g käuft Aluminiumsulfat in 800 cem W. versetzt und auf 20° abgekühlt wird. Fier u. Kunnscher (Chem. Zt.)

II. Aus Lepidolith. — Stolba (Dingl. 197, 336; J. B. 1870, 307) zersetzt Lepidolith behufs Darstellung von H. Sifla mit Flußspat und H. SO, und gewingt aus dem Ruckstande Chaum, Rubidium und Lithium. Hierzu wird derselbe mit 5—6 Vol. W. gekocht, mit 5% vom Lepidolith an Potasche versetzt und beiß filtzert, worauf die Lag. kalunhaltigen Chaum- und Rubidiumslaun absetzt, den man aus 8 T. W. umkristslindert. Nach Liegoco de Boisnat dran (Bull. soc. chim. [2] 17, 551) wird der gepulverte Lepidolith mit KFI und H. SO, gemengt, zuletzt etwas erwärmt, dann ausgelaugt, und die Lag. mit Cl. oder Br. oxydiert. Die Sesquioxyde werden alsdann mit überschussiger Kreide, der Rest der Schwermetalle und des Kalkes mit etwas Na₂S und Na₂CO₃ niedergeschlagen. Die so erhaltene Lag. enthält nur die Alkalimetalle, die nach einer der unten beschriebenen Methoden zu trennen sind. Vgl. ferner die Methode von Perrasson unter lathium – Die Mischung gleicher Teile Lepidolith und Flußspat mit Schweielsaure wird auf dem Sandbade getrocknet und mit Wasser ausgekocht, wobei K. Rb. und Cs. als Alaune in Lösung gehen. Roiunson u. Herenins (Americ. Chem. J. 6, 74; Chem. N. 49, 253).

III. Aus dem Lepidolithrückstande. (Vgl. S. 189.) Man löst 1 kg in 2.5 kg W., fällt mit einer k. Lsg. von 30 g Platin in Königswasser, wodurch nur ein Teil von sämtlichen vorhandenen Rb. Cs. und K ausgeschieden wird, laßt den Nd. sich absetzen und reinigt ihn durch 25 mahges Auskochen mit im ganzen 15 kg W. oder kocht ihn so oft mit W. aus, bis die anfangs gelbroten Abkochungen nur noch eine hellgelbe, bei wiederholtem Auskochen nicht mehr abnehmende Farbe zeigen. Das zum Auskochen benutzte W. wird jedesmal kochend in die erste vom Nd. dekantierte Salzlösung gegessen und bewirkt in ihr die B. eines zweiten Nd. von Platindoppelsalzen. Man

trennt Flüssigkeit und Nd., engt erstere auf ihr Anfangsvolum ein und vermischt sie mit einer Platinlösung, welche durch Reduktion der zuerst gefallten und ausgekochten Platindoppelsalze und Auflösen des abgeschiedenen Pt in Königswasser erhalten wurde. Nd. und Flussigkeit werden hierauf wie anfangs behandelt und dieses Verfahren 7-8 mal oder so lange wiederholt, bis die neu entstandenen Platinniederschlige sich bei mehrmaligem Kochen mit W. völlig auflösen. Sämtliche ausgekochte Platinniederschläge werden vereinigt, noch einigemal zusammen mit korhendem W. behandelt, getrocknet und im Wasserstoffstrome bei einer die Glubbitze nicht erreichenden, unter dem Schmelzpunkte des RbCl liegenden Temp, reduziert, wodurch ein Gemenge von Pt und unreinem RbCl erhalten wird. Man entzieht diesem die Chlormetalle mit W., verdampft und mischt zu 36 g des Rückstandes, die in 11 kochendem W. gelöst sind, das aus 30 g Pt bereitete, ebentalls in 1 l kochendem W. gelöste Platinchlorid. Der beim Abkuhlen auf 40° entstehende schwere gelbe Nd. von Rubidiumplatinchlorid wird mit W. von 40-50° gewaschen and im Wasserstoffstrome reduziert, worant man das gebildete Rbt'l so oft in gleicher Weise mit Platinchlorid behandelt, bis es sich im Spektroskop frei von K zeigt. So gewonnen enthalt es noch CsCl. Die bei diesen Operationen erhaltenen Abfalle liefern bei gleicher Behandlung noch RbCl. BUNSEN. Procean fügt das Platinchlorid zu einer konz k. was, Salzlösung, wodurch ein feinverteiltes Doppelsalz gefallt wird, welches sich besser als das bei Siedehitze gefallt durch Auskochen jedesmal 10—12 Minuten fort und wendet dabei anfangs 3 4 Vol. W., später, wenn die Abkochungen nur noch hellgelb sied weniger an Laursves (Compt. rend. 55, 430; J. B. 1862–117) wendet heiß gesattigtes Kuliumplatinchlorid zum Fällen an, Schnorten 1. prakt (Chem. 93–275; J. 1864, 1861) dasselbe Salz in kalt gesättigter lag, oder er fügt eine solche lag, zu der vorher erhitzten Salzlösung und dampft his zum Auskristallisieren ein

Erhitzt man nach Zusatz des Platinchlorids die Flüssigkeit mit dem Nd. mehrere Stunden zum Sieden, so geht das anfangs mitgefallte Kaliumplatinchlorid, falls genugend Rubidium in Lag. ist, tast ganz in Rubidiumplatinchlorid über, so daß bei einer genügenden Menge von Platin nur eine Spur Rubidium in Lsg. bleibt, bei nicht ganz zur Fallung ausreichender Platinmenge der Nd. fast kaliumfrei ist. HRINTZ. Daher fallt HEINTZ prakt. Chem. 87, 310; J. B. 1862, 121) die verd. Leg. der Alkalisalze kochend heiß mit Platinchlorid, erhitzt 4 bis 6 Stunden im Dampfbade, wober anfangs durch genügend W. alle Alkalichloride in Lsg. erhalten werden and zuletzt fast zur Trocknis eingedampft wird. Der Rückstand wird mit k. W. übergossen, das unlösliche Platindoppelsalz gewaschen und zweimal mit W. ausgekocht. Farbt sich das W. hierbei nur blatgelb, so ist die Mutterlange in gleicher Weise zu behandeln, fürbt es sich dagegen durch Aufnahme von Kaliumplatinchlorid orangerot, so ist in den Mutterlaugen kaum noch Rubidium enthalten. Das aus dem Platindoppelsalze durch Reduktion gewonnene Rubidiumchlorid ist nach Bunsen's Weise weiter zu reinigen.

IV. Aus Mutterlaugen von Solen. — Aehnlich verfährt Husztz Ann. 134, 129, J B 1565, 160, später bei Anwendung von Nauheimer, nach Borrusz's Methode is S 192 angereicherter Mutterlauge Verdunnt man 6-65 kg dieser Mutterlauge mit 12-13 l W vermischt die kochende Flüssigkeit mit einer 2° gigen Lag von 53 g Platin in Königswasser, wobei erst nach einigen Augenblicken die Fällung erfolgt und laßt erkalten, so enthält der Niederschiag alles Casium und Rubidium. Wenn man ihn reduziert, die Lag. der Chlormetalle auf S=65 l verdünnt, zum Sieden erhitzt, hierzu zweimal die Lag, von je 25 g Platin hinzufügt, einige Zeit kocht, fütziert und erkalten läßt, enthält man awel bei Siedhüze entstandene und ein drittes beim Erkalten gebildetes Platindoppelsalz, von denen das erste viel Ca, weniger Rb und Spuren von K, das zweite weniger Cs, mehr Rb und K, das dritte viel K neben kleinen Mengen der beiden anderen Metalie enthält. Diese Doppelsalze lassen sich, nachdem sie kochend heiß gewaschen sind, durch zwei- bis dreimatige Reduktion und Fällung kaltumfrei erhalten fleisere.

Um die in der Darkheimer Sole enthaltenen kleinen Mengen der Chloride des Rb und C's zu gewinnen und annehernd ihrer Menge nach zu bestimmen, schlug Besein folgenden Weg ein 240 kg Matterlange, aus 4426) kg Solwasur erhalten, wurden im Sulfatofen mit H₂SO₄ eingedampft. Man kochte den Rückstand mit W und etwas kalk, entfernte den kalk der Leg, durch kleesalz, die Hauptmenge der H₂SO₄ mit Baryamatrat den Rest mit Barytwasser, webei auch das Mg metgefällt wurde neutralisiele nut HNO, und dampfte ein. a Die so erhaltene saixmasse gibt, mit starkem A ausgezogen, eine alkoh Lag und einen Ruckstaud I, welcher neben KCI und Nat'l voch Rht'l und Cat'l enthält b Die alkoh Lag wird durch eine konz. Lag von Amm mankarhenat von einem Teil des Lithiums befreit, hieranf einge dampft und gegibthe. Der Ruckstand wird wieder mit A. ausgezogen wihrt eine zweite alle h. lag, nowie kein Ruckstand 2 orgalten wird. a. Man lest den Ruckstand 1 dessen Gewicht 65 kg beträgt, in W. und fällt die kochende Lag mit '18 10°, v.m Gewicht des Ruckstandes an Platinchlorid Der Nd wird durck Abgießen der Mutterlauge, 15 bis 20 maliges Auskochen mit W und stetes Zurückge ben der anfanges dunkler, spater nur noch sehwach gefärbten Losungen vom Kaltumplatta-chlorid befreit, wobei sich in der Mutteriauge ein zweiter Nit bildet, den man wie den ersten behandelt. Indem man die Operationen wiederralt, bis die in der Mutterlauge ent-stehenden Niederschläge sich in koch W völlig loslich zeigen, wird eine Anzahl von Niederschlägen erhalten welche bei der Reduktion im Wasserstoffstrome ein Gemenge der Chloride von Rb und Cs hefern - b Ans der was Lag des Ruckstundes 2 fallt Pastin-chlorit gelbe Deppelsalze, webshe nach 10 bis 12 maligem Ausk ehen mit W nur nich Cs und Rb enthalten ... c. De zweite alkeh log bietert nach dem Abdampfen, Wiederauflösen in W und Fällen mit Platineldorid Doppebalze welche durch Ansk chen unt W thre Zusammensetzung ment dietern, also kem kaliumpatinchlorid entralten. So worde im ganzen aus obiger Monge Mutterlauge ein tremenge von 924 g fibt I und 7.27 Catl er-halten Brasen - Enthalten die Materinsen, wie z. B. das Naube,mer Mutterlaugen alz außer Rb und t.s. auch Thallium so kocht man sie einige Mal mit A. v. n. >) o aus, wobei das Tha humchlerid im und Bilelestande verbleiht. Borronn (Ann. 128, 243), oder man zerreiht das Salx mit seinem Gewicht h. W. und verdampit das Filtrat auf 12, worauf die anschiebende Sazzmasse alles Thantum, die Mutterlange alles is und Rb enthält. Borroza t.J. print Chem 91 126 J. R. 1864, 188. Entralten die Platindoppelsalze Flallium, so hinterbleibt dieses beim Auflissen der durch Reduktion gehilderen Uhlerm, Lade heim Platin, Schworten.

V. Aus den Mutterlaugen der Sulpeterfahrekation Sabens. - Men verascht diese Mutterlange unter Zusatz von Sigespan n. nicht den hehigen Rückstand mit Wans, eiget die Leg auf ', ein und läht auskristallisieren. Die jetzt bleibende Mutterlange wird zur Entfernung von Thiosulfaten und Sulnden der Alashin-talle mit überschussiger HCl versetzt, vom Sabfiltriert und kochend mit HNO, behandelt, solange noch Broder J frei werden. Nachdem sie nierauf bis zu 5°B, verdünnt und zum Sieden erhitzt ist, fallt man werden. Mehrdem sie hierauf bis zu 5° B, verdûnst und zum Sieden erhitzt ist, Leift man mit koch gesattigten Kaliumplatinehlerid und entwicht dem meist aus Rubidiumplatinehlerid bestellen Nd mit niedergerissenes Kaliumsalz durch kiehendes W. Lippanez (Omejf rend 55, 430 J peakt Chem 88, 84 J B 1862 117). Ackalieh verfahrt Przippez (Arch Phaim 150, 97). Hierbei zerlegt Stoling J pinkt Chem 89, 49; J B 1868, 151 die Platind ppelsalze durch Eintragen in kiehende Histiffe von 6°, webei zuerst das Kalium, dann das Rubidiumsalz in Silieeffuend übergeht, zersetzt dieses mit 11,80, und und verwischt mit heiß gesattigter Kalaliunlosing, worauf beim Erkalten der (nach Britzenbauen schwerer lein kindeliumsalau zuerst und verzugsweine auskristallisiert im Winter nicht aber in wirmerer lahrerent blitt sich auch ans des neuerleich ben Salieeffer. Winter, nient aber in wärmerer Jahrescott, laut sieh auch aus der ursprütigt ben Salpetermutterlauge Alaun erhalten, wenn sie mit Histly angesäuert und wie oben beschrieben

mit Kal alaun vermischt wird

C. Trennung des Rutidiums und Casiums von aus Naturprodukten gewonnenen Salzgemischen im allgemeinen. - Eine konz. Lösung der Chloride wird mit dem gleichen Vol. konz. HCl versetzt, NaCl und KCl abfiltriert, und die etwas verd. Lsg. allmablich mit einer stark salzsauren lsg. von PbCl, versetzt, wahrend his zum Erkalten Cl eingeleitet wird. Bringt ein weiterer Zusatz von PbCl, keinen gelben Nd. mehr hervor, so wird letzterer abfiltriert, mit Cl und PbCl, haltiger HCl ausgewaschen, dann durch mehrfaches Behandeln mit klemen Portionen sd. W. ganzlich zersetzt, worauf das ganze Verfahren nochmals wiederholt wird. Nach dem Eindampfen und Wiederaufnehmen mit h W. wird das Ph durch (NH, S ausgefällt und abfiltriert. Das Filtrat enthalt dann nur Cs-, Rb- und NH, Salze. Weels (Z. anorg. Chem. 4, 344),

D. Trennung von Rubidium, Casium (und Kalium). - 1. Die Silicomolybdate des Rubidiums und Casiums sind unlöslich, die der anderen Alkalimetalle löslich. Parmentier (Compt. rend. 94, 213). - 2. Man entzieht den feingepulverten Karbonaten das Cs, CO3 durch 20 bis 30 maliges Auskochen mit absol. A. Hierbei scheint sich leicht ein in absol. A. etwas lösliches Casium-Rubidiumdoppelsalz zu bilden. Bunsen. Beim Vermischen der konz. wie. leg mit abs A. fallt das RhyCO, als Oel aus. Provant. - 3. Man verwandelt dis Sulfate durch Ba(OH), in Hydroxyde, führt bederselben durch Eindampfen mit Ammoniumkarbonat in Karbonate über und extrahiert das Gemenge von Karbonaten und Hydroxyden mit abs. A., welcher casinmbaltiges Rb₂(O₅ zurucklaßt, CsOH aufnimmt. Diese Trennung ist zur Darst. von remem CsOH 5 bis 6 mal unter Anwendung von möglichst wenig A. zu wiederholen. Bunsen. - 4. Man vermischt die Lsg. der Karbonate mit noch emmal soviel Weinsaure, als zur Neutralisation erforderlich ist. engt die L.g. bei 100° ein, bis sie fast gesättigt ist und laßt erkalten, wobei Rubidiumhydrotartrat auskristallisiert. Es wird durch dreimaliges Umkristallisieren casiumfrei erhalten. Die Mutterlauge der ersten Kristallisation wird zur Hallte eingeengt, von den sich abscheidenden Kristallen, welche Rb und (seuthalten getrennt, noch dreimal in gleicher Weise eingeengt und zur Kristallisation gebracht, worauf beim Abdampfen Casiumhydrotartrat erhalten WITCH. ALLEN. - Da die sauren Tartrate beider Metalle luftbeständig sind, das neutrale Rub drumgehalt, verwandelt die Chleride in Karbenate, fügt etwas mehr Weirsaure zu. als noting ist, das Casium in neutrales, das Rubidium in saures Salz zu verwandeln, dampft ab und last auf einem Filter in gesättigt feuchter Luft stehen, wober das Chsummalz abtropft, das Rubidiumsalz zurückbleibt — Statt dessen löst Lizen q de Bossnauman Bull, soc. chem. [2] 17, 551 das Gemenge beider Tartrate in der genau netigen Menge kockenden Wassers und schüttelt während des Erkaltens wodurch chemmfreies Rubidiumsalz mederungehen neutraliziert Hristz die gemischten Hydroxyde mit Weinsaure, setzt noch eben-weitel Weinsaure hinzu, labt das Rubidiumhydrotartrat auskristallizieren, bringt die Mutterladge xur Trocknis verköhlt 1,2 des trockenen Ruckstandes, fügt das durch Auslaugen der Kohle gewennene Alkalikarbonat zum Rest, bringt zur Trocknis und verfährt im abrigen wie Bessen – 5. Da 100 T. Wusser von 17° 0.619 T. Cüsiumalaun, 2.27 T. Rubidium- und 13.5 T. Kaliumalaun lösen, so lassen sich die drei Metalle nach Verwandlung in Alaune trennen. Redtenbachen J. prakt. Chem. 94, 442; J. B. 1865, 704). Siehe chen Stolka Man stellt zu diesem Zwecke eine h. wss. Lsg. der Alaune her, die in siedendem Zustande 20° Be zeigt, and last sie auf 45° abkühlen. Hierbei bleibt nur Kaliumalaun gelöst, Ahrend Rubidium- und Casiumalaun auskristallisieren. Man wiederholt das Verfahren so lange, bis das auskristallisierte Prod. vollständig frei von K ist. Zur Trennung des Rubidiums vom Casium verfahrt man in gleicher Weise weiter; es bleibt fast reiner Rubidiumalaun in Lsg. Der Cosiumalaun läßt sich durch fortgesetztes Umkristallisieren aus oben beschriebener Lsg. bei 45° vollstandig kalinmfrei erhalten. Setterberg dun, 211, 100). — Aehnlich verfährt Stotina Ber. Bohm Ges. d. Wiss. 1858. Er verdannt die beisgesättigte Lag der Alaune mit dem gleichen Vol. k. W. und läßt bis 45° in kristallisieren. Zur schließlichen Treinung des Rb von Cs kristallisiert er bei 60° um Wartha. J. prakt. Chem. 90, 90. J. B. 1866. 191. verwindelt die aus Einser Wasser erhaltenen; Platind, ppelsalze in Hydroxyde, vermischt mit einer h, konz. Leg. von Ammoniumalaun und erhält beim Erkalten ein Gemenge von Rubidium- und Casiamalaun, welches durch Umkristallisieren kaliumfrei erhalten wird. - b. Man vermischt die Ligg., welche außer den Chloriden des Cs und Rb auch diejenigen des Li. K und Na enthalten kann, mit starker HCl und SnCl, wobei das Cs als fast reines Casiumzinnehlorid - 2CsCl, SnCl, - gefallt wird. Snanplas (Americ. J. Sel. (Sill. [2] 47, 178; Zeitschr, Chem. [2] 5, 407). Diese Trennung gelingt auch mit Gmolin-Priedheim II Bd. 1 Abt. 7, Aufl.

den Alamen. Man löst die in h. kong. HCl. fillt mit selesateen SuCl., neuvetst den Ni. durch mäßiges Erhitsen mit NH₂Cl, wohel CsCl surückhisht, dampit andresseits de Mutterlange ein, füllt das Eubidium als Eubidiumsilicofnorid und servetst dieses dent Erhitzen mit NH₂Cl oder H₂SO₂. Storma (Diegl. 197, 396; 198, 296; J. R. 1979, 207). – 7. Zur Abscheidung von K bedient man sich bei kleimeren Mengem der Verbindung RbJCl. (vgl. diese), welche leicht vollkommen kaliumfrei kristellisiert, oder man kristallisiert RbJ aus W. um, wobel KJ in Leg. bleikt Bei größeren Mengen stellt man vorteilhaft Eubidiumeisenalaum daz, der nach ein- bis sweimaligem Umkristallisieren absolut kaliumfrei ist. Ensetate (Arch. Pharm. 282, 6). — 8. Zur Entfernung der letzten Spuren von K und Cs löst man 30 g RbCl in 250 ecm gans konz. HCl, und versetzt mit einer Leg. von 2½, g SbCl. Der entstehende Nd. wird abfiltriert, das Filtrat fast zur Trocknis gedampft, das Sb mit H₄S ausgefällt und wieder mit konz. HCl aufgenommen. Man fügt danu eine Leg. von SuCl. in kleinem Ueberschuf hinzu, läßt den aus reinem Rh₂SuCl. bestehenden Nd. sich absetzen, dekaptiert mehrfach mit konz. HCl und ausgt ab. Schließlich löst man in N

und fallt das Sn mit H.S. MUTHMANN (Bor. 26, 1019).

E. Darstellung des Metalls. — 1. Man destilliert verkohltes Rubidium hydrotartrat aus einer eisernen Flasche, wie es bei Darst. von Kahun nach S. 4 geschieht. 75 g Rubisiumeels gaben 5 g Metall. Bunkum, — 2. Mar verkohlt in einem eisernen Tiegel Rubidiumbitartrat unter Befreischum von 1/10 seines Gewichts CaCO, und soviel Zucker, daß die entstehend-Kohlenmenge zur nachherigen Reduktion gerade ansreicht. Die Reduktus wird durch Erhitzen in einem besonders konstruierten Apparat vorzenommen (vgl. Original), Setterberg (Ann. 211, 100). — 3. Leitet mas durch geschmolzenes RbCl einen elektr. Strom, der von einer Graphitstange 300 positivem, su einem Eisendraht als negativem Pol führt, so steigt das abrschiedene Rubidium auf und verbrennt mit rötlichem Lichte. Unter einer mit H gefüllten Glocke hört die Verbrennung auf, doch löst son das Rb im RbCl zu blanem Subchlorid, welches mit W. H entwickelt BUNSEN. — 4. Man erhitzt 30 g einer Mischung von 1 Mol. Rb, CO, und 3 Md Mg in einem vorher im Wasserstoffstrom reduxierten Eisenrohr unter Durch leiten von Hallmählich auf helle Rotgiut und fängt das in sehr gute Ausbeute herausdestillierende Metall unter Paraffin auf. GRARFE U. ECKARRI (Z. anorg. Chem. 22, 158). Zuerst angegeben von Winkler (Ber. 28, 51, - 5. Man erhitzt in gleicher Weise eine Mischung von 20 g frischgeschmolzeses RbOH und 10 g Magnesiumfeilspänen. Erdmann u. Köthner (Ann. 201. 56). — 6. Man erhitzt 2 Mol. RbOH mit 1 At. Al in einem Eisenrokr Beketoff (J. russ. phys. Ges. 1888, 363). Besser erhitst man RhoH mit 14, 40, Al-folie im Pennor'schen Gasofen in einem Nickelsylinder. Beketoff (Bull. Akad. Peterburg 18, 25; Wiedem. Ann. Beibl. 15, 269). — ?. Man erhitst Rubidiumhydrid im Vakuum auf über 300°. Morssan Compt. rend. 186, 587). — 8. Bildst sich auch beim Erhitzen vom Acetylenrabidium mit Calcium im Vakuu Moissan (Vgl. S. 211), oder durch Zersetzung von Ammoniakrubidum Moissan (Vgl. S. 199). Vgl. auch S. 198 unter B. — F. Eigenschaften. — Glänzendes silberweißes Metall, mit einem Stich im Gelbliche. Винян. Durch Zersetzung von Ammoniakrubidium sphäße

F. Eigenschaften. — Glänzendes silberweißes Metall, mit einem Stich im Gelbliche. Bunsen. Durch Zersetzung von Ammoniakrubidium arhält man es als mattweißes Metall von der Farbe des Silbers in kleinen, stark glänzenden Prismen. Moissan (Compt. rend. 136, 1178). Spez. Gew. etwo 1.52. Bunsen. 1.5220 bei 15°. Erdmann u. Kötenen (Ann. 204, 62).

Bei —10° noch weich wie Wachs, schmilzt bei 38°5 und verwander sich unter Glühhitze in blauen Dampf, der einen Stich ins Grünliche zeigt Bunsen. Volumzunahme von einem g Rb beim Schmelzen = 0.01667. Refraktionsäquivalent für den Strahl $\lambda_{co} = 11.60$. Eckardt (Wieden, Ann.

[4] 1, 790). Das Atomvol, ist gleich dem des Ammoniums. Traube (Ber. 25, 2524). — Das Rubidiumamalgam verhalt sich dem Kaliumamalgam gegenüber stark elektropositiv. Bunsen.

Das Rubidium ist einwertig.

Atomgewichtsbestimmungen resp. Berechnungen:

bez. auf 0 = 16	Beobachtet bzw. berechnet von	
85.36	Buxsux $(Cl = 35.46; Ag = 107.94)$	Durch
85 41	Piccano J. prakt. Chem. 96, 1862; 449;	Analyse von
85.525	GODEFFROY Jun. 182, 1876) 165)	
85 490	ARCHIBALD (Proc Chem. Soc 20, 1904) 90)	RbCl.
85 483	ARCHIBALD Proc. Chem. Soc. 20, 1904-90)	nas RhBr.
85.4	GRANDEAU (.188. Chim. Phys. 3] 67, .1863 182	aus Rb,80,
85.2	MRYRR W SECRET (Atomociocht der Elemente, Leipzig 1883)	
85 4	VAN DER PLAATS Ann Chim. Phys (6) 7 499	berechnet
854	Internat At Gew Komm Rec. 1903, Talely	

G. Rubidiumsalze. — RbOH neutralisiert die Säuren vollständig zu farblosen Salzen, welche mit denen des Kaliums isomorph sind. Sie sind leichter flüchtig, als die entsprechenden Kaliumsalze. Die Flüchtigkeit des RbCl ist = 2.183. I og bedarf unter den 8. 8 angegebenen Umständen im Schmelzraum der Gadampe 38.6 Sekunden zum Verdampfen. Dabei farbeu sie die Flamme violett, etwas mehr ins Rotliche ziehend als die Kaliumsalze. Das Rubidiumspektrum wurde gemessen von de Gramoni (Campt. rend. 126, 1513). Lecocy de Boisbai dean (Spectres lumineux, 8, 46), Karber u. Runge (Berl. Akad. Ber. 1890, 1891, 1892, 1893., H. Lehmann (Wiedem, Ann. 45. (1891) 1833), B. W. Snow (Wied. Ann. 47. (1892) 208), Ramage (Proc. Roy. Soc. 70. 303., der die folgenden Linien konstatierte:

Wellenlänge	Schwingungszahl	Intens.	Wellenlänge	Schwingungszahl	Intens
7799	_	rehr stark	51,20	407.2	2
6306.8	15851,3	II.	5132	19480	< 1
6239 19	870.5	9	3069.5	642.5	1
06 74	16106.8	8	76.8	693,6	Į.
6160 04	228.9	5	37 (?)	847	1
6071.01	466.8	4	23	803	1
5724 62	17463.2	8	17	926	< 1
5651 16	680,9	3	4983	20062	< !
48 19	699.6	7	67	137	< 1
53793	918.1	2	4215 68	23714.4	9
3432 05	184(6.9)	6	02.04	791.4	10
5.591.3	513.0	1	3584 86	278328	3
83.15	640.3	5	87.27	568.1	4
22.83	781,5	18	3850 98	29833.5	1
5260 51	19004-0	4	48.84	853 6	2
34.6	098	1	3229 26	30958,0	1
5195 76	240.7	3	28.18	968 4	1
65,35	354.1	2			

Konsu n Hagennach (Physikal, Z. 4, 802) beobachteten noch schwische Linien bei 1863, 1926, 1852.

Geschwindigkeit des Rb-Jons bei 25°: 73.5 Bredig (Z. physik. Chem. 13, 1914, 75.6 (aus Perchlorat), 76.5 (aus Chlorid), Baur (Z. physik. Chem. 18, 1844, 74.3 Boltwood (Z. physik. Chem. 22, 132). —

Die Rubidiumsalze übertreffen in ihrer Kristallisationsfähigkeit dieenigen des K. besitzen eine viel höhere D. und zeichnen sich durch ihren blanz aus. Die einfachen Salze sind, mit Ausnahme der Halogensauer verbindungen, leichter löslich, als diejenigen des Kaliums, die Doppe gegen schwerer. Godswesov, Martewac. Sie sind mehr als andere Metallsale zur Bildung übersaurer Salze befähigt. Erdmann (Arch. Phorm. 232, 13; Es existieren engere kristallographische Beziehungen zwischen Rubidin und Cäsium als zwischen Rubidium und Kalium. Sacus (Z. Krist. 38, 496;

Die Rubidiumsalze sind in W. meistens L Aus ihrer Lsg. fäller HClO, einen kristallinisch körnigen Nd.; H.SiFl, ein opalisierendes durchscheinendes Pulver; stark angesäuerte Phosphormolybdänsäure einen gelbes Nd.; Silicowolframsäure einen weißen Nd.; Platinchlorwasserstoffsäure hellgelbes pulvriges Rubidiumplatinchlorid; Weinsäure kristallinisches Rubidiushydrotartrat. Das Rubidjumplatinchlorid ist schwieriger, das Rubidiumhydrotartrat leichter l. in W., als die entsprechenden Kaliumsalza. 100 t W. lösen bei 0° 0.74 Kalium-, 0.184 Rubidiumplatinchlorid, bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.684 T., also ist die Löslishkeitsdifferens bei 40° 1.76 und 0.166 bi 100° 5.18 und 0.166 bi 100° 5. Rubidiumsalze nicht. Godeffaor (Ber. 7, 375). — Die Rubidiumbalogende sind sehr befähigt, mit Schwermetallhalogeniden Doppelsalze zu bilden -Das Sulfat gibt mit Aluminiumsulfat einen Alaun, welcher sich schwierige als Kaliumalaun in W. löst (vgl. 8. 198), Pikrinsäure und Phosphorzaolybdas saure fallen Rubidiumsalse wie Kaliumsalse. — Rb. 80, gibt mit Mg80, NiSO4, CoSO4 usw. schön kristallisierende Doppelsalze, dem Typus des Schönits angehörend. Bunsun. - Natriumkobaltinitrit (bereitet aus eine Lsg. von 30 g Kobaltonitrat in 60 ccm W., 100 ccm wss., 50 % NaNO.-Lsg. und 10 ccm Eisessig), gibt mit Rb-Salzen einen gelben Nd. Empfindlichkeitsgrenze 1:10000. Erdmann (Anorg. Chemie 1900, 613) (vgl. bei Kalius 8. 10). — Wismutthiosulfat, (eine Lsg. von bas. Wismutnitrat in möglichs wenig HCl wird mit W. bis sum Auftreten eines starken Nd. versetst welcher durch eine gerade hinreichende Menge Na, S.O. wieder in Let gebracht wird. Darauf wird mit A. bis zum Auftreten einer bleibendes Trübung versetzt und diese durch Zusatz von H.O gerade wieder gebist ist ein scharfes Reag, auf Rb-Salze: Die zu prüfende Leg. bringt man auf ein Objektglas und gibt etwas von dem Reagenz hinzu: es entstehen gelbgrise Nadeln. (Wie bei K und Cs) (vgl. S. 10). Huysse (Chem. Ztg. 1900, Boy 39, Pharm. Centralk, 1900, 259). — Mikrochemischer Nachweis durch 🕸 mutmaßlich dodekaedrischen Kristalle des Rubidiumsilicomolybdates; besten durch Kaliumchloroplatinat. Behrens S. 38.

Die Rubidiumverbindungen vermögen bei Abwesenheit von Raffersalzen diese den Pflanzen nicht zu ersetzen, sondern rufen schwer Schädigungen und Absterben hervor. Loew (Landw. Versuchsstat. 21, 389 — Physiologische Eigenschaften: Rabuteau (Elém. de chimie minirele Brunton u. Case (Proc. Roy. Soc. 1883, 226). Toxische Dosen von Brunton u. Case (Proc. Roy. Soc. 1883, 226).

Salzen: Richer (Compt. rend. 101, 707; 102, 57).

Verbindungen des Rubidiums.

Rubidium and Wasserstoff.

Rubidiumhydrid. RbH. — Man verfährt wie bei der Darstellung der Kaliumhydrids (s. S. 11) und arbeitet bei 300°. Das sich in dem vordere Teile des Rohres kondensierende Hydrid bildet unter dem Mikroskop primatische, absolut farblose Nadeln, in dickerer Schicht eine weiße Masse. — Spez. Gew. cr. 2. Dissoziiert, im Vakuum erhitzt, unter 300° allmählich vollständig. — In Fl verbrennt es mit lebhaftem Glanz schon bei gewühren.

ticher Temperatur unter B. von HFl und eines Fluorides; auch in Cl entzundet es sich in der Kälte und hinterläßt, wenn die Reaktion unvollstandig bleibt, ein Subchlorid von gruner Farbe. Mit Br reagiert es gleichfalls heftig. Mit J liefert es erst bei gelindem Erwarmen unter Gluberscheinung RbJ. Entzündet sich auch in O. sogar an der Luft, und verbrennt mit sehr heftiger Rk. zu Oxyd. Mit geschmolzenem S bildet es anter Erglühen Sulfid. Bei gelindem Erhitzen in N entsteht ein Gemisch von Nitrid (s. S. 198) und Amid, das mit W. NHa entwickelt. Mit geschmolzenem P bildet sich ohne Lichterscheinung ein beständiges Phosphid, das von W. unter B. von Phosphorwasserstoff zersetzt wird. As reagiert bei etwas erhehter Temperatur ohne Gluberscheinung. C. B und Si reagieren nicht. — W. wird lebhaft unter Bildung von H zersetzt, ohne daß Entzundung eintritt. - Erwarmt man das Hydrid gelinde in Co., so bildet sich ohne Lichtentwicklung Rubidiumformiat. - In einem raschen Strom von SO, entsteht unter lebhafter (Hüherscheinung Sulfat und Sulfid, unter vermindertem Druck jedoch Hydrosulfit. H2S gibt unter Temperaturerhohung Sulfid and H. In gasf. NH, entsteht Rubidiumamid und H. Gasformige HCl gibt bei gewohnlicher Temperatur H und RbCl. Die Oxyde von Pb und Cu werden bei sehr gelindem Erwärmen zu Metall reduziert. Moissan (Compt, rend, 136, 587).

		PSAN,	
	11 (0°, 780 mm) bestimmt	Rb, welches beim Er-	H, welcher theor dem
	durch Erhitzen im Vakuum:	hitzen zurückblieb;	gef. Rb entsprechen würde:
1.	41 9 cem	0.3255 g	429 ccm
2.	115.4 ccm	0.884 2	116 6 ccm
3,	94 8 ccm	0.717 g	94.5 ccm

Rubidium und Sauerstoff.

Das Metall überzicht sich an der Luft augenblicklich mit einer blaugrauen Haut von sebunyd und entzundet sich selbst in größeren Stucken unch wenig Augenblicken weit leichter ib Kalium Benezu

A. Rubidiumoryd. Rb₂O — Soll durch geeignete Behandlung von Dioxyd mit Metallentschen Bildungswarme Rb₂ + O = Rb₂O + 94900 Kal. Bearcose Bild Akad. Peterab 13, 25. Beibl Wiedem Ann. 15, 269. Existiert nach Endmann u. Korunska nicht

B. Rubidiumdioxyd. Rb()₃. — Man leitet über das Metall einen Strom von O, der nicht so lebhaft sein darf, daß Entzündung eintritt. Es schmilzt, wird ganz schwarz und schwillt dabei unter Volumvermehrung an. Sobald die Absorption nicht mehr von selbst von statten geht, wird in einem Bade von geschmolzenem Kaliumbichromat auf 500" erhitzt, wobei wieder stürmisch O unter Entw. von glänzend violettem Lichte aufgenommen wird; das Volumen vermindert sich wieder und es bildet sich eine dicke, schwarze, beim Erkalten kristallinisch erstarrende Flüssigkeit. — Dunkelbraune Platten, die sich in der Hitze noch dunkler farben, leicht schmelzen und durchaus beständig sind. — RbO₂ zieht an der Luft W. und CO₂ an und zersetzt sich unter Gasentwicklung; löst sich in W. unter Bildung von RbOH, O und H₂O₂. H reagiert damit nach: 2RbO₂ + 2H₂ = 2RbOH + H₂O † O. — Andere Oxyde des Rubidiums scheinen nicht existenzfichig zu sein. Erdmann n. Kötunen (Ann. 294, 63).

			Mittel
Rb	85.1	72.73	72.56
20	32	27.27	-
RbO.	117.1	100 00	

C. Rubidiumhydroxyd. RbOH. — Rubidium entzündet sich auf Wasser zeworfen und verbrennt wie Kalium unter Flammenerscheinung. Bei Einw.

		W	Tarke u. Marge	an.
		1,	2.	8.
HNO.	80.00	30.51	_	80.18
HNO. RbNO.	70,00	_	70,48	_
BANO ENO	100.00		•	

β) RbNO₂,2HNO₂. — Man sättigt HNO₃, D. 1.50, mit a) tha kähk mittels einer Kältemischung beträchtlich unter 0° ab. - Schöne, furblos, durchsichtige Nadeln; schon bei gewöhnlicher Temperatur leicht sersetzlich. Schmp. 39-46°. - Das von Dirre (Compt. rend. 89, 579) arwähnte 2RbNO,5HNO, ist ein unreines Produkt. Wells u. Mersger.

	2HNO. EbNO.	46.15 58.85	45.79	2. 58.74	8. 56.44	
•	RING SHNO	100.00				_

Rubidium und Schwefel.

A. Schwefelrubidium. — Rubidium verbrennt im Schwefeldampf mit lebhafter Lebentwicklung. Bunnen. — Entsteht durch Einw. von geschmelnenem S oder Heß enf Bebidiumhydrid. Morsean (Compt. rend. 136, 587).

B. Hydroschoefligeaures Rubidium. — Bildet nich, wenn man auf Rubidiumhydis unter vermindertem Druck SO, einwirken 188t. Moissan (Compt. rend. 136, 587).
C. Schwefelsaures Rubidium. a) Neutrales. Rb. SO. — 1. Nach Free z. Kubierschky, s. S. 190. — 2. Man zersetzt die h. Leg. des Rubidium. eisenalauns mit aus gebranntem Marmor hergestellter Kalkmilch, sang eisenalauns mit aus gebranntem Marmor hergestellter Kalkmilch, sang ab, fällt das Calcium mit Rb_CO_3 und dampft ein. — Schöne, große harte glasglänzende Kristalle. Rhombisch; isomorph dem K_8O_4. Die Krustalbestehen aus der Grundpyramide P und dem Brachydoma ccP2, habem also der Habitus einer hexagonalen Doppelpyramide. — P = 131°6′, 87°8′ (Polkanten), 113°6′ (Mittelkanten); P: ccP2 = 180°48′; ccP3 : ccP3 : ccP3 = 112°46′ (Mittelkante). Bursus. — a: b: c = 0.5783: 1: 0.7485. Beobachtete Formen: (100), (010), (001), (110), (110), (112), (111), (112). (100): (110) = 29°48′; (110): (130) = 30°2′′; (100): (30) = 59°47′, (130): (010) = 80°12′ (001): (012) = 29°48′; (110): (130) = 30°2′′; (100): (30) = 30°2″; (100): (30) = 30°2″; (1 schaften: Turron.

Spez. Gew. des festen Salzes bei 16.8° 3.640. Pettersson (Noss Ade Upsal. [3] 9, Abhandl. 4, (1874/75)). 4.250 bei 16°. Spring (Bull. Acad. Big. 1904, 290). 3.6113 bei 20°. Turron. Koeffizient der kubischen Audehnung: 0.0052. Molekularvolumen 73.77. Tutton (J. Chem. Soc. 65, 626). Molekulartotation: Gladstone u. Hibbert (J. Chem. Soc. 67, (1895) 831). -100 T. W. von 10° lösen 42.4 T. Bunsen; von 17-18° 44.7 T. Turen (J. Chem. Soc. 65, 628). D. einer bei 10° gesättigten Lsg. 1.2978. Erdetats (Arch. Pharm. 232, 16). — 1 Mol. löst sich bei 0° in 40.9 Mol. W., bei 49° in 21.3 Mol. Wasser. Etabb (Compt. rend. 106, 740). Doumer (C.-B. 1888. 572). — Luftbeständig und von ähnlichem Geschmack wie K. SO.. Dekrepttiert beim Erhitzen, schmilzt in der Weißglühhitze und verflüchtigt sich dans

Rb ₂ O	196,8	70 01	69.86
SO ₃	80	29.99	30,14
Rb,504	266,8	100.00	100.00

b) Bisulfat. RbHSO, - Wird erhalten, wenn man Rubidiumsalze füchtiger Säuren mit überschüssiger H.SO, bei 250 bis 257° abraucht. -In der Hitze klares, etwas dickflussiges Oel, das bei vollständigem Abkühlen zu einer schönen, strahlig kristallinischen M. erstafft. Erdmann Arch. Pharm. 232, 15). Spez. Gew. 2.892 bei 16°. Spring (Bull. Acad. Belg. 1904, 290). - Gibt beim Glühen neutrales Salz, jedoch schwierig, da das anfangs entstehende Pyrosulfat sehr beständig ist. Browning (Z. anorg. (hem. 29, 140).

D. Pyroschwefelsaures Rubidium. Rb, S, O2. - RbHSO, schmilzt wie das entsprechende Kaltumsalz bei antangender Glübhitze und verliert unter Aufschäumen ine Halfte der Schwefelsture Busses - Entsteht auch durch Erhitzen von El. Wener (Ber 17, 2500) - Durch Erhitzen von RbHSO4. - Glasartige, beim Erkalten vielfach zerberstende M. Gibt sehr schwer die Gesamtmenge des SOn ab. Erdmann. Arch. Pharm. 232, 16). Derselbe berechnete aus dem SO,-Verlust beim Gluben

48.32°, Rb, theor 49.22°, E. Achtfachsaures Rubidiumsulfat. Rb28,020 = Rb20.8802. — Darstellung wie die des analogen Kalinmsalzes (s. S. 59). - Prismen von scheinbar rechtwinkligem Querschmtt. Zersetzt sich langsam bei der Siedehitze des SO₂. Neutrales Rubidinmsulfat nahm 65.62%, SO, auf, statt theor. 67.74. WEBER Ber. 17, 2499).

F. Perschwefelsaures Rubidium. Rb₂S₂O₈. — Man elektrolysiert in einer "geteilten Zelle" eine Mischung von ²₅ Vol. H₂SO₄ vom spez. Gew. 1.35. und ¹₅ Vol. gesättigter Rubidiumsulfatlösung unter Kuhlung mittels Kaltemischung. Anodenflache 1.575 qcm, 0.45 Amp., 8 Volt. Nach 20 Minuten beginnt die Ausscheidung des Salzes. - Weiß, nadelförmig, glasartig, 100 T. Wasser lösen bei 22.5° 3.4 T. Gibt beim Glüben 73 47° Rb, SO, anstatt 78 51° enthalt 4.68, 4.56 und 4.55° aktiven Sauerstoff anstatt 4.41° . Fosten 2. Smith J. Americ Chem Soc 21, (1899) 984

G. Dithionsaures Kubulium, Unterschicefelsaures Rubidium, Rh.S.O., -Entsteht durch Einw. von Rb₂SO₄ auf BaS₂O₆. Schöne harte, glasglanzende Kristalle. Weinland u. Alfa (Z. anorg. Chem. 21, 65). — Hexagonal. Isomorph mit dem Kaliumsalz. An beiden Enden volkommen ausgebildete Kristalle.

a b = 0.6307:1 Polkante 145°46'; Seitenkante 72°8'. Beobachtete E.Schen coP., coP2., OP. P. 2P2 Gemessen: b b = 119°59'; b c = 150°2' a o = 143°57', a b = 120°8'; a a = 145°47'; a a' = 107°54'; c.r = 141°38'; o r = 128°23. Flächenbezeichnung analog der von Rammelsberg Krist Chem 1, 77, 184) für K₂SO₄ und K₂CrO₄ benutztent Pig vgl Orig. Procand J prakt. Chem. 96, 456...

Rabidium and Selen.

Scienzaures Rubidium. a) Neutrales. RbSeO4. — Aus Rb2CO2 und Selensaure. Die konzentrierte Lsg. kristallisiert nur im Vakuum. Farblos, 100 g W. lösen bei 12° 158.9 g des Salzes. Spez. Gew. 3.8995 bei 20°. Tutton J. Chem. Soc. 71, 846; 3.896-3.943 bei 18-21°, Phytherica (Nora Acta Upsal, 1872). Spez. Gew. der Lösung: Konzentration 40.60, 14688, Konz. 4707 1.580ti. Molekularvolumen 8032 Tutton, 79.97 Pettersson, Refraktionsindices bei gew. Temp.:

Lichtart.	Schwing, parall.	der a Achse	b Achse	e Achae.
Li		1 3549	1 5482	1.5504
C		1 5554	1.5487	1.5509
Na		1.5582	1.5515	1.5537
TI		1.5615	1.5547	1.5570
F		1.5655	1 5586	1,5609
G		1.5715	1,5646	1,5668

Weitere sehr aussuhrliche Angaben über optische Eigenschaften zul Original, TUTION.

```
Rhombisch. a: h:e = 0.5708: 1:0.7386 Beobschtete Formen: (100), (010), (001
**R00mD18CD.** a: b: e = 0.5708: 1:07386 Beobachtete Formen: (100), (010), (001), (110), (130), (011), (021), (031), (012), (111), (112). Gemessen: (100): (110) = 29°45°; (110): (130) = 29°45°; (130): (010) = 30°17°; (110): (010) = 60°17°; (001): (011) = 36°29°; (011): (021) = 19°26°; (021): (031) = 9°47°; (031): (010) = 24°16°; (021): (010) = 34°4°; (100): (111) = *43°51°; (111): (011) = 46°97°; (100): (112) = 58°48°; (112): (012) = 31°48°; (100): (111) = 65°48°; (111): (111) = 48°34°; (010). (112) = 72°49°; (112): (112) = 34°21°; (001): (113) = 36°39°; (112): (111) = 19°27°; (001): (111) = 56°8°; (111): (110) = *33°52°; (110): (111) = 64°58°; (111): (021) = 49°16°; (021): (110) = 65°47°; (110): (112) = 72°22°; (112): (011) = 34°50°; (011): (110) = 72°48°; (130): (111) = 43°59°; (111): (112) = 45°42°; (112): (021) = 46°0°; (121): (120) = 44°22°; (130): (112) = 58°54°; (112): (011) = 61°59°; (011): (130) = 50°11°; (110): (031) = 63°10°. TOTTON.
```

Turros. 25.16 25,48 2Rb0. 74.84 Rb.SeO. 100,00

b) Source. RbHSeO4. — Man vermischt eine Lag. von Rb4CO4 mit doppelt so viel Selensäure als zur Neutralisation erforderlich ist und verdampft. Gut ausgebildete, sehr hygroskopische Kristalle, etwa in den eigenen Gewicht W. löslich. Eine Analyse ergab 38.83 % Se, anstatt theer. 38.13%. NORRES U. KINGMAN (Americ. Chem. J. 20, 321).

Rubidium und Chlor.

A. Rubidiumsubchlorid. - Entsteht durch Einw. einer zur günzlichen Zeneisung A. Molatumsuccioria. — Interent uncu minw. dinar au gaine Rarbe. Manual (Compt. rend. 136, 567). — Radiumstrahlen fürben in einem violetten Glasrohr eingschlossenes Rubidiumschlorid blangrün. Acknorn (Proc. Chem. Soc. 20, 108). Vgl. auch auf S. 194 unter E, S; ferner S. 197 oben. —

B. Chlorrubidium. RbCl. — Rubidium verbrennt im Chlorgase mit lebhater.

Lichtentwicklung. Bussen. — 1. Durch Einleiten von Salzsäuregas in die kom wss. Lsg. — 2. Man verreibt 274 g Rubidium-Eisenalaun, oder 260 g Rabidium-Aluminiumalaun mit 100 g gebranntem Marmor und 27 g NH 0 zu einem gleichmäßigen Pulver und erhitzt in einer Nickelschale auf des Volhard'schen Gasofen bis kein NH, mehr entweicht. Die zerriebem Fritte bringt man dann kurze Zeit auf Rotglut, verreibt sie 1/4 Stunde lang mit 1 L. k. Wassers, saugt ab und wäscht mit im gangen 400 con W. in sehr kleinen Portionen aus. Aus dem zum Sieden erhitzten Filtrat wird die H₂SO₄ mit Ba(OH)₂ ausgefällt, abfiltriert und in der Siedehitze CO₂ durchgeleitet. Falls die Lsg. dadurch ihre stark alkal. Rk. verliere und noch Calcium enthalten sollte, mus man etwas Rubidiumkarbonatissus hinzugeben. Schließlich dampft man, ev. unter Zugabe von etwas HCL zur Kristallisation ein. Erdmann (Arch. Pharm. 282, 24). — Glasglänsendt. leicht zerdrückbare Würfel ohne andere Flächen. Luftbeständig, dekrepitiert beim Erhitzen, schmilzt bei eben beginnender Glühhitze und verdampft in der Flamme vollständig (vgl. oben).

100 T. Wasser von + 1° lösen 76.38, von 7° 82.89 T. Burnst.
100 Gew. T. einer gesättigten Lösung von Rubidiumchlorid enthalten bei 0.4° 43.61 T. bei 1.0° 48.31 T., bei 7.0° 45.33 T., bei 15.5° 46.56 T., bei 57.3° 58.71 T., bei 114.9° 59 48 T. RbCl. Rimbach (Ber. 25, 1404). — Spez. Gew. 2.20. Clarke. — Volumkontrakton bei der Bildung aus den Elementen 0.32. MÜLLER-ERZBACH (Ber. 13. 1658). — Leitfähigkeit bei 25°, μ∞, 146.7. BAUR (Z. physik. Chem. 78, 181, 144.5 BOLTWOOD (Z. physik. Chem. 22, 132). Molekularrotation:

n. Hibbert (J. Chem. Soc. 67, (1895) 831. — Wirkt auf die.

Muskeln des Prosches anfänglich stark erregend, dann intensiv lähmedigen (Arch. exp. Path. 19, 153). — Giftig. Maximaldose bei kleinen 1

1 g. Intravence bei Hunden: 0.897—0.6618 g. Richer (Compt. rand.

			Buneau	PICCARD.
Rb	854	70.66	70.65	70.68
Cl	35 46	29.34	29 35	29 34
RbCl	120,86	100 00	100.00	100 00

C. Chlorsaures Rubidium. Rb(104. - Aus Rb, 804 und Bat'l, Od. Kleine, weiße, luftbestandige Säulen von salzig kühlendem Geschmack. 100 T. W. losen bei 190 136 1892

28 39 49 5.1 T Salz. Raissio.

Leitfähigkeit bei 25", μ_{10R} = 134.9, Baur (Z. physik. Chem. 18, 184).

Aus heißem W. in stumpfen, Würfeln nicht unähnlichen Rhomben. Erro-MANN (Arch. Pharm. 232, 23).

			REIBRIG
Rb	85.4	50.56	50.46
Cl	35 46	21 01	20.91
30	48	28 43	28.60
RECIO.	216.86	100,00	99 97

1). Ueberchlorsaures Rubidium, RbClO4. Sandiges Pulver, aus mikroskopischen glanzenden Kristallen des rhombischen Systems bestehend, anscheinend mit Kaliumperchlorat isomorph. Schmeckt schwach widrig salzig. schmilzt beim Erhitzen leicht und zerfällt in schwächster Glübhitze in RbCl und O. Löst sich bei 21.3° in 92.1 T. W. LOUGUININE (Ann. 121, 123; J. B. 1561, 181).

			LOUGUININB.
Rb_2O	186.8	50,54	50.74
Cl ₂ O ₂	182 92	49 46	49 26
RICIO,	369 72	100.00	00,001

Rubidium and Brom.

A. Monobromeubidium. RbBr. - Rubidium verbrennt im Bromdampfe mit lebhafter Lichtentwicklung. Busses. - 1. Darstellung analog RbCl. Erdmann. 2. Aus HBr und Rb, CO, werden glanzende luftbeständige Würfel mit untergeordneten Oktaederflächen erhalten, welche scharf salzig schmecken and sich unter Kalteerzeugung in W. lösen. Bei 5º losen 100 T. W. 98, bei 16° 104.8 T. RbBr. Reissio, Spez. Gew. 2.78. Clarke, Volumkon-traktion bei der Bildung aus den Elementen 0.27. Müller-Erzbach (Ber. 18 1658).

			Ratasto
Rb	85 4	51.65	51 86
Br	79.95	48,35	48 18
RhBr	165.35	100.00	100 04

B. Tribromrubidium. RbBr. . . Man erwarmt gelinde 40 g Br mit 45 ccm emer Lsg, von 20 g RbBr und kühlt nach Lsg, des Br ab. Große, glanzende. rote, parallel orientierte Kristalle. Werden bei ca. 140" auch in geschlossenem Rohr weiß. Durch A. und Ae. zersetzlich.

Rhombisch, a h · c = 0.6952 · 1 : 1,1139. Beobachtet (100), (010), (110), (011), (21), (110), $(011) = ^669^937$, $(011) \cdot (071) = ^96^910$, $(102) \cdot (102) = 77^924$ Wells u. WHEELER (Z. anorg. Chem. 2, 442).

		WELLS U. WHERE RO
Rb	26 26	25 80
3Br	73.78	73 09
RbBr _k	99 99	98 89

C. Monochlordibromrubidium. RbClBrg. - Man fugt Br zu einer w. getigten Lsg von twas ungelost bleibt und kühlt niedrige ch unbeständige Kristalle, Schmp. 76° (?) im geschlossenen Rohr; wird im offenen Rohr bei 80° weiß. A. und Ae. zersetzen. Kleine Täfelchen. Rhombisch. a:b:c=0.70:1:1.12.69 Beobachtet: (010), (001), (110), (011), (102). (110): (011) = 72°84'. (011): (011) = *100°18'; (102): (152) = *78°21'. Wells u. Wheeleb (Z. anorg. Chem. 1, 442).

Rb 30.42 S2.57 —
Cl 12.63 14.46 14.44
In 50.00 49.04 49.40
RbClBra 99.98 96.07

D. Dichloromonobromrubidium. RbCl_aBr. — Man sättigt eine gelinde erwärmte Mischung von 33 g Br und einer konz. Lsg. von 50 g RbCl mit Cl und kühlt stark ab. Sehr große, hellgelbe Prismen. Werden durch A. und Ae zersetzt. Werden bei 110°, auch im geschlossenen Rohr, weiß. Rhombisch. a:b:c = 0.7146:1:1.1430. Beobachtet: (100), (010), (110), (011), (102), (110): (011) = 76°6°; (011): (011) = *97°38°; (102): (102) = *77°18. Wells u. Wherea.

			WHELES.
Rb	36.15	35.42	85,41
CI	30.02	29.27	28.96
Br	88.82	81.56	81,89
RhCl.Br	99.99	96.25	95.76

Rubidium und Jod.

A. Monojodrubidium. RbJ. — Rubidium verbrenst im Joddample mit lebhater Lichtentwicklung. Bunern. — 1. Man behandelt Rubidiumalaun in wss. Lsg. mit Aetzkalk und CaJ₂. E. und H. Erdmann (D. R.-P. 66286; Ann. 282, 3). — 2. Aus HJ und Rb₂CO₈ werden schöne glänzende Würfel erhalten mit untergeordneten Oktaederflächen. — Luftbeständig, von scharf salzigem Geschmack. Reissig. — Durch Erhitzen im Chlorstrom auf eben beginnende Rotglut quantitativ in Chlorid überführbar. Erdmann (Arch. Pharm. 283, 25).

Schmp. 641.5°. V. Meyer, Riddle u. Lamb (*Ber.* 27, 3140). — Spec. Gew. 3.02 Clarke. 3.447 Erdmann. — Brechungskoeffizient n == 1.6262. — Volumkontraktion bei der Bildung aus den Elementen 0.14. Müller-

ERZBACH (Ber. 13, 1658).

100 T. W. lösen unter Wärmeabsorption bei 6°9 137.5 bei 17°4 152 T. Reissig. —

Spez. Gew. einer Lsg. von: kalt gesätt.: 1.726 heiß gesätt.: 1.9629 0.05 g im cem: 0.1 g im ccm: 1.0755 1.0353 ERDHAIN. Elektrische Leitfähigkeit in wasr. Lag.: μ 16 64 128 256 512 1024 184,0 130.6 187,0 139,4 140,7 144.8 ERDMANN. bei 00: 74.6 78.4 80.2 80.6 82.3 WALDEN (Ber. 32, 2865). 76.5 Ll. in flüssigem SO, mit gelber Farbe. Leitfähigkeit dieser Ler bei 0°: Vol. in malabase it Mal. Com-Malakatana

Vol., 1	n weichem 1 in g gelöst i 25.1 507 94.8 132		molegulare elektr. Leit 43.5 50.4 58.2 63.8	f.
Rb J RbJ	178 85.4 126.85 212.25	40.23 59.77 100.00	63.8 W Reference 40.53 59.47 100.00	Alden. Erdmann. 40,08 80.08 100,09

B. Trijodrubidium. RhJ₃. — Man löst öö g RhJ in soviel W., das 50 ccm Flüssigkeit entstehen. Darauf fügt man 60 g J hinzu, erwärmt bis Lsg. eingetreten ist und läßt erkalten. Große, parallel stufenförmig verwachsene Kristalle von glänzend schwarzer Farbe. D. der Mutterlauge bei 22° ca. 4.03. Löslich in ca. ¹ Gew. T. W. von 20°. Schmp. im geschlossenen Rohr ca. 190°; wird bei ca. 270° weiß. Lösl. in A.; wird durch Ae. zersetzt. Rhombisch. a.b.c = 06858; 1 11234. Beobachtet. (010), (001), (110), (011), (021), (102), (111). (110), (011) = *68*53*; (011), (011) = *96*39*; (102) (102) = 78*38* Wells u. Wheeler (Z. anorg. Chem. 1, 442).

Rb 85 20 18.33 18 32 33 379 62 81 63 81 07 RbJ₁ 464 82 100.00 99 39

C. Dicklormonojodrubidium. RbCl₂J. — Man suspendiert die berechnete Menge J in einer warmen konzentrierten Lsg. von RbCl und leitet Cl ein, bis das J eben in Lsg. gegangen ist. Beim Abkuhlen große, flache Gruppen paralleler Kristalle, etwa von der Farbe des analogen Cs-Salzes, die bei 180—200° im geschlossenen Rohr schmelzen, bei 265° im offenen Rohr weiß werden. Aus W. umkristallisierbar; l. in A., durch Ae. zersetzbar. — Vgl. auch unter G). —

Rhombisch. a:b·c = 0.7373 1:11920. Beobachtet: (011), (102), (100). (110): (011) = 72°34': (011): 011 = *100°13'; (102: (102) = *78°21'. Wells u. Wheeler (Z. asverg. Chem. 2, 442).

	71	Valle u. Wherlan.
Rb	30 15	29.85
201	25 04	24 68
3	44 79	44 68
RbCLJ	99 98	99 21

D. Tetrachlormonojodrubidium. RhCl₄J. — 1. 50 g RbJ, gelüst in 125 ccm W., werden mit Chlorgas in möglichst feiner Verteilung behandelt. Sobald die Flüssigkeit nach anfänglicher Jodausscheidung klar und dunkelgoldgelb geworden ist, kühlt man in Eiswasser und setzt zur Erhöhung der Ausbeute konz. HCl zu. Erdmann (Arch. Pharm. 232, 30). — 2. Man fügt zu einer gesattigten Lsg. von 38 g RbCl, 40 g J und leitet durch die Flüssigkeit (I bis zum Vorwalten des letzteren. Dieselbe erwärmt sich dabei und gibt beim Abkühlen große orangegelbe Platten. L. in A.; wird von Ac. nicht zersetzt. Schmilzt bei raschem Erhitzen in offener Kap. bei 213° (unk.); wird gegen 270° vollständig weiß. Verliert beim Erhitzen zuerst 2 At. Cl. Verandert sich beim Liegen an der Luft viel stärker als C). Wells u. Wheree (Z. anorg. Chem. 2, 257). — Außerordentlich energisches Oxydationsmittel. Die wss. Lsg. vermag Gold und Platin aufzulösen.

6 Gebalt einer Losung Brechungsindex Dickte 7 20 1,54474 1,06614 11 04 1,35167 1,08820

Molekularrefraktion 85.98 für О = 15.96, 86.04 für О = 16.00. Еврманн. Monoklin. a b: 6 =1 1390: 1: 1.975. Beobachtet: 010., (001., (110., (111), (111).)

110 = *74°26° (001). (111 = *55°20°; 111., (111 = *76°21°; .001). (111) = 82°12°; (111., (110) = 23°20°, (111): (110 = 19°5°, Wells и Whereigh.)

			WELLS Q.	WHEREKE	GRDMANN.
Rb	85 20	24 11	24 12	23.63	24 28
403	141 48	40.05	39 00	-	39-91
J	126 54	35.83	35 31		35 47
KbCLJ	353 22	99,99	98 43		99 66

E. Dibrommonojodrubidium. RbBr₂J. — Durch Auflösen von 30 g J und 20 g Br in einer gesättigten w. Lsg. von RbBr und darauf folgendes Abkühlen. Kristallisiert leicht, ähnlich dem Pyrargyrit. "Rubinblende". — Spez. Gew. der Mutterlauge ca. 3.48, enthalt ca. 44% des Salzes. Aus W. um-

kristallisierbar; in A. I.; wird durch Ae. zersetzt. Schmilst im geschlossenen Rohr bei ca. 225°; wird bei ca. 265° weiß.

Rhombisch. a: b: c = 0.7208: 1:1.1867. Beobachtet: (100), (001), (110), (011), (108), 110:::011) = 70°58'; (011)::(011) = *98°40'; (108):(101) = *78°27'. WHALS IL WHEREER.

Rb	22.95	22.79
2Br	42.95	45.19
J	34,10	31.11
RbBr.J	100.00	99.09

F. Monochlorbromjodrubidium. RbClBrJ. — Man erwärmt 27 g Br und 42 g J in einer gesättigten wss. Lsg. von 40 g RbCl und kühlt ab. Prüchtige, aus W. leicht umkristallisierbare Kristalle, infolge größerer Dicke etwas dunkler als das Cs-Salz: in A. löslich: wird durch Ae. zersetzt. Schup. 205" im geschl. Rohr. wird bei ca. 200" weiß. Rhombisch. a.; b.: c = 0.7271: 1: 1.1745. Beobachtet: (1001, (011), (1003). (110): (011) = 78°2"; (011): (011) = 90°10.5'; (102): (102): (102) = *77°51'. Wells u. Wheeler (Z. anorg. Chem. 2, 447).

		WELLS	E. WHERLES
ŘЪ	36.06		26.67
a	10.82		16.65
Br	24.39		24.89
J	38.72		38.18
RhClBrJ	99 99	_	100.34

G. Jodsaures Rubidium. a) Neutrales. RbJO₂. — 1. Dargestellt durch Zusatz von einem Mol. J₂O₃ zu einer Lsg. von einem Mol. Rb₂CO₃. — 2. Beim Behandeln einer h. verd. Lsg. von JCl₃ mit Rb₂CO₃. — 3. Durch Auflösen von Jodsäure in einer konz. h. Lsg. von RbCl und Stehenlassen bis zur Kristallisation. — 4. Durch Umkristallisieren der anderen Rubidiumjodate aus h. W. — Aus konz. Lsgg. sandiger Niederschlag, aus h. und verd. kleine Körner oder kristallinische Krusten.

100 T. W. lösen bei 23° 2.1 T. HCl löst in der Kälte leicht zu einer

100 T. W. lösen bei 23° 2.1 T. HCl löst in der Kälte leicht zu einer schwach gelben, beim Stehen dunkler werdenden Flüssigkeit; beim Erwärmen wird unter Aufhellung Cl entwickelt, beim Kochen mit starker HCl wird RbCl_J gebildet. Schwache HCl bildet RbJO₂,2HJO₂. Das Salz dekrepitiert beim Erhitzen stark, schmilzt, gibt O. aber kein Jah und liefert schließlich RbJ. Wheeler (Z. anorg. Chem. 2, 437). Regulät, kleine undurchsichtige weiße Würfel, manchmal mit Dodekaedern. Eakle (Z. Krist. 26, 579).

	Walls. Pargestellt nach				
		1.	2.	8.	4. Mittel)
Rb	32,62	32.17		32,58	32.59
J	48.75	48.50	48.43	_	_
()	18,43	20.58		_	-
RbJO.	100.00	101.28			

b Diffuoriolsaures Rubidium. Rb10₂Fl₄. — Darstell. Eigensch, und Ausehen analog dem entspr. Kalinmsalz. Vgl. S. 124. Rhembisch holoedrisch: a : b : c = 0.9855 : 1: 1.4423. — 101 : 001 = *55°(8': 112 : 001 = 45°10'; 001) : (001) = 54°44'. Achsenebene = 010. Spitze Bischtrix — 001. Dispersion gering. Depole brechung negativ. WEINLAND U. LAUENSTFIN (Z. anorg. Chem. 20, 30).

		MANAGED BY	L	LC3	3312	×.
J.	14.91	11'5				
0	11.34	11.7	8.	d.	Diff.	
Fl	13.45	199		_		
Rb	80.37					
O.FLRh	100.00			_		_

C: Jodanurat Rubilium, mit Chloron, mitter mit Public chlorid. RhJO2, HCl o'

von D) aus, wenn man eine konz. Lsg. desselben mehrere Stunden stehen 186t. (Vgl. S. 205.) — 2. Durch mehrtägiges Stehenlassen einer mit konz. RbOH versetzten Lsg. von JCL in W., wobei sich zuerst 3RbCl,2HJO $_{3}$ (f) ausscheidet. — Große farblose Prismen; werden durch W. zersetzt. Liefern beim Umkristallisieren RbJO $_{3}$. Beim Erwärmen mit HCl bildet sich RbCl $_{4}$ J, dann Schmilzt beim Erhitzen, gibt W., Chlorjod und O ab, und hinterläßt ein RbCl $_{4}$ J, Gemenge von RbJ und RbCl. Monokline Prismen. $_{5}$ (b) $_{5}$ (co. 9830: 1 · 0.7577 Beckschiet · 100 · 010; 001 · 320], (110 · (120 · (011) · 101 · 101 · 102 · 211 · 111; (142), (111) · (111) · (100) · (001 · *87*56*, (100 · 101 · *51*57*; (001) · (011) · *37*8*, (100 · 320) · 33*18*; (100) · (111 · 44*7*; (100 · 120 · 62*42*; 100), (211) · 38*19*; (100 · (111) · 57*18* 100) · (011) · 88*29 · (150 · 211 · 38*32*, 100) · (111 · 59*57*, (101 · 111 · 30*28* · 101 · .111 · 31*22.5*, (111 · (142 · 26*36*; (001 · 102) · 21*17*; (001) · (101 · 38*26* Wheeler (Z. anorg, Chem. 2, 441 ·

	WHERLER,			
Rb	28 78	28 88		
£1	42 76	42 29	42 63	
J	11 95	12 09	12 13	
30	16.16	16.33	_	
H	0.33		0.26	
RECLHIO.	99 98			

d. Einfachjodsaures Rubidium. RbJO₃. HJO₃. — Scheidet sich ans w. Lsgg. von einem Mol. Jodsture und 2 Mol. RbCl beim Erkalten als schweres, weißes, kristallinisches Pulver aus. Unl. in A., schwer in kaltem, leichter in h. W. l. Gibt beim Umkristallisieren neutrales Salz. Dekrepitiert beim Erhitzen nicht, sondern schmilzt zu einer gelben M., gibt W., dann J., schließlich O ab und geht in RbJ über. Wheeler (Z. anorg. Caem. 2, 439).

		WHERLER.
Rb	19,58	20 13
J	38.19	58,12
0	21,99	21 46
H	0.23	0.29
REJO. HJO.	99 99	100.00

e) Rubidiumtetrafluordijodat. RbJO₂Fl₂HJO₇Fl₂2H₂O oder RbJO₄, HJO₅ 4Hrl. — Aus Lösungen von 1 Mol. RbFl und wenigstens 2 Mol. HJO₆ in mindestens 40%, iger HFl. Plattige Kristalle, gleicht dem entspr. Casumsalz. Weinland u. Köppen (Z. anorg. Chem. 22, 260).

			WEINIAND B	Korrky.	
		1.	2	8	4
J	49 16	49.1	49.4	49,2	49.2
0	10.84	106		10.5	10.2
F1	14.72	14.4	14.5	14.3	14.5
Rb	16.55	16.4		16.6	16.5
H,O	8.73	9.5		94	96
-'0,Fl,Rb,JO,Fl,H,2H,O	100.00	100,0	100 0	DODE	1000

f Saures Rubuliumjodat mit Chlorid. RbJO_x.HJO₃,2RbCl,HCl oder 2RbJO₅. RbCl2HCl oder 3RbCl,2HJO₃. — 1. Man setzt zu einer starken Lsg. von überschussigem JCl₃ eine heiße konz. Lsg. von RbOH und filtriert heiß. Scheidet sich beim Erkalten in feinen Nadeln aus, deren Mutterlauge Rb(4,HJO) (c liefert. — 2. Durch Zusatz einer konz. Lsg. von Rb₂CO₃ zu winer heißen gesättigten Lsg. von RbCl₄J. — Dunne, durchsichtige, strahlenden gruppierte Nadeln, die beim Erhitzen nicht dekrepitieren, sondern den. Chlorjod abgeben und einen Rückstand von RbCl und RbJ (n. — Beim Umkristallisieren entsteht RbJO₃. Whereer (Z. 2, 442). (Vgl. das entsprechende Natriumsalz.)

> nsences Re Rhitty, He-

Minumchlorid-Selenige Säure. RbCl,2SeO,,2H,O. — Man verdunstet besser noch eine schwach salzsaure Lag. von RbCl und viel ger seleniger Säure. Sehr leicht löslich. Große, monosymmetrische nach einer Fläche der Orthozone tafelig ausgebildete Kombinationen einer mit drei Formen der Hemidomenzone. Gef. 58 20 SeO₂, Ber. 58.57 SeO₃. N. U. Schäfer (Ber. 26, 1013). (Vgl. S. 131.) whidiumselenbromid. Rb₂SeBr₆. — Man gibt zu einer wss. Lsg. Selen und Br und verdunstet bei mäßiger Wasserbadtemperatur. däre Kristalle, Kombinationen von Würfel und Oktaeder. Farb-. löslich, schwerer als das entsprechende Kaliumsalz. LENHER 2. Chem. Soc. 20, 570). (Vgl. S. 131).

2Rb Se 6Br	170.86 79.3 479.70	23.43 10.82 65.75	10.74; 10.80 65.88
L 0.D.	700.00	100.00	

Rb.SeBr. chidiumselenattrijodat. 2Rb, 0,3J, 0,2SeO,5H,0. — Aus Lösungen l. Selensäure, 1 Mol. HJO, und 4 Mol. RbOH. Auch aus Lsgg. SeO, 1 Mol. HJO, und 6 Mol. RbOH. — Farblose, kleine, dicke, curz prismatische, sehr gut ausgebildete Kristalle. Luftbeständig; : nicht über H.SO.. Wird beim Uebergießen mit W. zuerst trübe ich dann. — Ein Rubidiumselenatmonojodat konnte nicht erhalten werden. u. Barthlingk (Ber. 36, (1903), 1401).

3J ₂ O ₅	58.24	Weirland U. Bartelings.
2SeO ₃	14.78	58.43
2Rb ₂ O	21.74	15.01
5H ₂ O	5.24	21.90
2Bb ₂ O,3J ₂ O ₄ ,2SeO ₂ ,5H ₂ O	100.00	

Rubidium und Phosphor.

sephorrubidium. — Entsteht durch Einw. von geschmolzenem P auf Rubidium-twickelt mit Wasser Phosphorwasserstoff. Morssan (Compt. rend. 136, 587). thophosphorsaures Rubidium. - a) Trirubidiumphosphat. Rb, PO4,4H2O. llisiert aus einer Mischung von 2 Mol. Phosphorsäure und 3 Mol. im Stehen über H.SO.. Undeutlich ausgebildete, farblose, kurze, smen; ungemein hygroskopisch. Die was. Lag. reagiert alkalisch. illt daraus das Salz als Sirup. v. Beag (Ber. 84, 4182).

		у, Вине.
3Rb ₂ O	66.16	66.77
PeOa	16.80	16.49
8H ₂ O	17.03	17.08
b.PO. 4H.O	99 99	100.34

rubidiumphosphat. Rb. HPO. - Eine konz. Lsg. von berechneten bOH and HaPO, wird mit konz. wss. NH, im Ueberschuß versetzt; ei ausfallende (nicht näher untersuchte) Ammoniumrubidiumphosphat a Vakuum über H₂SO₄ sämtliches NH₃. Farblose, undentlich ausetwas hygroskopische Kristallkörnchen; all in W. mit alkal. Rk.; ikohol. v. Berg.

		v. Burg.
2Rb ₂ O	65.58	65.31
$P_1\hat{O}_6$	24.96	24.53
3H ₂ O	9.49	9,67
HPO. H-O	99 98	99.51

phosphat. RbH.PO. - Eine Mischung äquimolekularer d H_sPO₄ wird bis zur beginnenden Kristallisation ein-

geengt und dann über H. SO. verdunstet. Große, gut ausgebildete, farblose, vierseitige Prismen: sll. in W. mit saurer Rk.; durch A. als voluminöser. weißer, kristallinischer Nd. fällbar, v. Berg.

		v. Brag.
Rh _E O	51 15	51 27
$P_1\hat{O}_k$	88 96	39 04
SH-U	9.87	9 79
RbH,PO,	99.59	100 10

C. Rubidiumselenatmonophosphat. 2Rb, O.P.O., 2SeO., 3H, O. — Ganz analog dem entsprechenden Kaliumsalz. Vgl. S. 146. Weisland u. Barthlingk Ber. 36, (1903) 1402).

		WRINGAND W. BARTTHEIROR	
P_2O_6	17.24	1742	
gSe()	30.86	30 64	
2Kb,0	45 35	45.41	
8H,0	6.55	-	
6.0 P.O. 28eO. 3H.O	100 00		

D. Monorubidiummonofluorphosphat. P(OH), ORb Fl. - Darstellung ganz analog dem entsprechenden Kallumsalz, dem es durchaus ähnelt. Vgl. S. 187. Beobachtet (100), (001), 101, 110, (010), (210), WEINLAND B. ALFA .Z. anorg. Chem. 21, 47).

		WHINLAND C. ALPA.	
P	15.38	15.3 15.4	
Rb	42.20	42.5	
Fl	9.37	8.1 94	
H ₂ O	18 35	13.9 13.8	
0	19 75	20.2 (a. d. Diff.)	
Hi, ORbiFt	100 00	100 00	

E. Pyrophosphorsaures Rubidium. Rb, P.O. - Das Salz Bb) spaltet beim Erhitzen W. ab. Weiße, sehr hygroskopische Schmelze von nentraler Reaktion, v. Berg.

		T. Brag
2Rb ₂ O	72 41	72 66
P.O.	27 50	27 63
Rb.P.O.	100 00	100 29

F. Metaphosphorsaures Rubidium. RbPO_s. — Das Salz Bc) verliert beim Glühen W. ohne zu schmelzen. Weißes Pulver, in W. mit neutraler Rk. löslich, v. Berg.

		T. BERG.
Rb,O	56 76	56 62
$P_2\hat{O}_k$	48 27	43.37
RbPO.	100 03	99 99

Rubidium und Bor.

A. Metaborsaures Rubidium, a) Wasserfrei. - Durch Versetzen einer alkohol, Lsg. von RbOH mit einer ebensolchen von überschüssiger Borsäure. Feiner kristallimscher Nd., enthält Kristallalkohol. Reischule (2. anorg. Chem. 4, 173).

			Визасиля.
Rb,O	186	57 06	56 96
2B ₁ O ₄	140	42 94	
Rb.O 2R.O.	396	100100	

3) Mil 6 Mol, H.O. - Durch Auflösen von 2 Mol, Borsäure und 1 Mol. Rubidiumkarbonat in sd. W. werden beim Erkalten kleine glänzende

Kristalle des rhombischen Systems erhalten. Es sind sechsseitige Tafeln der Kombination ∞ P, ∞ P ∞ , 0P. \leftarrow ∞ P , ∞ P \rightarrow 98° appr ; ∞ P ∞ P ∞ Escure. Luftbeständig. Von laugenhaftem Geschmack. Russig, Reiscure.

			RRISTE	Кипесили
Rb.O	186	42.85	42.8%	42 78
2B,0,	140	32 26		32 58
6H,O	108	24 103	24.28	21 69
0.0 2B.O. 6H.O	484	100 00		100 00

B. Rubidiumperborat. RbBO₃,H₄O. — 1 100 g Rb₂SO₄ werden mittels Ba(OH₂) in RbOH verwandelt, die Lsg. auf 230 ccm gebracht, und darin unter gelindem Erwärmen 45 g feste Borsäure aufgelöst. Zu der lauwarmen lsg. werden dann 75 bis 80 ccm H₂O₂ von 30 °₀ zugesetzt und nach einiger Zeit mit ca. 500 ccm Alkohol ein Oel ausgefallt, welches nochmals in W. gelöst und wieder gefällt wird. Bei längerem Stehenlassen unter öfterem Umrühren erstarrt dei Nd. und wird durch Auswaschen mit A. und Ae. gereinigt. — 2) 20 g RbOH in 40 ccm W. werden mit 12 g Borsaure in der Wärme versetzt und nach dem Abkühlen 110 ccm H₁O₂ von 6 °₀ hinzugefügt. Nach einiger Zeit wird mit dem gleichen Vol. A. von 96 °₀ gefällt, worauf das auffallende Oel zum Erstarren gebracht werden kann. – Eigenschaften wie die des Na-Salzes. Chutstensen (Danske Vidensk. Selsk. Forh 1904, Nr. 6).

		CHRISTENSES
Rb	52 59	53 26
BO,	26.41	29,50
Disp O	9.86	10.36
II,Ó	11.14	9,86
REBOTER O	100.00	103 18

C. Rubidiumboroftword. RbBFl₄. — 100 T. Wasser lösen bei 20° 0.55 T., bei 100° 1.0 T. Godeperox (Ber. 9, 1363).

Rubidium und Kohlenstoff.

A. Acetylenrubidium, Rubidiumkarbid, Rb₂C₂, — Man erhitzt Rubidiumacetylid-Acetylen im Vakuum rusch auf 300°, — Das Rubidiumkarbid wird von O in der Kalte nicht angegriffen, es verbrennt in Fl, Cl, Br und Joddampf, flussigem S, gelinde erwärmtem P, As, Si und B. Reduziert PbO bei 200° mit Fenererscheinung und Explosion, ebenso, jedoch weniger heftig, CuO. Fe₂O₀ und Cr₂O₃ werden gegen 400° unter starker Wärmeentwicklung gleichfalls reduziert. CO₂, SO₂ und NO wirken in der Kalte nicht, in der Warme unter Fenererscheinung ein. Bei dunkler Rotglut zersetzt sich das Karbid unter Ausscheidung von amorphem Kohlenstoff. Es zersetzt W, ohne Entzündung unter lebhafter Entwicklung von C₂H₂. HCl ruft dagegen, selbst verdunnt, Entzundung, und HNO₃ bei Anwendung von viel Karbid, Explosion hervor. Vermischt man das Karbid mit Calcium und erhitzt im Vakuum, so destilliert metallisches Rubidium. Moissan (Compt. 2014, 136, 1221).

			More	IREAN	
		0.00	1.	8.	
2Rb	170.4	87.67	87 12	87.61	
21	24	1232	19.87	12 48	
Rb.C.	194.4	99 99	99.99	99.99	

B. Rubidumacetylid-Acetylen. Rb₂C₂,C₂H₄. - Man leitet in die blaue Lsg. von Ammoniakrubidium in flussigem NH, einen Strom von C₂H₂ und erhält so eine Lsg. des Acetylid-Acetylens in NH₂. Dasselbe bildet

durchsichtige, sehr hygroskopische Kristalle, welche unter 300° unter beginnender Zersetzung schmelzen. Sie schwimmen ohne Reaktion auf CCl, und sinken in Ae. unter. Fl. Cl. Br und Joddampf reagieren bei gewöhnlicher Temperatur unter Entzündung. Trockene Luft reagiert nicht, etwas erwärmter O, geschmolzener S. P. und As rufen lebhafte Feuererscheinung hervor. Amorphes Si und B werden gegen 350° nicht angegriffen. PbO₂. CuO und MnO₂ werden bei dieser Temperatur unter starker Feuererscheinung reduziert, ersteres mit explosionsartiger Heftigkeit. CO₂ reagiert in der Kälte nicht, bei einigem Erwarmen mit lebhaftem Glanz. Schwefelsäuremonobydrat zorsetzt mit helleuchtender Flamme; auf währige HCl geworfen entzünden sich die Kristalle und schwimmen lebhaft umher. Beim Erhitzen im Vakuum entsteht reines Rb₂C₂. Moissan (Compt. rend. 136, 1219).

			Moissan.				
			1.	2.	BL.	4.	5.
2Rb	170.4	77.35	76,2H	76 59	77 92	77 96	77 97
4C	48	21 73	22.77	22 46	21 29	21.19	21,18
2H	8	030		-	-	-	
C.Rb., C.H.	250 4	39.98			-		-

C. Kohlensaures Rubidium. a) Rb₂CO₂. 1. Durch Gluhen von Rubidiumoxalat. Ntolba (Ber. böhm. Ges. d. Wiss. 1877. Heft 6). — 2. Man fällt Rb₂SO₄ mit Ba(OH)₂, verdampft das Filtrat mit Ammoniumkarbonat zur Trocknis und löst in W. Die Lsg. setzt beim Verdunsten undeutliche Kristalle von wasserhaltigem Karbonat ab, welche bei stärkerem Erhitzen in ihrem Kristallwasser schmelzen und das wasserfreie Salz als poröse sandige Masse zurucklassen. Bunsen. — 3. Oder man verwandelt RbCi durch Krhitzen mit HNO, in das Nitrat, erhitzt letzteres mit übemchüssiger Olalsäure, der man suletzt einen Kristall Weinsäure zusetzt, und zieht mit W. aus. Grandbau. — Schmilzt in der Rotglühhitze, Bunsen; bei 837° Carneller u. Williams (J. Chem. Soc. 37, 125) ohne CO₂ zu verlieren und erstarrt beim Erkalten zu einer weißen undurchsichtigen Kristallmasse. Ist im Wasserstoffstrom bei Rotglut sehr fluchtig, wird aber teilweise in Oxyd verwandelt. Dittmar (J. Soc. Chem. Ind. 7, 730). Erhitzt man Gemische von 1 Mol. Rubidiumkarbonat mit 3 At. Magnesium, am besten im Wasserstoffstrom, so findet unter Erglühen Reduktion zu metallischem Rubidium statt. Winkler (Ber. 23, 51).

Verliert beim Erhitzen im Vakuum CO₂. Dissoziationsdruck von Rubidiumkarbonat im Vakuum:

Temp in ° · 690 740 830 870 900 990 1020 1060 Druck in mm: 0 2 6 8 10 18 20 93

Wird das Vakuum aufrecht erhalten, so erfolgt völlige Zersetzung. Lebent (Compt. rend. 137, 1256). — Sehr zerfließlich, erhitzt sich mit Wasser und löst sich zu einer stark alkalischen Flüssigkeit. 100 T. absoluter Alkohol lösen 0.74 T. Rubidiumkarbonat.

b) RbHCO₄. — Man verdunstet die mit CO₂ übersättigte Lsg. von a) neben H₂SO₄. — Glasglanzende luftbeständige Saulen von schwachalkal. Rk. und salpeterartig kuhlendem, nicht kaustischem Geschmack. In W. II. Die Lsg. verliert beim Kochen CO₂. Bunsen.

	al .		BUNSEN		b.		Вижних
Rb _t O	186.8	80.93	81 22	Rb.O	186.8	25.037	68 72
CO,	44	19.07	18 78	200,	88	30 06	
				H,O	18	6.15	
Rb _r CO _a	230 8	100 00	100 00	RbHCO ₂	292.8	100.00	

D. Ueberkohlensaures Rubidium, Rubidiumperkarbonat, Rb,C,O,. — Man elektrolysiert eine konz. Lsg. von Rb,CO, unter ähnlichen Bedingungen.

wie zur Darstellung des Kaliumperkarbonats (s. S. 164). Weißes, änßerst bygroskopisches Pulver. Constant u. Hansen (Z. Elektrochem. 3, 144).

E. Essignaures Rubidium. RbC₂H₃O₂. — Aus Rb₂CO₈ und Essignaure perimutterglänzende, sich fettig anfühlende Blättchen. Grandeau (Ann. Chim. Phys. [3] 67, 234).

2C₂H₁O₁ 102 0 87 4 86 9 Rb₁O 186.8 62 8 63.1 RbC₂H₂O₁ 288.8 100 0 100 0

F. Ozalsaures Rubidium. a) Neutrales. Rb.C.O.H.2O. — Kristallisiert bei langsamer Verdunstung einer kaltgesättigten Lsg. in schlecht ausgebildeten, glanzlosen Kristallen. Langprismatisch. isomorph mit dem Kaliumsalz. Reobachtete Plachen P. odPod Pod. OP Gemensen: (Bezeichnung analog der des Kaliumsalzes in Rammissinuno's Krist. Chem. I. 156 c e = 127°; b. d = 126°; b g = 54°; d c = 73°; d. c = 61°; c: a = 129°; a.b = 130°; c g = 119° e· q = 119°; c g = 107°; o g = 107°; a.e = 1185°; a.d = 112°; o b = 127°, alles approximativ. Piccard (J. prakt. Chem. 86, (1862) 457). Grandrau (Ann. Chim. Phys. [3] 67, (1863) 229.

C₁O₃ 72 0 27 8 28 3 Rb₁O 186 8 72 2 72.2 Rb₂C₁O₄ 258.8 1000 100.0

b) Soures, a) RbHC₂O₄, — 1. Ans Lagg, berechneter Mengen von a) und Oxalsäure. — 2. Durch Kochen von Rb₂CO₃ mit überschüssiger Oxalsäure. — Klinorhombisch, isomorph mit dem Kalumsalz. Durch Vorberschen der Prasmenfischen und Kürze der Rimodiagonale flach ausammengedrückt. Beobachtete Flitchen 50P, 50P56, P56, 0P, Gemessen p p an a = 152°30°, an b = 27°30°; p b = 103°30° q q an c = 122° appr q c = 151°15°; q³ c = 132 15°, q³ b = 137°45°; q⁴ q = 161°0°. Alles mehr oder weniger approximativ Piccano (J prakt Chem. 98, 458)

GRANDEAU 144.0 413 419 RhyO 1868 53.4 53 5 H,O 18.0 52 47 RbHC,O. 348.8 1000 1000

β) RbHC₂O₄,H₂C₂O₄,2H₂O₅ — 1. Durch Verdunsten einer Lsg. von α) in HNO₄, Grandeau, — 2. Aus der heißen Lösung des Rubidiumphosphats in einer genugenden Menge von Oxalsaure beim Erkalten.

3. Man läßt 100 g Rubidiumalaun, 72.6 g krist. Oxalsäure und 170 ccm W. bei Siedhitze aufeinander einwirken. Stolbe Ber. d. böhm. Ges. d. Wissensch. 1877, Heft 6; J. B. 1877, 242, — Infolge seiner Schwerlöslichkeit in k. W. leicht umkristallisierbar. Bei langsamem Verdunsten durchsichtige, flächenreiche, schön prismatische Kristalle, scheinbar ähnlich der Kaliumverbindung, triklin. Beim Erkalten der heißen konz. Lsg. durchscheinende, blätterige, vielfach verwachsene Kristallaggregate; verwittern nicht merklich an der Luft, werden bei 100° milchweiß. Spez. Gew. bei 18° — 2.1246. Löst sich bei 21° in 47 T. W., in der Siedhitze sehr leicht, in A. wenig. — Spez. Gew. der gesättigten wss. Lsg. bei 21° 1.0111. — Geht beim Glühen in Karbonat über. Stolba.

beim Gluhen in Karbonat über. Stolisa.

G. Weinsaures Rubidium. at Traubensaures, at Neutrales. — Rhombisch. Spez. Gew. 2.640. Spitze Rhomboeder von 77°50 Seitenkante at 6 c=0577 1 0°31 Beobachtete Flüchen [061], [010], berechnet 061, 010 26°3 Wyrouboff (Bull, soc. franç. minér. 6, (1883) 53; Z. Krist. 10, (1885) 624). — Bei 40.41° (corr.) findet Umwandlung in d- und r-weinsaures Salz statt. Löslichkeit von d- und r-Tartrat und Racematgemischen: Van't Hoff u. Müller (Ber. 31,

(1898) 2206). —

β) Saures. - Asymmetrisch. a h c = 1 0.7205 0.6816 a - 87°55'; t =

No. 100), .010), (001), (110), .110), (111), (111) A VIOLEOFF (Bull. soc. min. franç. 6, (1883),

ff(f)) s

Rhombisch. Drillinge, scheinbar hem| Ausbildung. Beobachtete Flächen (031), (061

osung bei 20%4°; Pribram u. Glücksmann (Monstit.

54.05 49,43 40.08 29,84 20.26 10,2510 1.07663 1,5696 1,4990 1.8748 1,2583 4504 1.16356.1771 5.1379 3.2380 1.5296 0.5266 ~,2**60**0 16388 1.04477 1.036621.03230 1.00951 1.00202.

L. J. P. Wasser. RIMBACH.

ж 100 200 400 27.5 101.1 112.8 114.1 Rimbace.

there is the substitution of the substitution

Fritz Ephraim.

103°50';) = 90°22'. Beobachtete Formen 100), 010, 001) (110), (111, 111) Meist Zwillinge. Spez. Gew. 2.282. WYHOUHOFF Bull, soc. min. frang. 6, (1883),

311; Z. Krist. 10, (1885) 648).

b) Rechtsweinsaures, a) Neutrales, — Rhombisch, Drillinge, scheinbar betagonale l'yramiden mit rhomboedrischer Ausbildung Beobachtete Flüchen 031, 061 010 Gemessen (061, 010) — 25°20°; (061) (061), = 55°45°; (031) 010 — 43°29°; herechnet (031) , 031 = $52^{\circ}35'$ Spez. Gew. 2.692. WYHOUBOFF (Bull, soc. frang. miner. 6, (1883) 53; Z. Krast. 10, 1885) 624). Spez. Gew. 2.658. Pribram u. Glücks-MANN (Monatsh. 9, (1898) 170). Optische Drehung:

Salz in 100 Gew. T 1.55 - 64 49 59.56 54 05 49 43 40 03 29 84 20 28 10.25 5 11 1.57 [a]t0. 23.47 23.17 22.85 22.47 21.91 21.86 20.73 20.15 19.98 19.54

Daraus ergibt sich $\{\alpha_i^{(2)}\}=25.628-0.06123$ g. Rimbach (Z. physik. Chem. **16**, (1895) 671).

Spez, Gew. der Lösung bei 20°4°: Pribram n. Glücksmann (Monatsh.

8, (1897) 510).

Salz. 59.56 54 05 49 43 40.08 29 84 20 26 10 2510 Spez. Gew.: 1.7379 1,6552 1.1635 1.25881.07663 1.5696 1 4990 1.8748

8,5655 8.1771 5 1379 3.2380 Spez Gew., 1.06338 1 02230 1 00951 1 04477 1.03662 1 00302

Löslich in 0.5 T. Wasser. Rimbacu.

Leitfähigkeit. i = 50 100 200 TOOL A == 975 101.1 112.8 114.1 Винвасв

5) Saures. RbHC, H,O. - Kristallisiert aus heißen Lösungen in farblosen, durchscheinenden, platten Prismen, oft 1, Zoll lang. Bei gewöhnlicher Temp, und bei 100° unveränderlich. 1 T. löst sich in 8.5 T. siedendem und in 84.57 T. W. von 25°. ALLEN (Americ, J. Sci. (Sill.) [2] 84, 367; Z. analyt. Chem. 2, 70). Rhombisch. Beobschtete Flächen: ooloo, ooloo, ool. $coP_1 + \frac{P}{I} = \frac{P}{2}$ a: b c = 0.695 · 1:0726. P P im makrodiagonalen Hauptschutt 103°40, im brachydiagonalen 126°43', im basischen 99°34', Cooku (Americ, J. Sci., Sill.) [2] 37, 70; J. B. 1864, 390 v. Land Ber. Wiener Akud. 55, [2] 421.

 $Rb_2C_4H_4O_6,H_4O.$ c) Mesoweinsaures Ruladium, a) Neutrales. 4 · b · c = 1 1 678 · 0 5892, a = 89°43'; a = 89°58'; b = 89°14' Beobachtete Formen (100), (010), (110), (011), (011), (031), (101), Spez., Gew. 2.584. Wyrounotr Bull, soc., min., franc., 6, (1883), 311; Z. Krist., 10, (1885), 648).

7) Sources. RbHC₄H₄O₆, H₄O. Spez. Gew, 2,399, h h c . 1 1,3823 0,7901 = 73°48'; $\beta = 101°12'$; $\gamma = 99°14'$. Wyngornory

Fritz Ephraim.

CÄSIUM.

Leteratur, Geschiehte u. Vorkommen a beim Rubidium S. 188. Findet sieh als

**Mersentischer Bestandteil im Pollux von Elba, einem Casum Aluminium-Silkat, welches 407° (18,0 enthält Pirani Compt rend, 38, 714° J. B. 1864, 849°. Der amerikanische Pollux enthält nur 13°, Cs.O. ist aber weniger selten. Change Compt rend 152, 678. Nur Cs. nicht zugleich Rb wurde nachgewiesen im Mineralwasser von Frankenhausen Knonarum (Arch. Pharm [2] 94, 219; J. B. 1863, 890° von Mente-Catino in Torkuna, Silvastei J. Pharm [3] 45, 107° J. B. 1863, 898; in einer heisen Quelle von Wheat Clifferd, einer Kupfermine in Cornwall, W. A. Miniau Cham. N. 10, 181; J. B. 1864, 892, 1 dieses W. enthält 1.71 mgr CaCl. Tu Y-nur J. Cham. N. 10, 181; J. B. 1864, 892, 1 dieses W. enthält 1.71 mgr CaCl. Tu Y-nur J. Cham. Silvasiau seitener nach-him [2] 18, 220°. Das Cheium wurde in Pflanzen oder Pflanzen eiter seltener nach-him [2] 18, 220°. Das Cheium wurde in Pflanzen oder Pflanzen eiter seltener nach-him [2] 18, 220°. gewiesen in den aus Kübenmelsese dargestellten Salzen fand Guandrat eine Spur Ca, so wenig, daß es erst beim Auskochen grober Mengen des aus diesen Salzen gewonnenen Rist O. mit als A sich zeigte — Vorkommen in der Rubenasche vgl. auch Lifemann Ber 21, 1888-3492; in Sertang und Merrhasser Sonntaut (Lein, N. 22, 2540) Chemmwerbindungen vermögen bei Abwesenheit von Kallumsalzen die Vegetation nicht zu erhalten und wirken auf die Pflanzen als bift Lucasus Landwartsch Vermichet 7, 364; 8 128.

A. Darstellung von Casumverbindungen, - Vgl. S. 189, Geeignete Materialien, um außer Rb-Verbindungen auch solche des Us zu gewinnen, sind der amerikanische Pollux und der Stabfurter Karnallit. Zum Aufschluß von Pollnx pulvert man denselben äußerst fein, siebt ihn durch ein Sieb von 0.2 mm Maschenweite, und tost ihn durch Kochen mit der 100 fachen Menge HFl. Charrie (Compt. rend. 133, 295. - Zur Isoherung geringer Mengen von (S. 192). welche über das Doppelchlorid mit vierwertigem Pb führt. - Zur Gewinnung größerer Mengen reinen Cs-Salzes verfahrt man, ähnlich wie dies bereits Cossa (Att. der Line, S. III, Vol. 2) tat, am besten in der Weise. daß man die Cs enthaltende Lsg, so lange mit einer salzsauren Lsg, von Sbi'l, versetzt, als noch ein Nd. entsteht; die verwendete Hill kann so verdunnt gewahlt werden, daß sie beim Filtrieren das Papier nicht zerfrißt. Im Filtrat können die letzten Reste des ('s noch in der bei Rb beschriebenen Weise durch eine Lsg. von Ph NO, , 2 3 g im Later W. gewonnen werden. Das Casinm-Antimondoppelchlorid wird mit verd. HCl gewaschen und dann mit kochendem, verdunntem NH, zersetzt, Sb.O. abfiltriert, und die geringe Menge Sb. welche mit in Lösung gegangen ist. mit H.S ausgefallt, nachdem die Lösung so lange eingedampft ist, bis sie etwas sauer reagiert. Da das Abrauchen von NH,Cl schwer von-statten geht, während sich NH,NO3 viel leichter verhüchtigt, so wird der zur Trocknis gedampfte Ruckstand so lange mit konz. HNO, eingedampft. bis er völlig in Nitrat verwandelt ist und dieses dann so lange erhitzt, bis normales ('sNO, zurückbleibt. Das letztere kann sehr bequem umkristallisiert werden. Zur Ceberführung in Karbonat vermischt man es dann mit der doppelten Menge reiner Oxalsäure, gibt etwas W hinzu, dampit zur Trocknis und schmilzt den Rückstand im Platintiegel — Will man absolut reines C's darstellen, so bet man das Nitrat in 10 T HCl 1 I und gibt bei Siedetemperatur die für C'sCl₂J ber Menge Jod zu; beim Abkühlen scheidet sich dann das Salz C'sCl₂J aus, das aus HCl 1 I noch zweimal umbristallisiert wird Dasselbe geht durch Ethitzen nicht ganz bis zum Schmelzen in reinstes CsCl über. Vgl S 226 Writes (Americ, Chem. J. 26, 265).

B. Darstellung des Metalls. — 1. Aus Cs. CO3 und Mg nach der Methode von Graefe u. Eckardt wie Rb. (Vgl. S. 194.) Die Reduktion geht hier noch leichter von statten. (Z. auorg. Chem. 22, 158). Ebenso aus CsOH und Mg. Brautoff u. Schranatscherf (Bull. Akad Petersb. [5] 1. 61). Man erhitzt CsOH mit Mg-Pulver unter Durchleiten von H in einem eisernen Rohr auf Rotglut. Ausbeute fast gleich der theoretischen. Erdmann u. Menke (J. Americ, Chem. Soc. 21, 259). — 2. Aus CsOH und Al nach der Methode von Brautoff wie Rb. (Bull. Akad. Petersb. 24, 169 — 3. Man elektrolysiert eine Mischung von 4 T. CsCN und 1 T. Ba. CN), gerade bei der Temp. ihres Schmelzpunktes unter Verwendung von Aluminiumpolen. Das entstehende Metall wird unter Petroleum, ev. nach Erwarmen, durch Leinen filtriert. Setterberg (Ann. 211, 112). — 4. Durch Zersetzung von Ammoniakäsinm (vgl. S. 219). Moissan (Compt. rend. 136, 1177).

Eigenschaften. - Silberweiß mit einem Stich ins gelbe. Nach 4, in kleinen glänzenden Kristallen. Behält unter Paratfin seinen Metallglanz, erhitzt sich an der Luft unter Oxydation, schmilzt und entzündet sich; auf W. schwimmt es unter starker H-Entwicklung und brennt sofort mit rotvioletter Flamme, Setterberg, Graefe u. Eckardt (Z. anorg, Chem. 22, 159), -Dehnbar, bei gewöhnlicher Temperatur sehr weich. - Schmp. 26-27° Zeigt beim Schmelzen erst eine breitge Beschaffenheit. Settenberg Aus. 211, 115). Erstarrungspunkt: 26.37°. - Dichte 1.88 Settkrberg. 1.8273 tals Mittel von 5 Bestimmungen) bei 40°, 1.836 bei 27°, 1.886 bei 36° GRARPE U. ECKARDI. 2.366 BEKETOFF U. SCHERBATSCHEFF (Bull. Akad. Petersh. [5] 1, 61): 2,40003 bei Anwendung größerer Mengen (ca. 5 g). MENKE id. Americ. Chem. Soc. 21, 420). - Leitfähigkeit: 3.63 bei 27% bezogen auf Quecksilber = 1.5. - Spez. Warme: 0.04817; Atomwarme: 6.406. Schmeizwarme für 1 g Cs. 3.37 cal. - 1 ccm geschmolzenes Cs kontrahiert sich beim Erstarren um 0.02627 ccm, d. h. um 2.627 . Ausdehnungskoeffizient: 0.0003948 pro 1º Temperaturzunahme. Eckardt n. Gravee (Z. anorg. Chem. 23, 378). Volumzunahme von 1 g Cs beim Schmelzen 0.01393 ccm. Eckarut Wiedem, Ann. 4 1, 790s.

Atomvolumen 74 ber. aus D = 1.88 (größtes aller Elemente) Bekktoff (Bull. Akad. Petersb. 34, 171); Atomvol. 55.3, ber. aus D. 2.40003 Menke. Berechnet aus D. 2.366 = 56. Bekktoff n. Schernatscheff. — Reaktionswarme gegen Wasser 50 bis 52 Kal. Bekktoff. — Das Cäsinmamalgam verhalt sich dem Kalium. Natrium- und dem Rubidiumamalgam gegenüber positiv elektrisch und ist also der elektropositiveste aller bekannten Körper.

Das Casium ist emocrity, gegen Halogene vielleicht drei- und fünfwertig.

Atomgewichtsbestimmungen resp. Berechnungen.

Bez. auf 0 = 16	Beobachtet resp. berechnet von:	irch Anal
133.036	JOHNSON W. ALLEN (Ag - 107,94; (1=35,46, Americ.)	von
	J. Ser Silla 2, 35, (1863) 94; J. prakt. Chem.	
	89, (1863) 154)	CsCl
132,661	Bunsen, desgl.	(SC)
131.557	GODBYFROY (2100, 181, 186; 182, 165)	
133.0	MERRER (Chem. N. 8, 18)	}

	Daren
Rez. auf 0 16	Anal, von:
132.70	MEYER u. SEUBERT, Atomgew.der Elem. Leipzig 1883 be-
132.58	1 LAKKE
132.8	VAN DER PLAATS (Agenda du Chimiste 1896, rechnet
132.879	RICHARDS O. ARCHIBALD (Mittel v. 42 Anal.) (Z. 10201,03Br.
	anory, Chem. 34, (1903) 353. [CaNO ₂
132.9	Internation, AtGew. Kommission (Ber. 1905, Tafel)

D. Casumsalze. — Die Cs-Salze sind mit den K- und Rb-Salzen isomorph and gleichen den letzteren bis auf das Spektrum, und die in einigen Fallen abweichende Löslichkeit. Sie färben die Flamme violett, etwas rötlicher als die Rubidiumsalze.

Genauere Messungen des Cäsumspektrums wurden ausgeführt von Kaisen u. Runge, Leudog de Buisbaudhan und besonders von Ramade (Proc. Roy. Soc. 70, 303), dessen Resultate in der folgenden Tabelle wiedergegeben sind:

Wellenlänge	Schwingungszahl im Vakuum.	Intensi- tat	Wellenlänge	Schwingungszahl im Vakuum	Intensi tät
65014	14314	6	03 1	18166 2	3
74	335	9	3466.1	18289 2	4
6869	554		14.4	463.8	1
29	639	92 93	07.5	487,3	1
6722	873	9	5351	682	1
6630	15079	2	41 16	717.0	3
18676	171	8	04	848	<1
6472	447	2	5254.96	19016.8	1
.43	.HU	2	5209 °	192	<1
6354	733	8	5199	228	21
62176	16078.7	2	54	896	<1
18.33	1897	8	4599 30	217618	8
0034-43	16566 7	4	55 46	945.6	10
10.59	16632 4	8	3585,75	25707.9	2
5847.98	17045 6	2	7631	790.4	4
45.31	102.7	8	3617.49	27636.7	<1
89 33	1202	2	1170	680.0	2
6746.37	397.2	1	3477 25	28730,3	1
5664 14	649 7	7	389× 40	29417.3	1
35 44	739 6	Ď	48.78	853,7	<1
5674.4	983 9	N N	3314	2000	<1
68.9	951.6		3257	414	<1

Cs. (O_a ist in abs.) A. löslich. Cs. PtCl₆ ist schwieriger I. in W. als Rb. PtCl₆, das Cäsiumhydrotartrat leichter I. als das Rubidiumsalz, das neutrale Casiumtartrat ist zerfließlich. 100 T W lösen bei 0° 0 024, bei 40° 0 142 bei 100° 0 377 T Cs. Pt. l₆. Busses. 100 T W lösen bei 25° 9 71, 100 T kochendes W. Still T Caumhydrotartrat Allas, Auch der Cäsiumalaun ist schwieriger loslich als K- und Rb-Alaun. s. S. 193.

Casiumsalze geben im Gegensatz zu anderen Alkalisalzen Ndd. mit konz. salzsauren Lsgg. von FeCl., BiCl., ZnCl., CdCl., HgCl., CuCl., MnCl., NiCl., besonders aber mit SnCl. (Stolky) und ShCl.. Goderinoy (Ber. 7, 375; 8, 9). Stark angesauerte Phosphormelybdansaure fallt die Cs-Salze wie die K- oder Rb-Salze, Debray (Bull. soc. chim. [2] 10, 369; J. B. 1868, 223. Das empindlichste Reagens auf Cs-Verbindungen soll Silicomolybdansaure sein. Parmentier (Compt. rend. 94, 213.

Geschwindigkeit der Cs-Jonen bei 25": 73.6 BREDIG (Z. physik, Chem. 13,

191); 78.2 (aus Perchlorat), 79.3 (aus Chlorid) BAUR (Z. phys. 184). Refraktionsäquivalent für loo: 18.84. (Kanonnikoff Ges. 1884, [1] 119; Ber. 1884, (Ref.) 157.)

Verbindungen des Cäsiums,

Casium und Wasserstoff.

Cäsiumhydrid. CsH. — Bildung ganz analog derjenige (S. 196). Farblose, etwas abgeplattete, sehr prismatische N. Gew. 2.7. Die Eigenschaften entsprechen vollständig denen bindung, zu erwähnen ist nur, daß die Cs-Verbindung et flüchtig ist, daß der bei unvollständiger Reaktion mit HCl bleibende Rückstand orangegelb gefärbt ist, und daß das Reak mit As eine schön rote Farbe zeigt. Moissan (Compt. rend. 1 Moissan.

H (0°, 780 mm)

Bestimmt durch Erhitzen
im Vakuum.

1. 88.7 ocm
2. 99.8 ccm

velches beim Erhitzen surückblich. 0.406 g 1.17 g H, welcher theor Cs entspr 34.4 ct 99.0 cas-

Cäsium und Sauerstoff.

A. Căsiumanyd. Cs.O. — Leitet man über metallisches Cs bei 80—18.
von Cs.O berechnete Menge O und erhitzt dann auf 300° zur Vertreibun Metalls, so erhalt man ein dunkel gefärbtes Oxyd. Bildungswärme 39 97 (Bull. Akad. Petersb. (1894) \$, 151). Die Reduktion durch H zu Metallischen hei gewöhnlicher Temp. Bekeropp (Bull. Akad. Petersb. (1894) 4

B. Cäsiumhydroxyd CsOH. — Wird wie das RbOH (S. 197) et al.

B. Cäsiumhydroxyd CsOH. — Wird wie das RbOH (S. 197) et a diesem. Sehr zerfließlich, erhitzt sich mit W. heftig. die Lastisch wie NaOH. Löst sich in A. zu einem Syrup. Bunstbei 4°: 4.0178. Molekularvolumen 37.3. Lösungswärme ('st)H 15.876 Kal., d. h. größer als für jedes andere Hydroxyd. Neutralisationswärf 13.790 Kal. Bekeroff (Bull. Akad. Petersb. 24, 171). Wärmeentwicklung Cs + H₂O + aq = 51.563 Kal. Bildungswärme von CsOH = 86.063 Kaven Cs₂O in W. = 72.150 Kal. Bekeroff (Bull. Akad. Petersb (1894).

Cäsium und Stickstoff.

A. Casiumnitrid. — Entsteht neben Casiumamid bei gelindem Erhal

hydrid im Stickstoffstrom. Moissan (Compt. rend. 136, 587).

B. Stickstoffwasserstoffsaures Cäsium. CsN_s. — Durch Cs₃SO₄ mit BaN₆. Kleine, undeutlich ausgebildete Kristal winkliger Begrenzung, einachsig, von starker negativer Du Hygroskopisch, mit W. unter starker Kälteerzeugung zerflie W. lösen bei 0° 224.2 T.; bei 16° 307.4 T. 100 T. abs. A. 1.0366 T. des Salzes. In Ae. unl., Reaktion alkalisch, durch veränderlich. Explodiert nicht durch Hämmern, verhält sich wie das K- und Rb-Salz. Schmilzt in der Kapillare bei 310 him bei höherem Erhitzen und verpufft schwach, während Cs-M. Cubtics u. Rissom (J. prakt. Chem. 58, [2] 282). Auch D. (Z. anorg. Chem. 17, 20); J. Americ. Chem. Soc. 20, 225).

		DENE	in u. Benedikt.	Cention it	Rimon
N	42	24 04	24 39	24 114	
Ca	182 7	75 96	76 00	75 H3	
CaN.	174.7	100.00	100.39	99.87	

C Casumamel, CaNEs. - Man 1881 auf Casumhydrid NH. Gas einwicken. Moissan Compt. rend 136, 587. 2. Entsteht neben Cheinmnitrid, wenn Call im N-Strom gelinde erhitzt wird. Moissan

D. Cäsiumammonum, Ammoniakcasium, CsNH₃. Man leitet über in einem U-Rohr beündliches Cs gasförmiges NH₃, indem man bei 40° beginnt und allmählich abkühlt, schließlich mit festem (O₂ in Aceton. Es bildet sich eine blaue Flussigkeit mit brauurotem Glanze, welche zur Vertreibung des überschüssigen NH, rasch wieder erwärmt wird. — CsNH₃ zersetzt sich, sobald das überschüssige NH₃ vertrieben ist bei der Temp, bei welcher die Verflüchtigung beendet war und hinterlaßt (S-Metall in kleinen glanzenden Kristallen. Das CsNH₃ besitzt die Farbe des Messings, ist kristallinisch, in flüssigem NH₃ leicht zu der erwähnten blauen Flüssigkeit lösl. An der Luft verbrennt es mit sehr schönem Glanz. Die blaue Ammoniaklösung absorbiert Acetylen unter Bildung von Casiumacetylid-Acetylen. (Vgl. S. 231.) Moissas (Compt. rend. 136, 1177, 1217).

		Mors	SAN.
		1	2
1 10	88 63	89.30	88 96
NH,	11.47	10.69	11 03
t sNH.	99 99	99 99	29 99

E. Salpeterstures Cäsium. — at Normales, CsNO₂. — Kleine glasglanzende prismatische Kristalle des hexagonalen Systems, mit RbNO₃ isomorph. Es wurden beobachtet ocP, ocP2, P * P. 12, OP — P — 142°56' (Polkanten, *78°58' (Mittelkanter, P2 · ocP2 = 125°30' · P · P2 = 161°28' · P · * P = 172°14'; P2 OP 144°30'. Beobachtete und berechnete Winkel differieren bis 14' Betrschtet man die augenommene Grundform als die Deuteropyramide, so gibt die derseihen entsprechende Protopyramide in mediciach genommen, ein Rhomboeder von 106°40', welches also wieder wie beim entsprechenden Rubidiumsalz dem von Frankenisma gefundenen Rhomboeder des Kalummittats 106°30') entspricht und die komorphie dieser Salze leweist. Besses Achsenverhälting a b = 1.0713. Rubidiumen Flüssigkeit, welche bei stärkerem Erhitzen unter Abgabe von O in CsNO₂ übergeht, dann unter Aufnahme von W. CsOH bildet. Schmeckt wie Salpeter. 100 T. W. von 3°2 lösen 10.58 T. (**sNO₃, abs. A. löst wenig. Bussen, In h. W. leichter lösl, als in kaltem, sehr gut daraus umkristallisierbar. Wellis (Americ. Chem. J. 26, 268.) — Spez. Gew. 3.687. Schmp, 414°. Richards u. Archibald (Z. anorg. Chem. 34, 353).

			BUNEEN
(s ₂ ()	282	72.28	70.80
N,0,	108.1	27 72	20.20
CaNO	390 1	10000	100,00

b) Source. — at C3NO₂, HNO₃. - Man sättigt HNO₃, D. 1.42, mit CsNO₃ in gelinder W. und kühlt ab. Dicke Massen, bestehend aus parallel ungeordneten scheinbar oktaedrischen, kleinen, farblosen, durchsichtigen Kristallen. An der Luft ziemlich, im geschlossenen Gefaß ganzlich bestandig. Schmp. 100°. Wells u. Metzger (Americ. Chem. J. 26, 273).

		WKLLA U. METZGKR.			
		1	2	3	4
HNO,	24 42	24 23	24 13		24 28
CaNO,	75.58	**		76.48	75 52
CaNO _L HNO _L	100.00				99.80
A. CaNO.	2HNO	Man sättigt	HNO. D 1	50 mit CsNO.	and kuhl

weit unter 0° ab. Bei gewöhnlicher Temp. ziemlich beständig. Schmp. 32 -36°. WKLLS U. METZGER.

		Wells C. Mutegen.			
		1	9	3,	
2HNO.	39 %	39.23	39.86	_	
CaNO ₂	60 75	and .		61.22	
CaNO, 2HNO,	100 00				

Casium and Schwefel.

A Schwefeleitsnum - 1 Durch Einwirkung von geschmolzenem S auf Call. 2 Mas fault gast H2S and Call cinwirken. Moissan (Compt. rend. 136, 587.

B Hydroschwefligsaurer Cosum, - Biblet sich, wenn man gast SO₂ unter ver-mindertem Druck auf CaH enwirken läßt. Morssan (Compt. rend. 136, 587

C. Schwefligsaures Castum. & Neutrales. Cs. SO₃. — a) Wasserfrei. — Man löst 14 g Cs, CO, in 400 ccm A, von 99 ° 0, teilt die Lsg. in zwei Teile und sättigt den einen in der Siedehitze am Kühler mit SO,. Dann gibt man zu der Flüssigkeit, in welcher sich CsHSO, ausgeschieden hat, die andere Hälfte der Lsg., destilliert rasch den A. ab und trocknet den Rückstand im Vakuum. Weiße, kristallisierte M., bei 100" in weniger als dem eigenen Gewicht W. lösl. Chabuik (Compt. rend. 133, 296).

		(HYRKIR'
C'8.0	81 90	81.32
80,	18.10	18.00
Ca ₂ SO ₄	100 00	99 32

B. Wasserhaltiges. - Wird erhalten, wenn man wie bei al, aber statt in alkoholischer in was. Lag. arbeitet. Das so dargestellte Salz ist zwar schön kristallisiert, enthält aber trotz Umkristallisierens Sulfat. (ca. 11 a.) Der Wassergehalt betragt bei dieser unreinen Verbindung 9.29 . Chabkie.

b) Sources, CsHSO₂, — Darstellung a bei a, a). Sehr weiße Kristalle.

Sehr leicht in Wasser, wenig in Alkohol löslich, Chabrik,

		CMARRER.
Cs	62 06	61 79
80,	37.45	87 28
Dallath.		

II. Schwefelsaures Casium. — a) Neutrales. Cs. SO. — Kurze harte Saulen, undeutlich ausgebildet und meist zu Bündeln vereinigt. Luftbestandig, schmilzt bei beginnender Gelbgluhhitze. 100 T. W. von - 2° losen 158.7 T. Beyers, von 17-18° 163.5 T. Beim Sattigen vermehrt sich das Volum der Flüssigkeit um ein Viertel. Tuttos (J. Chem. Soc. 65, 628),

Spez. Gew. 4.2434 bei 20° 4°. Tutton. 4.250 bei 16°. Spring Bull. Akad. Belg. 1904, 290). Kaeffizient der kubischen Ausdehnung 0.0051. Molekularvolumen 85,17, Turros, Löst sich nicht in A. Busses. Rhombisch. Molekularvolumen 85.17. Turron, Löst sich nicht in A. Bunsen. Rhombisch.

a b c = 0.5712 1 0.7581 Beobachtete Forman' 100, (010 001), (110, 1130, 011, 021 111 112; (100 110 = 29*45; 110 (130 = 30*0); (100 : (130 = 59*45; 130 010 = 30*0); (000 110 : (130 = 59*45; 130 010 = 30*15); 001 021 = 19*25*, 001 021 = 19*25*, 001 021 = 56*25*; (21 010 = 3*34*; 100 111 = 43*31*; 111 011 = 46*28*, (100 112 = 068*, 100 112 = 068*, 112 112 = 068*, 112 112 = 068*, 113 111 = 111, 48*57*, 0108 112; 011 = 7.2*33 112 112 = 068*, 34*54 001 112 = 37*10*; 112 111 = 19*20*; (111 111 = 56*34*, 110 111 = 56*34*, 110 111 = 56*34*, 110 111 = 56*35*, 111 011 = 49*30*, 021 110 = 55*36*, 110 (112 = 068*, 120*, 111 011 = 04*52*, 112 011 = 06*, 111 011 = 06*, 112 = 06*, 113 011 enhaften Turros

			Винаци.
Cs ₂ O	282	77 90	78. 35
80,	80	22 10	23.15
Cs.80.	362	100.00	100 00

b) Sources, CsHSO₄. — Beim Erhitzen von Cs₁CO₆ mit überschüssiger H₂SO₄ steigt wahrend des Entweichens von H₂SO₄ die Temp. nahe bis zur Gluhhitze. Das zurückbleibende saure Salz ist eine wasserhelle Flüssigkeit, die beim Erkalten kristallinisch erstartt und aus deren wss. Log. luftbeständige Prismen des rhombischen Systems auschießen. Sie bestohen aus dem Prisma oop, dem Brachypinakoid oop wind der Bisis Op. - oop oop — 100°, oop · oop — 126°. Reagiert und schmeckt stark sauer. Verliert bei starkem Erhitzen unter Aufschaumen H₂SO₄ und hinterlaßt a). Bunsun. — Spez. Gew. 3.352 bei 16°. Spring (Bull. Acad. Belg. 1904, 290). — Raucht man Castze mit H₂SO₄ ab so wird bei 250 270° etwas mehr H₂SO₄ surückgehalten, als der Formel Cs₂SO₄ entspricht, während bei 300° etwas zu viel H₂SO₄ abgegeben wird

E. Pyroschuefelsaures Casum. $Cs_qS_2O_2$. — Durch Erhitzen von F) bis zur Rotglut. Das als Ausgangsmaterial verwandte Cs_2SO_4 vermehrte sich um $20.03\,^{\circ}_{-0}$ resp. $20.94\,^{\circ}_{-0}$: Theor. $18.92\,^{\circ}_{-0}$. Weber (Ber. 17, 2500).

F. Cs.O.8SO₄. — Darstellung wie bei K₂O.8SO₃ (S. 59). Leichter schmelzbar als dies, halt leichter SO₂ zuruck. Ist anscheinend mit dem K-Salz isomorph. Cs.SO₄ nahm um 58.88° 2u, statt theor. 60.75° 4. Weber Ber. 17, 2500).

G. Perschwefelsaures Cäsnam. Cs₃S₂O₈. — Man elektrolysiert eine gekühlte Lösung von °₅ T. H₄SO₄ vom spez. Gew. 1.35. und °₄ T. gesättigter Cs₂SO₄-Lsg. in einer geteilten Zelle. Anodenoberfläche 1.57 qcm 0.32 Amp., 6 Volt. Die Ausscheidung beginnt nach 15 Minuten. Weißer Nd., farblose Nadeln. 100 T. W. lösen bei 23° 8.71 oder 8.98 T. des Salzes. Gehalt en aktivem 0.331, bzw 3.79°₆ unstatt 3.50°₆. Fostka u. Smyth (J. Americ, Chem. Soc. 21, 1899) 935).

H. Thioschwefelsaures Casium, Unterschweftigsaures Casium, Cs₂S₂O₃. - Man kocht gleiche Mengen Cs₂SO₃ und Schwefelblumen in dem doppelten Gewicht W. ³ Stunden lang, indem man das verdampfende W. ersetzt, filtriert dann und läßt im Vakuum über H₂SO₄ verdunsten. Sll., kleine Nadeln. Chabrik (Compt. rend. 132, 297).

S 17 00 16 97 Cu 69 61 70 29

I. Dithionsaures Casium, Cs. S.O., — Zuerst erhalten von Weinland is, Alfa Z. anorg. Chem. 21, 66). — Man mischt weniger als 60° warme Lsgg. von 20 996 g CsSO, und 17.226 g BaS.O., filtriert und laßt im Vakuum kristallisieren. Sehr schöne, farblese, durchsichtige, hexagonale Tafeln von 7—8 mm Durchmesser und 1—2 mm Dicke. Zersetzt sich beim Erhitzen in Sulfit und Sulfat. Chabrit (Compt. rend. 133, 297).

Casium und Selen.

Selensaures Cisium. a) Neutrales. Cs. SeO4. — Aus Cs. CO3 und H. SeO4. Die konz. Lsg. zieht aus der Luft Fenchtigkeit an; sie kristallisiert erst im Vakuum. 100 g W. lösen bei 12° 244.8 g Cs. SeO4. Spez. Gew. der Lsg. bei 20°. Konzentration 45.94. 1.5841; Konzentr. 53 43, 1.7432. Des festen Salzes: 4.4528. Tutton (J. Chem. Soc. 71, 846); 4.34. Petterson (Nova Acta. Upsala 1876. Molekularvolumen 91.67. Tutton, 94.6. Petterson.

Refraktionsindices:		Schwingungen parallel	der
Lichtart.	a-Achse.	b-Achee.	c-Achee.
Li	1,5964	1,5950	1,5960
C	1.5969	1,5955	1,5965
Na.	1.6008	1.5989	1,5999
Tl	1.6098	1,6024	1.6084
F	1.6084	1.6070	1.6080
G	1,6152	1,6188	1.6148

Weitere sehr ausführliche Angaben über die optischen Eigenschaften vgl. Orig. Torros. Rhombisch. a: b: c = 0.5700: 1: 0.7424. Beobachtete Formen: (100), (010), (001), (110 (130), (011), (021), (012), (111), (112), (100) \cdot (110) = 29°40'; (110) \cdot (130) = 29°59'; (100) \cdot (180) = 59°41'; (130): (010) = 30°19'; (001): (012) = 20°23'; (012) \cdot (011) = 16°14'; (001) \cdot (011) = 36°35'; (011): (021) = 19°28'; (001) \cdot (021) = 58°3'; (021): (010) = 33°57' \cdot (100) \cdot (111) = 46°43'; (111): (112) = 56°37'; (112): (012) = 31°29' \cdot (010): (111) = 66°33'; (111): (111) = 48°41'; (010): (112) = 78°43'; (001): (112) = 36°50' \cdot (112): (111) = 19°24'; (001): (111) = 56°18'; (111): (110) = *38°42'; (110): (111) = 64°56' \cdot (111): (021) = 49°22'; (121): (110) = 65°47'; (110): (112) = 72°8'; (112): (011) = 34°51'; (011): (110) = 72°51'; (130): (111) = 43°51'; (111): (112) = 36°50'; (112): (021) = 46°11' \cdot (111): (021) = 91°50'; (021): (130) = 34°31'; (110): (112) = 58°94'; (112): (011) = 62°17' \cdot (011): (130) = 59°2'. Ber. (112): (112) = 34°34'. Turron.

b) Source. CsHSeO₄. — Zu einer Lsg. von Cs₁CO₅ wird doppelt so viel H₂SeO₄ zugegeben, als zur Neutralisation notwendig ist, und fast bis zur Trockne eingedampft. Aeußerst hygroskopische, breite Platten mit agespitzten Enden. Eine Selenbestimmung ergab 28.68% anstatt theor. 28.80% & Norms u. Kingman (Americ. Chem. J. 26, 322).

Casium und Fluor.

Fluorcäsium. — a) Neutrales. CaFl. — Man erhitzt b) nicht gans bis zum Schmelzen, oder man erhitzt es auf dunkle Rotglut unter Zugabe von etwas NH₄Fl. Kristallisiert im kubischen System. Charle (Compt. rend.) 132, 680).

Cs 87.51 87.55 Fl 12.49 — CaFl 100.00

b) Saures. CsFl,HFl. — Man löst bei 150° getrocknetes Ca₂CO₃ in etwas überschüssiger HFl, konzentriert in der Siedehitze, jedoch nicht bis zur Sättigung, und läßt im Vakuum, zuerst über H₂SO₄, dann über CaO kristallisieren. Lange, hygroskopische Nadeln von saurer Rk. Gibt unterhalb Schmelztemperatur a). Bei lebhafter Rotglut schmilzt es unter Zersetzung, teilweiser Verflüchtigung und Hinterlassung eines stark alkalisch reagierenden Rückstandes. Chabrié.

		(HABRIB,
Cs	77,12	76.84
2F1	22,12	22.56
H	0.76	_
CsFl,HFl	100,00	

Cäsium, Fluor und Schwefel.

A. Tricäsiumdifluordisulfat. Cs₃HS₉O₇Fl₂,H₂O. — Darstellung und Eigenschaften, wie die des entsprechenden K- und Rb-Salzes (vgl. S. 129 u. 208).

kristallisiert aber schwieriger und nur über H.SO.. Weinland u. Alpa Z. anorg. Chem, 21, 53).

		WEINLAND B. ALFA
8	10 14	10 (
Ca	63 11	62.8
FI	6113	
H,0	4 27	4.4
0	16 45	16 7 a, d D(fL)
N 21 22 22 C	165.00	14.40

S,0,Cl,Cs,H H,0 B. Casummonofluordithionat. Us. S. O. (OH)FI, H.O. - Man sättigt heiße HFI mit Cs.S.O. und läßt erkalten. Farblose, kleine, dicke Prismen, etwas beständiger als das K- und Rb-Diffuordithionat, sonst im Verhalten diesen ubnlich. , Vgl. S. 130 u. 208.) Weinland u. Ales (Z. anorg. Chem. 21, 66).

		WEINTAND U	ALVA
S	13.83	14.0	
Cs	57.29	57.3	
FT	4 09	4 19	
H _* O	3.82	60	
0	18 97	18.51	in d Diff.
S ₁ 0 ₈ OH FIC4, H ₂ O	100.00	100 00	

Cäsium und Chlor.

A. Casiumsubchlorid. - Hinterbleibt als orangegelber Rückstand wenn man CsH mit einer unzureichenden Menge gast. HCl rengieren läßt. Mousan Compt. rend. 138, 587.

B. Chlorousium. CsCl. - Kleine undeutlich ausgebildete Würfel, bei schneller Kristallisation federförmig gruppierte Kristalle. Schmilzt bei beginnender Rotglut und verflüchtigt sich leichter als K(I in weißen Dämpfen. Das geschmolzene Salz erstarrt beim Erkalten zu einer weißen undurchsichtigen M., welche, falls beim Schmelzen seuchte Luft zutrat, alkalisch reagiert und an der Luft rasch zerfließt. Auch das ungegluhte porose Salz zerfließt an feuchter Luft: einige mg nehmen in 6 Stunden mehr als die Hältte ihres Gewichts an W. auf; an trockener Luft verdunstet die entstandene Lösung wieder zu einer festen Masse. Hunnen. which S. W. Johnson u. O. D. Agles, a. a. O. and Johnson Americ. J. sci. (Sill. [2]) 38 414; J. B. 1963, 188. Verfluchtigt sich beim Eindampfen der waßrigen Losung selbst unter dem Siedepunkt in immerhin merklicher Menge, Bailby J. Chem. Soc. 1894, 1, 445). Spez. Gew. 3.972. Richards u. Archibald Z. anorg. Chem. 34, 353). — Leitfähigkeit bei 25°, 1100, = 149.5. Baur (Z. ohysik, Chem. 18, 184); 144.8. BOLTWOOD (Z. physik, Chem. 22, 132). -Radiumstrahlen färben in einem violetten Glasrohr eingeschlossenes Ca(1 grun. ACKROYD (Proc. Chem. Soc. 20, 108). -

let schr giftig in Dosen von mehr als ', g pro Kilogramm Tier. Die Ausscheidung erfolgt sowohl durch den Darm, wie durch die Nieren Hansonn Americ. J. Physiol. F 2141. -

			Воняви		JOHNSON U. ALLEN
			Früher,	Spilter	
Ca	133	78 951	77 67	78 949	78 955
CI	35 46	21 049	22 33	21.051	21 045
CsCl	165.46	100 00	100 00	100,00	100,00

Chloreaures Casium. Leitfähigkeit bei 25°, 113021. = 137.5. Baun (Z. physik. Chem. 2h [841

Cäsium und Brom.

A. Monobromedinum. CsBr. - Man mischt Lagg, von 16.17 g CasSO. and 14.36 g Baltr, (geringer Ueberschuß, filtriert und verdunstet zur Trocknis. Der Rückstand wird wieder gelöst und der fraktionierten Kristallisation unterworfen; die zuerst ausfallenden Kristalle sind die reinsten, obgleich die unansehnlichsten. Sie werden im Vakuum über H₂SO₄ getrocknet. Charrie (Compt. rend. 132, 679). Beketoff (Bull. Soc. Petersh. [4] 2, 197). Dette (Ann. Chim. Phys. [6] 8, 419). — Bildungswärme des festen Salzes 99.800 Kal., des gelösten Salzes 93.500 Kal. Lösungswarme —6.300 Kal. Beketoff.

		CHABRIE.
Ca	62,35	61 93
Br	37 64	87.78
CaRe	99.99	99 11

B. Tribromeasum CsBr₂. — Man gibt die Halfte der berechneten Menge Br zu einer Lsg. von 1 T. CsBr in 3 T. W., erhitzt unter starkem Schütteln bis das Br verschwindet und kühlt ab. Gelblichrot; Schmp. im geschlossenen Rohr 180°; im offenen Rohr nicht ermittelbar, da schon bei 160° Weißwerden eintritt. Wird von A. und Ae. zersetzt und an der Luft in wenigen Stunden weiß, halt sich aber gut im geschlossenen Gefäß. Rhombisch. kurzprismatisch. a. b. c = 0.6873.1.10681. Beobachtet: 010), (110), (011 (110) (110) (011); (111) = *93°14'; (012) (102) = 75°10'. Wells u. Pastiklo (Z. anory Chem. 1. 85).

Wells u. Pastiklo

Cs 35 66 35 12 Br 64.34 61 53 CaBr₀ 100.00 96 65

C. Pentabromeasium. CsBr₅. — Man schüttelt eine konz. Lsg. von CsBr mit viel flussigem Br. hebt letzteres ab und laßt sie unter 0° verdampfen. Dabei hinterbleibt CsBr₅ als dunkelrote, sehr zersetzliche Substanz, Wells u. Whereen, (Z. anorg. Chem. 2, 255).

Cs 24 95 29 98 Br 75 05 — CSEr 100 00

D Höheres Chaumbromid. - Ein flüssigen höheres Chaiumbromid bildet sich bei der

Darstellung von B (WELLS u. PERSIELD)

E. Casumchlorodilround. CsClBr. — Fügt man zu einer Lsg. von 1 T. CsCl in 5 T. W. die Halfte der theoretischen Menge Brom, so bildet sich zuerst ein sehr unbeständiger hellgelber Niederschlag; erhitzt man dann bis zum Verschwinden des Broms, so geht derselbe in Lsg. und man erhält beim Abkuhlen gelblichrote Kristalle Aus w. W. umkristallisierbar, durch A. und Ae. zersetzlich. Wird im offenen Rohr bei 150° weiß, schmilzt im geschlossenen Rohr bei 191° (unkorr.) Rhombisch, kurg, derbrummtisch a.b.c=0.699-1:? Beobschtet: (110.001) (110), (110) = *69056'. Wmls.

		WELLS U. PREFIRED.	
		Niederschlag	Kristalle
Ca	40.49	40.62	42 14
CI	10.81	12 64	13 24
Br	48 70	39 6t	42 93
H ₂ O	0.00	6 45	172
CsClBr ₄	10.100	99,33	100.03

F. Casumdechlorobrowid. CsCl₂Br. — Man fügt die berechnete Menge Br zu einer Lsg. von CsCl in 5 T. W. und leitet durch die erwärmte Lsg. Cl im Ueberschuß. Glänzend gelbe Kristalle, die bei 150° weiß werden, im geschlossenen Rohr aber bei 205° (unkorr.) schmelzen. Aus w. W. umkristallisierbar, in Ae, und reinem A. zersetzlich. Rhombisch, derbe Prismen. a.b.c = 0.7186·1:1.1237 Beobachtet (001), (110, 011), (110) (110) = *71°24'; (011) · 011) = *98°40'; (012) · (102) = 76°0'. Walls u. Parville.

Св	46 83 W	ELLS Q. PENVIRLD.
61	25 00	24 15
Br ·	28,17	26 05
CCL.Br	100.00	97.45

G. Casiumbround mit Schenbround. Cs. SeBr. — Man verdunstet eine wss. Lsg. von CsBr und SeBr. Rote reguläre Kristalle, in W. schwer zu einer farblosen Lsg. löst. Lenber (J. Americ. Chem. Soc. 20, 571).

			LEGICKS.
2Cs	965,78	32 11	
Se	79.3	9.78	9.56
6Br	479 70	58.16	58,29
Cs.SeBr.	824.78	100.00	-

Casium and Jod.

Aus dilatometrischen Messungen geht hervor, daß zwischen -4° und -i-73° andere Jodide als CaJ, CaJ, und CaJ, nicht existieren. Foorn (Americ. Chem. J. 29, 203).

A. Monojodcaisium, CsJ, — Man versetzt eine Lsg. von Cs, SO, so lange mit einer Lsg. von BaJ₂, als noch ein Nd. entsteht, filtriert, und dampft unter vermindertem Druck bei 60° ein Sodann läßt man im Vakuumexsikkator über H.SO, kristallisieren. Sehr schöne, weiße, kubische Kristalle. Beketoff (Bull. Soc. Petersb. [4] 2, 197). Ditte (Ann. Chim. Phys. [6] 8, 4191. Chabrie (Compt. rend. 132, 679). — Schmp. 621.0°. V. Meyer, Riddle und Lamb (Ber. 27, 3140). Nimmt geschmolzen eine braune Farbe an, wird aber nach dem Erkalten wieder weiß. In 100 T. W. lösen sich bei 0° 44, bei 14.5° 66.3, bei 61° 160 T. CsJ. D der bei 14° ges. Lsg. 1.393, des trockenen Salzes 4.5227. Molekularvolum = 57.5. Bildungswärme Cs + J + aq = CsJ gel. + 78.400 Kal.; Cs + J = CsJ + 86.564 Kal.; Lösungswärme = — 8.164 Kal. Bekstoff.

		CHABRIÈ.
Cs	51 06	80.96
J	48.94	48.98
CsJ	100 00	99 94

B. Trijodeāsium. (SJ₃. — Setzt sich beim Auflösen von einem Viertel der theoretischen Menge J in einer Lsg. von ein T. (SJ in zehn T. W. in glänzenden dünnen Kristallen ab; bei Verwendung von mehr J kristallinische Blättehen ohne bestimmte Form, doch von gleicher Zusammensetzung. Aus schwachem A. bei Anwendung der theoretischen Menge J in schönen Kristallen. Glänzend schwarz, fast undurchsichtig. Pulver braun. Schmp. im offenen Rohr 290°, im geschlossenen 201—208°, wird bei er. 330° weiß. Viel leichter in A. löslich als in Wasser, durch Ae. nicht zersetzlich. In CsJ-Lsg. swl. Rhombisch. a:b:c=0684:1·1.1051 Beobachtet: aus Wasser chalten: 100, 001), 110, 0011), 021; aus Alkohol erhalten: 100, 010, 001, 110, 012), (011), (021, (102), (110): 110) = *8°37°; (011): (011) = *96°43°; (012): (102) = 780°, Wells u. Penfield (Z. anorg. Chem. 1, 85).

WELLS C. PENFIRED.

Cs	25 88	Dünne Kristalle 25 41	Blattchen 23 71
SJ Cal.	74 12	72 67 98 08	

C. Pentajodeasium. ('8.J₈. – 1. Bildet sich in unreinem Zustand, wenn man Cs.J₉ mit h. W., oder festes J mit einer h. Leg. von Cs.J behandelt. – 2. Man löst Cs.J₈ bei Gegenwart von 2 At. J in h. A. und läst die sehr 9melin-Extodheim. 11. B2. 1 Abs. 7 Aug.

konz. Ls. erkalten; oder man verdunstet sie noch besser bei Gegenwart eines kleinen Ueberschusses von J im Exsikkator. Gut ausgebildete, glanzend schwarze, spröde Kristalle, die, wie alle Gemische von CsJ und J von der Zusammensetzung CsJ, bis CsJ₉, unscharf bei 73° schmelzen. Verliert an der Luft allmahlich Jod.

Triklin, a b c 08-90 1 042765. Beobachtet: 100, 001, 110, 110, 011 (041), (021, (311), 311 341, 311 = 100 001 = *30°2°; (110 110 = *48°47; (100 110) = *44°43°; 001 021 = *43°26° 021 011) = *65°25° (100) 110 = *46°4° (100 (021 = 90°6, 100 011 = 89°57; 100 311 = 41°18; 10) 311 = 41°31°; 001 (110) = 85°8°; 001, 410 = 85°7°; 021 + 10 + 65°9°; 021 + 10 + 65°8°; 011, (110) = 70°3°; 011 | 110) + 70°6°; 341 | 110| = 40°41°; (041) 011) = 32°30°, (341 110) = 25°46°; (341); 110| = 25°56°; Wells ii Whereber Z among Chem 2, 255).

		Walle a Wilkere		
		Durch Abkühlen	Durch Ver	clampfung
('8	17 32	16 20	20.96	16 02
_ 5,1	82.68	_		-
('aJa	100000		_	-

D. Casumdichlorojodid. CsCl₇J. — a) Rhomboedrische Form. Durch Hinzusugen von 1 At. Jod zu der Lsg. von 1 Mol. CsJ in 10 T. W und Hindurchleiten von Cl durch die fast siedende Lösung bis völlige Auflösung des Jods eingetreten ist. Kristallisiert beim Abkühlen in blaßorangesarbenen Kristallen. Dieselbe Varietät wird durch Umkristallisieren der rhombischen Form b) erhalten. Schmp. im offenen Rohr 238°, im geschlossenen 225–230° (unkorr., wird bei cr. 290° weiß. In W. leichter lösl, als in A.; aus W. umkristallisierbar. Ac. wirkt nicht sosort darauf ein. Wells u. Penijeld, — Geht beim Erhitzen nicht ganz bis zum Schmelzen in reines CsCl über. Wells (Americ, Chem. J. 26, 268).

b) Rhombiscue Form. Entsteht bei Anwendung von 3 bis 4 mal mehr (SJ als bei a). Tief orange, geht beim Umkristallisieren in die rhomboedrische Form a) über; sonstige Eigenschaften dieselben wie bei a. a b c = 0.7373 1 11930 Beobachtet 100, 0001, (110 011), 021, 102, (110) (110 = 72°48°, (011) 011 = *100°1'; 012 · 102) = *77°54'. Walls a Pressund (Z anorg, Chem. 1, 85°, Walls a Pressund

ťa		Rhomboedtisch			Rhombisch	
	40 18	39 20	39.92	38 43	40 00	
CI	21 45	20.72	21.08	19.78	20.75	
J	38 37	37.81	38 29	38 97	35 36	
CsCLJ	100.00	97,73	99 21	97 18	99 63	

E. Casumtetrachlorojodid. CsCl₄J. — Darstellbar durch Anflösen von 40 g CsCl in einem Gemisch von 600 ccm W., 200 ccm konz. HCl und 30 g J und Durchleiten von Cl in der Hitze bis zur Sättigung. Beim Abkühlen erhalt man Kristalle von blaß orangegelber Farbe; dünne Prismen, parallel zu plattenahnlichen Gruppen angeordnet. In W. späilich löst, daraus unter geringer Zersetzung umkristallisierbar; an der Luft fast vollkommen beständig. Verwandelt sich in der Hitze währscheinlich in CsCl₂J. Weige u. Wheeler (Z. anorg. Chem. 2, 253...

Monoklin. — a b c = 0.9423 1 0 1277. Bechnehtet 010, 210, 212, 3111, (511 041, 210 215 **56*22, 210 212 **44*51*, 212 **(1 = *106*36*, (210 (211) = 27*3*; 210 211 - 28*35*; 212...(212 = 82*59*; 212...(010 = 78*31*, (010 (041 = 31*0*) Panyment Z anory Chem 2, 259...

		WRELS U. WIERRERE
Cs	88 09	32 44
(T	35 32	34 79
J	31 59	31 11
CsCl ₄ J	100,00	98,34

F. Casumbromodyodid, CsBrJy. - Durch Auflösen der Hälfte der theoretischen Menge Jod in einer Lsg. von 1 T. CsBr in 2 T. W. und I Volumteil A. Dunkel rötlichbraune Kristalle, lassen in dünnen Schichten tiefrotes Licht durch. Pulver dunkelrot. Schmp. im offenen Rohr 208°, im geschlossenen 155—190° (unkorr.); wird im offenen Rohr bei er. 260° weiß. Gibt bei Behandlung mit Ae. reines CsJ. In 100 T. W. von 20° lösen sich 4.45 T. CsBrJ₃.

Rhombisch, a b: c = 0.6916 1 · 1.1419 Beobachtet (100 ; (010 ; (001) ; (110) ; (011); (021) ; (102) 110 · (102) - *69*20*; (011) : (011) = 97*34*; (012 (102) = 79*5* Wells u Preprend.

		WELLS U. PENFIRED.
Cit	28 48	28.54
Br	17 13	18 11
J	54.39	52 O1
CaBrJ _y	100.00	28 66

G. Cäsinndibromojodid, CaBr_aJ. — Durch Auflösen der theoretischen Mengen Br und J in einer Lag. von 1 T. CaBr in 10 T. W. Tief kirschrote Kristalle, aus W. und A. umkristallisierbar, durch Ae. nicht sofort zersetzlich. Die Mutterlauge enthält bei 20° cr. 4.45° des Salzes. Schmp. im offenen Rohr 246°, im geschlossenen 243—248° (unkorr t. Wird bei cr. 320° weiß. Rhombisch. a b:c 0.7203.1:14667 Beobachtet: (100), (001), 110 (021), (102 (110) (110) = *71*32'; (011) (011) = *98*48'; (012) (102) = *78*0. Walls u. Pareislo.

		WHELES	п. Разгият	D.
('s	31 67		31 32	
Br	38 09		37 93	
J	30 24		29 57	
BrJ,	100 00		98 52	

H. Cüsumchlorobromojodid. CsClBrJ. — Durch Auflösen von ungefähr der theoretischen Menge an Br und J in einer Lsg. von 1 T. CsCl in 5 T. W. Gelblichrot, aus warmem W. umkristallisierbar. In W. leichter löst, als in A.; wird durch Ae. nicht sofort zersetzt. Schmilzt im geschlossenen Robr bei 225 – 235°, im offenen bei 238°, (unkorn.) wird bei cr. 290° weiß. — Beim Umkristallisieren bildet sich eine Substanz von dunklerer roter Farbe, welche geringere Mengen (I enthält. Rhombisch. b. c. = 0.7280 1 11760 Reobachtet: 0010, (001), 110, (011), (021, 102). (10) 100) = *71°44°. (011): (011) **98°15°, (012): 102) = 78°15° Wells u. Pentield (Z. anorg. Chem 1, 85

		WKLLS	u. Penyinto.
('a	35 42		84 24
Cl	9.45		936
Br	21:30		19,86
3	33.83		32 36
CsClBrJ	100.00		115.92

I. Jodeannes Casam. a) Neutroles. Cs.JO₄. — 1. Man setzt eine mäßig starke Lsg. von HJO₂ zu einer starken Lsg. von überschussigen (S₂(O₃, kocht dann und laßt erkalten. — 2. Man sättigt eine starke Lsg. von JCl₃ mit einer mäßig starken Lsg. von CsOH oder Cs₂(O₃ fast ab. — Nach 1) kristallinische, scheinbar aus kleinen Wurfeln bestehende M., nach 2) sandiger Nd.; unter dem Mikroskop durchsichtige Körner von unbestimmter Form. — 100 T. W. von 24° lösen 2,6 T. des Salzes. Wird durch W. nicht zersetzt. In A. unlösheh. Gibt beim Erhitzen kein Jod ab, entwickelt O und hinterläßt reines (SJ. Wheeler (Z. anorg. Chem. 2, 443).

		WHEELER.	
Cs	43 18	43.30	
J	41 28	40 84	
30	15 59	15 74	
CaJO ₂	100 00	99.88	

b) 2CsJO_3 , $J_2\text{O}_5$. — 1. Man mischt eine mäßig verdünnte wss. Lsg. von 2 Mol. CsCl mit 1 Mol. $J_2\text{O}_8$, das in wenig W. gelöst worden ist, löst den entstehenden Nd. durch Erwärmen, ev. unter W.-Zusatz, und läßt erkalten. — 2. Bildet sich neben 2CsCl_4 , wenn letzteres ohne HCl-Zusatz dargestellt wird. — 3. Durch Kochen einer Mischung von 6 g 2CsJO_8 , 20 ccm 2CsCl_4 0 und 10 ccm HCl, D. 1.1. — 4. Durch Umkristallisieren von 2CsJO_8 , $2\text{J}_2\text{O}_8$, 2HJO_8 (siehe c)) oder 2CsCl_4 0 (siehe K.). — Nach 1. sandiges Pulver, nach 2. rundliche, weiße Klümpchen, nach 3. kristallinische Kruste. Ohne Zersetzung aus h. W. umkristallisierbar, ebenso aus verd. Jodsaure. Unl. in A., 100 T. W. lösen bei 21° 2.5 T. des Salzes. Die Lsg. in HCl 1.1, wird gelb, entwickelt Cl und gibt beim Einengen 2CsCl_2 1. Wheree (Z. anorg, Chem. 2, 444).

,			War	RLER,	
	Dargestellt unch				
		1.	2,	8,	4.
Cs	28 00	27 99	29 11	28.44	28.08
J	53.47	58 48	50.21		_
0	18.58	18.69	18 99	-	_
a		-	3 24		_
SCaJO, JO	\$00,00	100,08	101.55		

c) 2CsJO₄,J₂O₅,2HJO₃. Man löst 25 g J₂O₅ zum Syrup, erhitzt zum Kochen, fügt 5 g 2 ('sJO₄,J₂O₅ hinzu und fällt die Verbindung mit W. aus. Fein verteilter, amorpher Nd., verliert bei 100° kein W.; gibt bei höherem Erhitzen W., J, dann O ab und hinterläßt reines CsJ. In W. swl. löslich, gibt beim Umkristallisieren 2CsJO₂,J₂O₅ (siehe b)). Whereer.

		Wither St.		
Ca J O	20.43 58.52 20.89	ber 100° getr. 19.71 57.68 20-41	an d. Luft getr.	
H 20:J0,J,0,2HJ0,	0,16	97 92	theor. 1.44	

K. Jodsäure mit Chloreäsium oder jodsaures Cäsium mit Chloreasserstoffsäure. CsCl,HJO₃ oder CsJO₃,HCl. — Man setzt eine ziemlich geringe Menge Cs₄CO₃ zu einer h. gesättigten Lsg. der Verbindung E. — Kristallisiert neben letzterer in farblosen, flachen, durchsichtigen Prismen die an trockner Luft unverändert bleiben, mit W. sich aber sofort zersetzen und beim Umkristallisieren 2CsJO₄,J₄O₅ liefern. Verliert beim Erhitzen zuerst W. und Jodchlorid, schmilzt dann, gibt O ab und hinterläßt CsCl und CsJ. Verhält sich gegen HCl wie die entsprechende Rb-Verbindung (S. 206).

Monoklin, à b é = 0.9965 : 1 : 0.7698. Beobachtet: (100\, (001), 110\, (130), (408), (208\, (208\, (221), 268\, (110\; (110) = *90°12'; (110) : (221) = *24°37'; (100) : (221) = 49°53', Wherefore 1Z. anory. Chem. 2, 445).

	WHEELER.			
Cs	38.60	38 09		
J	96 ×6	36 19		
C1	10.31	11,75		
0	18.94			
H	0.59	0.30		
CaCl,HJO ₁	100.00	100 18		

1. Ueberjodsaures Casium. CsJO₄. — Man fügt zu einer konz. Lag. von Ueberjodsaure Cs₂CO₄ in geringem Ueberschuß. — Weiße Platten, wl. in k. W., leicht umkristallisierbar aus h. W. Erleidet unter Umständen in Lag. scheinbar spontan teilweise Reduktion. Wells (Americ. Chem. J. 26, 279).

		WHELE.
C,e	41 05	41,19
J	39 20	38.19
40	12,75	19 55
CalO.	100.00	98.83

M. Saures überjodsaures jodsaures Cāsium. Cs. O₃, H.IO₄. — 1. Entsteht bei freiwilligem Verdunsten einer Lsg. von L) in verd. HJO₄ durch spontane Reduktion. — 2. Durch Auflösen von Cs.JO₄ und Cs.JO₄ in verd. HJO₄ und Abkühlen. — Schöne weiße Prismen. Well.s (Americ. Chem. J. 26, 2780).

н	0.19	WRLLR,
Ĉs	24.80	24 00
25	47.39	47 25
70	20.90	20 67
5H'0	672	
HC JO, JO, 2H, O	100 00	
J als J _z O _z	23 68	28 20
J als J.O.		29 91

N. Cisiumdifluorjodat. CaJO, Fl₀. — 1. Laßt man eine Lsg. von J.a) in verd. Hfl verdunsten, so scheidet sich zuerst die Verbindung O), dann Cäsiumdifluorjodat ab. Weinland u. Lauenstein (Z. anorg. Chem. 20, 36). — 2. Aus Lsgg. von 1 Mol. CsJO₃ und 1 Mol. CsFl in Hfl von 15 $^{\circ}$ ₀. — Rhombisch holoedrisch. a: b: c = 1.1765: 1.05608. Beohachtet: (100), (010), (110), (210), (101), (011), (081), (111), (131). — (101): (101) = *50*57'; 101, (111) = *26*50'; (100): (111) = 67*24'; (100): (110) = 49*32'; Acheenebene (001). Stumpte Bisektrix 1, (100). Weinland u. Koppun (Z. anorg. Chem. 22, 257).

WEINLAND Q. WRIXLAND U. Koppus. LAURISTEEN. 38,48 38.6 38.5 0 9 70 9.7 [a. d. Diff.) Fl 11.58 11.2 11.3 40.4 Ca 40 30 JO, FLCa 100.00 1000

O. Casiumtetrafluordijodat. (Nomenklatur nach Weinland u. Köppen.) Cado, Fl₂, HJO, Fl₂. — a) Mit 2 Mol. H₂O. — Man löst J.b) in HFl von mindestens 40% oder kristallisiert die wasserreicheren Fluorjodate aus HFl von dieser Stärke um und verdunstet über CaO. — Dicke, plattenförmige, ungleich sechsseitige Kristalle oder aus dünnen Platten geschichtete Aggregate. Verwittern rasch unter Abgabe von W. und HFl; werden von W. zersetzt. Weinland u. Köppen (Z. anorg. Chem. 22, 257).

Weinland u Koppen.

45 02 44 8
F1 13 48 13.6
0 9 93 9.2 (a. d. Diff.)
Ca 23.58 23 6
H₂O 7 99 8.8

β) Mit mehr als 2 Mol. H₂O. — Entsteht wie α) aus den verschiedensten Chaiumjodaten, jedoch bei Anwendung von nur 20—40°, iger HFl. — Besitzt mehr prismatische Form als α). Ist meist trübe, Weinland u. Köppen.

		TI DIRILARD U, INVICED.				
	1.	2.	3.	4.	5.	
.3	437	44.5	44.8	45.0	4ñ 9	
FI	12.5	13.3	18,0	13.2	13.4	
H ₂ O	10.1	9.8	10.5		_	

Verhältnis: 1:1.9:16 1.20:15 1:1.96:16 1.196 1:195

P. Fluoriertes persodeaures Castum. 2CsJO4,3HFl,H2O. — Aus einer bei mäßiger Wärme erhaltenen Lsg. von CsJO4 in HFl von 60%. — Farblose,

glasglänzende, spitzige Prismen, die an der Luft langsam verwittern. Löst sich in W. schwer und unter Zersetzung; ist aus starker HFI umkristallisierbar; konz. Schwefelsaure macht Fluorwasserstoff frei. WEINLAND u. KÖPPEN (Z. anorg. Chem. 22, 262).

		WRINGAND G. KÖPPER.
J	34.97	34 7
Cir	36 63	36.8
F	7.85	8.0
H ₂ O	6.21	7.1
0	14,34	18.4 (DHE.)
JO, Ca, 3HFI, H20	100.00	100 0

Cäsium und Phosphor.

A. Casiumphosphid - Man 188t CaH auf geschmolzenen P einwirken. Entwickelt mit W PH, Moissan (Compt rend. 186, 587).

B. Orthophosphorsaures Casium. a) Tertiäres, Cs₃PO₄5H₄O. — Man lä6t eine konz. Lsg. berechneter Mengen Cs₂UO₂ und H₄PO₄ über H₂SO₄ verdunsten. — Sehr kleine weiße Kriställchen, äußerst löslich in W., an feuchter Luft zertließend; Reaktion alkalisch. v. Bebg (Ber. 34, 4184).

		v. Berg
SC4O	72.39	72.41
P.0.	12 18	11 95
10H,0	15.44	15 24
CsaPO ₄ 5H ₇ O	100,01	99 60

b) Saures, $-a_1$ Cs. HPO4, H2O. — Kristallisiert aus der Lsg. der berechneten Mengen Cs. CO3 und H2PO4 im Exsikkator über H2SO4. — Weiße, mikrokristallinische M2 außerst löslich, durch NH2 nicht fällbar. v. Berg.

		T BERG.
20s,0	74 17	74 24
P,0,	18.71	18 47
3H-0	7.12	7 29
LHPO, H.O	100.00	99.90

5) CsH₄PO₄. – Man engt die Mischung der berechneten Mengen Cs₂CO₃ und H₄PO₄ bis zur beginnenden Kristallisation ein und läßt dann langsam verdunsten. Schöne, farblose, tafelförung ausgebildete glasglänzende Kristalle von saurer Reaktion. v. Bero.

		T Hano
('4,0	AL EL	59.81
$P_{\theta}\hat{O}_{\Delta}$	30 92	32 35
2H _* ()	7.83	8 03
CsH ₂ PO ₂	100.00	100.19

C. Pyrophosphorsaures Clisium, $Cs_*P_2O_7$. — Durch Glühen von Cs_*HPO_4 . — Aenßerst hygroskopische, weiße, glasige Masse von alkalischer Beaktion. v. Bero.

		T. BERO
20'4,O	79.85	79 68
P.O.	20 15	20 25
Ca _t P ₂ O ₂	100.00	99,93

D. Metaphosphorsaures Casum. CsPOn. — Durch Glüben von CsH₂PO₄ über dem Gebläse. — Weiße, grobkörnige, sehr schwer schmelzbare M., in W. mit schwach saurer Reaktion löslich. v. Berg.

		T. BERG.
Cs ₂ O	66 46	66 67
P.O.	33.54	33 37
CaPO,	100.00	99,83

E. Monoccinummonofluorphosphat, P(OH)-(OCs)Fl. - Man verdampft eine Lsg. von 2 Mol. Cs, PO, und 1 Mol. Cs, CO, zur Trockne, nimmt den Ruckstand mit überschüssiger HFl auf, engt bei gelinder Temp, ein und läüt über CaO kristallisieren. — Entspricht ganz der analogen K- und Rb-Verbindung. (S. 147 u. 210.) WEINLAND U. ALFA (Z. anorg. Chem. 21, 48).

		WEISLAND Q. ALPA.
P	12 41	12.4
Ca	53 19	_
FI	7 62	7.3
п,о	10 79	11.0
0	15 99	_
POH & OCHIPI	100 00	

Căsium und Bor.

- A. Borsaures Casium. Cs.O.3B.O. Man versetzt eine Lsg. von Cs.O in abs. A. mit alkoholischer HaBOs im Ueberschuß und dunstet ein. Feiner, weißer. kristallinischer Nd., sll. in W., etwas in A. Reischlie (Z. anorg. Chem. 4, 175).
- B. Casumperborat. CsBO_a,H_aO_c -- 16 g Cs_cSO_c werden mittels Ba_a(OH)_a in CsOH verwandelt, die Lsg. auf 200 ccm verdannt und mit 6 g Borsaure bis zur Auflösung erwärmt. Nach dem Erkalten werden 20 ccm 30 ° 0 iges H.O, zugesetzt und am folgenden Tage mit 300 cem A. von 96 ° gefallt. - Feinkristallinischer Nd., außerlich dem analogen Ammoniumsalz gleichend. mit A. und Ae. auszuwaschen. Chaistensen (Danske Vidensk, Selsk, Fock, 1904, Nr. 6).

		HRISTKESKE,
('5	63.31	61 72
BO,	20 49	20.03
Disp 0 + H,0	16 19	18 45 (davon 8.77 O)
Cd0, H.0	96 99	100.27

Casiumborofluorid, CsBF1, - 100 T. W lösen bei 20° 0.92 T., bei 100" 0.04 T. des Salzes. Goderraoy (Ber. 9, 1363).

Cäsium und Kohlenstoff.

A. Acetylencäsium, Cäsiumcarbid. C.Cs. Man erhitzt Cäsiumacetylid-Acetylen (B) im Vakuum rasch auf 300°: dasselbe schmilzt dabei unter heftiger Zersetzung und hinterläßt kleine Blättchen von der Form des Acetylid-Acetylens, durch Spuren von Kohlenstoff leicht kastanienbraun gefärbt, durchsichtig und von braunrotem Glanz. Entzündet sieh in Fl. Cl. Br und in Joddampf, in Berührung mit Salpetersäuremonohydrat und mit wss. HCl. Bei gelindem Erhitzen reduziert es Fe,O, unter Ergluhen, und reagiert unter lebhatter Feuerepscheinung mit B und amorphem Si. Wasser zersetzt es in C.H. und CsOH; im Vakuum liefert es bei dunkler Rotglut Metall und amorphen Kohlenstoff. Moissan (Compt. rend. 186, 1220).

		Motesan.
2Cs	91.72	92.35
20	8 27	7.48
CAS B.	99.99	9978

B. Cashemacetylid-Acetylen, C.Cs., C.H., — Man leitet in die blane Lösung von CsNH₃ (vgl. S. 219) in flüssigem NH₂ einen Strom von C₂H₄. Die

Farbe verschwindst allmählich, es entwickelt sich C.H. und man erhät auf diese Weise eine Leg. von C.C., C.H. in NH. — Das Cäsismacstylid-Acetylen ist weiß, kristallinisch, durchscheinend, und ein Körper von hächster Reduktionskraft. Es sinkt in Bzl. und CCl. unter, ohne sie anzugreiße, schmilzt gegen 300° ohne Zersetzung, fängt in Cl und in Fl bei gewählicher Temp. Feuer; in Berührung mit Br, mit Joddampf, mit schwach erwärmtem P und As erglüht es. Gemischt mit amorphem, trockenem Si erglüht es bei 400° sehr lebhaft, in HCl- oder SO.-Gas fängt es Feuer, CO. greift es bei gewöhnlicher Temperatur nicht, bei 300° unter Erglühen m. In NO. brennt es gegen 100°. PbO. und CuO reduxiert es unter dankle Rotglut explosionsartig. In Berührung mit Salpetersäuremonohydrat ein H.SO. verbrennt es mit lebhafter Flamme. Mit k. W. zersetzt es sich m C.H. und CsOH. Beim Erhitzen im Vakuum geht es bei 50° sehr langum, bei 300° rasch in Cs.C. über. Moissam (Compt. rend. 136, 1217).

		M.Co.	MOUNT.	
2Cs 4C 2H	15.18 0.68	1. 85.84 14.05	84.95 14.58	
C ₂ C _{B₂} C ₂ H ₂	99,99		•	

C. Kohlensoures Cisium. — a) Cs. CO2. — Man dampft eine Mischug von CsNO2 mit der doppelten Menge Oxalsäure und etwas W. zur Trockm, und verglüht den Rückstand im Platintiegel. Wells (Americ. Chem. J. M. 268). — Scheidet sich aus der sirupdicken was. Leg. in undertlichen wasserhaltigen Kristallen aus, welche an der Luft rasch zerfließen, bein Erhitzen in ihrem Kristallwasser schmelzen und das wasserfreie Sals als sandige zerreibliche M. hinterlassen, welche an der Luft begierig W. anzieht und zerfließt. Aus der alkoholischen Leg. scheiden sich bein Abkühlen kleine undentliche Körner ab. Aus einer alkoholischen Lösung, welche neben Cs. CO2 auch CsOH enthält beim Erkalten unter O° zuwelle zolllange blättrige Nadeln. Das wasserfreie Sals schmilzt in der Reflühhitze und beginnt bei Weißglut zu verdampfen, ohne CO2 zu verlieren. Die wss. Leg. reagiert und schmeckt stark alkalisch, macht die Finger schlüpfrig und bläut bei ½10000 Gehalt noch deutlich gerötets Lackmuspapier. — 100 T. abs. A. lösen bei 19° 11.1, beim Siedep. 201 T. Cs. CO2. Bunsen. — Dissoziationsspannung von CsCO2 im Vaknum: Temp in °: 610 680 805 880 890 990 1000 1060 1080 1180 1180 Spannung in mm: 2 4 6 8 12 32 44 63 90 121 137 180

Cs, CO₂ kann durch Aufrechterhalten des Vakuums vollständig verflüchtigt werden. Lebbau (Compt. rend. 187, 1257). — Beim Erhitmen eines Granges von Cs, CO₂ und Mg im H-Strom bildet sich Cs, MgO und Kohle. Wienzum (Br. 24, 1968). Vgl. Darst. von Cs. (S. 216.)

G- 0	000	00.11	Buntan,
Cs ₂ O CO ₂	282 44	86.51 13.49	85.86 14.14
Ca ₂ CO ₂	326	100,00	100.00

b) CaHCO_a. — Bleibt beim Verdunsten von a) in einer mit CO, gesättigten Atmosphäre in großen luftbeständigen Prismen zurück, die achwach alkalisch reagieren und beim Kochen ihrer wss. Lag. CO_t entwickeln. Bunken.

Cu _k O	282	72.68	Bostaus.
9CO ₁	88	22.68 \	71,56
H _e O	18	4.64	28.44
CuHCO _u	388	100.00	

D. Rechtsweinsaures Cäsium. Saures. CaH_aC₄O₄. — Entspricht dem Rb-Salz, (8. 214) verliert bei 100° kein W. 1 T. löst sich in 1.02 T. siedendem und in 10.32 T. W. von 25°. Allen (Americ. J. Sci. (Sill.) [2] **84**, 367; Z. analyt. Chem. 2, 70. Kristallform dem Rb-Salz analog, an linkshemiter of the control of the con edrischen Kristallen noch die Fläche — $\frac{4/P3}{2}$. a: b: c = 0.661: 1: 0.694. P: P im makrodiagonalen Hauptschnitt = 108°, im brachydiagonalen = 128°50', im basischen = 98°30'. Cookh (Americ, J. Sci. (Sill.) [2] 37, 70; J. B. 1864, 390).

E. Jodcäsium-Jodcyan. CsJ,2CNJ. — Man löst Jod in einer Lösung von CsCN, oder man löst CsJ und CNJ in w. W. und kühlt ab. Das

Verhältnis der Komponenten ist gleichgültig. Zimmtfarbene, orthorhombische Platten, wl. in W., riecht nach CNJ. MATHEWSON u. Wells (Americ. Chem. J.

80, (1903) 431).

	Mathewson u. While. Mittel von 7 Analysen.
23.50	23.50
67.31	67.80
9,18	9,20
99.99	100.50
	67 31 9,18

Fritz Ephraim.

LITHII'M.

Grundlegende Arbeiten über Lithium:

Schr. 24, 214.

ARPYRDSON, Schw. 22, 98; Ann. Chim. Phys. 10, 82. VACQUELIN, Ann. Chim. Phys. 7, 284; Schw. 21, 397. C. G. GREIIN, Gilb. 02, 389; 64, 371; Schw. 30, 173.

C. G. GRFLIN, 640, 52, 536; 64, 541; SCAR. 50, 145, R. RIALOWANSKY, Schir. 54, 230 u. 346. — R. HEBRANN, Pogg. 15, 480, R. BUNNES U. MATTHIESSEN, Ann. 94, 107; J. B. 1855, 324. RAMMELSBERG, Pogg. 66, 79. — Pogg. 128, 311; J. B. 1865, 167; 1806, 157, L. TROUST, Ann. Chim. Phys. [3] 51, 103; J. B. 1856, 328; 1837, 140. — Compt. rend. 51, 366, Ann. Pharm. 123, 384; J. B. 1862, 116.

tres bichte. Das Lithiumoxyd wurde 1817 von Arryenson in Berrettes' Laboratorium entdeckt. Bunskn u. Marrinessen isolierten das Metall.

A. Vorkommen Als wesentlicher Bestandteil: im Triphylin, einem Ferro-Mangus-Lithiumphosphat zu 3.4-7.7% Li₂O, im Montebrasit, einem Aluminium-Lithiumphosphat zu 2.3%, im Amblygonit, einem Aluminium-Natrium-Lithiumphosphat zu 6.7-9.1%. In den

Stektralanalytein nas Weichere Staren vin leith um sind in Mineraken und Felautes.

It ver reiter inter and reim nachgewiesen im grant und im Mineraken und Felautes.

It ver reiter inter and reim nachgewiesen im grant und im Mineraken und Gemetale vielen in einnen der Weichen Steinen. Siesen in Michael im Dolomit des felautes inter vertrage im Less vin Niddatal Observessen in 188 Ren 2888. Im Marmor, Staa, in maner und Sen in des in rewestellen Westalens W. V. Foren, im Basalt von Amerika Gemetal. Enterpa in 1888 1885 1885 1885 im Ervolith von Gemetal Grant Gemetal in Staren in Glandrif der Salslager von Terangeville (F

Grandrau Ann Chim Phys [3] 67, 190 Im Stemnak, Gips. den Thenen und Indomiten von Bex Schweiz, Direitarist Compt rend 96, 70 In bituminium Schweiern, Boso Bull con chim 2 34 147, in Meteoriten, Boson, Ann. 120 253, J. B. 1861, 1182 Ein Mergel von Weitzdorf in Ostpreusen und Ackererde von dort enthielten ersterer 0.092 a. Lithum askt im Hufer, der dort gewantisen, nachweisbar Ritthauers. I prick, Chem. 102, 371, C.B. 1869, 111. Die Ackererde der Lingung d'Autreppe und die nut die und weisbarsten Pffanzen unthalten sehr reachliche Menon Lithung. Turner (Neutren) was ben len Pflanzen enthalten sehr reichliche Mengen Lithium Turenor Compt, rend

78, 1022, Ben 7, 668

Dus guerst von Berggerers Schoe, 44, 127 · Popp 4, 245 im Mineralwasser von Eger-Franzensbad, dann von Karlsbad und Murienbad mehigewiesene Lithium fehit nach Kinenthere u Bresan seiten in kochsalzhaltegen Quelien unch E Marchash Compt rend. 31, 485. J. B 1850, 269 ist es in allem in der Natur verkommenden Wasser zu finden Die Murquelle von Baden-Baden welche 295.2 mg Lat I, Bresses die beide Minerniquelle von Wheel-Clifferd, einer Kupfermine ber Redruth in Cornwall welche 372 mg LaCl im I entralt. W. A. Millern. Cocon. N. 10, 181. Pagg. 123, 686. J. B. 1864, 882., sind die Internation of the state of the Selters 3.13 LaCO, Expresses Soden bis 4.5 LaCl Casses wass. Wildheld 6.61 La SO, Francisco Min. calw esser der Auvergne his 55 mg Thie nor Whime Quelle von Armatischausen 0 027, 85 cg la; Ogin Liter, Priesente J. prikt, Geor. 2, 16, 278. Quelle von Frederslich 0 01197 g im Liter. Bienen Ber. 17, 1614. In Meneralquellen Euboas, Damennets. Ber. 23, 99. Im Mineralquellen Frederslich von Contreveville. Discentarit, Compt. rend. 25, 99. — Die Sochmatterlangen von Färkheim (11,48), Kissingen 12 85 und Theidershall bei Kreuznach 114 553 enthalten in 1000 F die beigesetzten Mengen LiCl. Kinemiowe in Berken. Popp. 113, 358; J. B. 1961, 1002. Das Wasser der Fasinse und anderes Wasser Londons sind lithiumhaltig. A. n. F. Lurian Phil. Mag. 14, 20, 373. J. B. 1860, 118. Lithiumverbindungen finden sich im den Bersäurefinmurden. Fockungs. II. financia. Report by the Jurier 1863. Sci. Techn. J. B. 1863, 364. Im Wasser des mittelländischen Merres um so mehr, je mehr dasselbe mit vulksnischem Beden in Bernhrung war. Die Leve Gaz. Aim itat 10. 16. In ziemlich erleht den Mengen im Wasser des teten Merres. Diet expair Compt rend 94, 1452. In meht unbetriteliteten Mengen in jedem Merrenasser. Diet expair Compt rend 88, 656, 89, 453). Makeness Compt rend 88 Nr. 21. Kinemiore u. Besses. Die Asche des Rebstocks vieler Cerealien der Pfalz, die des Sectangs, sowie riele missiehe F taschen sind htt numbaltig Bisses a Kucumore Die Asche von Zuckerrüben enthalt OUI", Li Parchor to up' ernd 78, 1023 In gewissen Rückständen von Schlempek ble fand v. Lirimann OO3 1, Li. Ber 30, 3037 Nach W. O. Finner Abhandl des auturia Vereins zu Bremen 3 270 Naturforscher 1872, 307 findet es sich in vielen Pitanzennschen gelegent ich, in anderen als wesentheher Restandted, dann vorragisch in den Blattern und seltener in Stengels und Blutes. Regelmung oder dach haufig fand es sich in den eur-paischen Test trumsrten, in vielen Arten der Gattingen Cieduna Giranim, Salvia in Samilia I research in dieser um so res nlicher, je uppager die Pflanze und nur sputweise in verkummerten kaemplacen, in Lathyrus tuberoeus von 15 verschiedenen Standorten, fathiammaking Salvien und Thalietrer, fanden sich von einem lithiumfreien Convolusias umrunkt find Zuenerrohr, Kakao, Kuffee, Tee und Rübe sind lithiumfreien Convolusias umrunkt find 3 97, 216. Ausführliche Zusammenstellung noch vieler anderer Lithium führender und Lithium nicht führender Pflanzen. Teinmina (Z. f. lunder Versichenes in Oesterreich 2, 560). — The Asche des Tabaks ist lithiumhaltig, Bi sans u Kinimore, Guanderat die des Pfilzer Tubaks enthalt viel, die des amerikanischen wenig Lithium E Schulze Lehrb der Chem fin Lindur, Leipzig 1866, 1 574). Europäische und mehr noch kolumberte Tabake sind in der Regel, nordamerikanische und beschanische selb ner steel lithiumhaltig. stack bib iambaltig. Ferke. – Lithiumsalze vermögen bei der Vegstation des Klees und Habers die Kaliumsalze nicht zu ersetzen, Leraxi s. Landeirteib Verenckset 7, 383, 8, 1281. he deworken die Vergeltung der Pflanzen Buchweizen, Sommerfoggen, und wirken auch bei Anweisenheit von Kalisalzen schallt h. Nonez Seiniopen in Endwass. das 13, 321, Spektralansiytisch konnte Lataium in der Asche von Milch und Blut in der I falz ge-

nahrter Trete nuchgewicken werden. Besten u Kinchhoff Bester-Jones Phil May [4] 29 394, 30, 50; J. B. 1965-670; fand bei Menschen und Meerschweinehen weder Organe asch Sekretionen lithiumhaltig, Mersier u Detachesat Ber 7, 1039 fanden in einem Durmstein eines Störe OOS Ligo geben CallPO. Im normalen Menschenharn Schlaragella u Peroni Goz ehrm stat 10, 390

Im Sonnenspektrum nachgewiesen Lockven Proc Roy Soc 27 279, Compt. r. id. 96 317 Nicht mit Bestimmtheit Hereines u Ho, des Americ J Sci Sill [3] 34 351 B. Darstellung con Lathounisalzen, - I. Aus Tripbylin - Man löst greb gestoßenen Triphylin unter alimählichem Zusatz von HNO_g in konz, HCl, gießt die Lösung vom ungelöst gebhebenen Ruckstande ab, verdampft sie zur Trocknis und erhitzt, bis die freie Säure verjagt ist. Die zuruckbleibende fein gepulverte M. wird mit Wasser ausgekocht, wobei alles Eisen als FeFO_g ungelöst bleibt, die Chlorverbindungen der Alkalimetalle, des Mangans und Magnesiums in Lösung gehen. Man kocht die Lösung nach Zusatz von überschüssigem Ca(OH)_g bei Luftzutritt, filtriert wenn das abgeschiedene Manganohydroxyd braunschwarz geworden ist, füllt das Calcium durch eine Mischung von Ammoniumschwarz geworden ist, füllt das Calcium durch eine Mischung von Ammoniumschwarz geworden ist, füllt das Calcium durch eine Mischung von Ammoniumschwarz geworden ist, füllt das Calcium durch eine Mischung von Ammoniumschwarz geworden ist, füllt den Ruckstand von LiCl und wenig NatCl. H. MULLER (Ann. 85, 251, 1858, 337). Später setzt H. Miller (Ann. Chim. Phys. [3] 45, 350. J. H. 1855, 340 vor dem Abdampfen zur Trockms noch Ferrichlorid hinzu, füllt statt durch CatOH)_e durch BaS und entfernt das übersehüssige Baryum durch die richtige Menge Schwefebäure — Figure (J. prakt. Chem. 5, 319, fadte Ferriphosphat darch Ammoniuk, Mangau durch Ammoniumsulfid.

II. Aus Lepidoluth, Petalut, Spodumen oder anderen lithiumhaltigen Silikaten. —

1. Man setzt ein Gemenge von 1 T. fein gepochtem Lepidolith mit etwas mehr als ½ T. Gips einer zweistündigen Rotgluhhutze aus, so daß die Masse zusammensintert aber nicht schmilzt, laugt mit heißem Wasser aus, engt die Lösung, welche fast die Gesamtmenge der Alkalimetalle und des Mangans als Sulfate, außerdem etwas Thonerde und Gips enthalt, auf ein kleines Volum ein, laßt Gips und K2SO4 auskristallisieren und fallt durch ein Gemisch von NH3, Ammoniumsulfid und -oxalat die außer den Alkalimetallen vorhandenen Metalle. v. Hauer (J. prakt. Chem. 65, 310; J. B. 1856, 326). — 2. Man gluht ein Gemenge von 1 T. gepulvertem Lepidolith mit 4 T. CaCO3 und ½ T. NH4, Cl. trägt die Masse in Wasser ein, kocht aus, filtriert, fallt die warme Lösung mit Ammoniumkarbonat, beseitigt das CaCO4, dampft das Filtrat zur Trocknis ein und gluht, wobei ein Gemenge von Alkalichloriden hinterbleibt. Process ist L. Smith's (Am. 150, 82) Methode zur Bestimmung der Alkalmetalle in Silikaten, nur mit halb soviel CaCO4 und NH4, Cl. Mit 1 T. CaCO4 und ¼ NH4, Werden nur 82 % der Alkalimetalle aufgeschlossen Kraut. — Mallett (Sill Am. J. [2] 22, 349; J. B. 1856, 327) wendet auf 1 T. Spodumen B bis 4 T. Kalk und ¼ T. NH4, Cl. Allen (Americ, J. Sci. (Sill.) [2] 34, 367; J. prakt. Chem. 87, 480; J. B. 1862, 118) ein Gemenge von Kalk und CaCl. an

Dus Aufschließen des Lepidoliths kann ferner geschehen a) durch Schmelzen für sich, An Mitter Dingl 188, 303. J. B. 1805 340, Schnetzer Wien Acad Br 50 [2], 268, J. B. 1864, 186; — b) durch Glühen 11 mit 4 T BaCO4 oder Ba NO44, Advenden: 2) mit 2 T. Kalk, Arvedson u. viele andere: 3) mit 4 Kalk, Levol Raye (N. Jahrb Pharm 20, 272; J. B. 1803, 182; 4) mit 2 T gehrunntem Eisenvitriol, Frens; b) durch Schmelzen mit 2 T. Bleiglätte, Quesseville: J. Pharm 16, 194, N. Tr 22, 1, 257—6, durch Glühen des mit Kohle gemengten Lepidoliths im Chloratome Sattendarson (Bersel J. B. 10, 38). The aufgeschlossene Masse wird entweder mit HCl. a, b.1) zersetzt und zur Trocknis verdampft, oder mit HCl zersetzt und nach Zusatz von H₂SO₄ verdampft. 2), oder mit konz. H₂SO₄ allein (a, b.3) zersetzt, worsul man unter Zusatz von Kalk mit Wasser auskocht, Levolkare, oder sie wird in HO04 gelöst (5). Auch kann man die nach (2 aufgeschlossene Masse mit W und Schwefelsdure, die man bis zur snuren Reaktion zusetzt, auskechen Weisers (J. prakt Chem. 12, 55). Wird der nach 2) aufgeschlossene Lepidolith gepulvert, mit W zu einem Mörtel angerührt und unter W. 3 Monate hingestellt, so gibt er jetzt an kochendes W. das Lithium ab, Frens (J. prakt Chem. 5, 320), ebenso entzieht man dem mit 2 T. Kalk im Flammofen bis zum Smitern geglühten Lepidolith das Lithium, wenn man ihn wiederholt unter Zusatz von Kalk mit W. auskocht. Mitsendarten Leheb. 2, 85). Dem nach (4) behandelten Lepidolith entzieht kochendes W. das Lithium zugleich mit Thonerde, Eisen und Mangan Frens.

Bereitet man ein Gemenge, entweder von 10 T. gepulvertem Lepidolith 10 T. BaCO₂, 5 BaSO, und 3 K_2 SO₄, oder von 10 Lepidolith, 3 Kalk, 3 wasserfreiem Gips und 3 K_2 SO₄ und schmilzt eines dieser beiden Gemenge, so bildet sich eine zähe, untere und eine dinnflüssige, obere Schicht, welche letztere ausgeschopft, unch einigem Abkühlen abgegessen, oder nach volligem Erkalten abgelost werden kann. Sie enthält BisSO₄, CaSO₄, kleine Mengen Mangan, Thouerde und Alkalien und gibt letztere an kochenden W. ab Trooser.

c) Auch Sauren zerlegen den Lepidolith: II_rSO₄, wenn man mit dieser digeriert und abdampft, C. G. Gunnas und Joss J. prokt. Chem. 1, 1394, oder damit zum Schmeizen und Austreiben der überschüssigen Schwefelsaure glübt. A. Mullian, oder wenn man ihn mit kanz. H2 O4 zu Backsteinen fermt und diese glüht, Reichander. Oder man mengt den Lepidelith mit Flubspat und konz H₂SO₄ und verbin let das Aufschließen mit der Darstellung von H₂StFl₆. Srozna Dio₂l 198, 225; J. B. 1870, 307₁, Lucocq uz Boisnavonas Bull. soc. chim. [2] 17, 551; C.-B. 1872, 547.

3. Darstellung im gracen. - Fein gemahlener und gesiehter Lepidolith wird mit warmer konz. H.SO, zu einem dunnen Brei angerührt und solange digeriert, bis die Masse in Klumpen verwandelt ist. Dieselbe wird dann in einem Flammofen calciniert und noch warm mit W. ausgelaugt. Das Aluminium wird durch Zusatz von K₂SO₄ und Eindampfen in der Siedehitze als Alaun entfernt, der noch verbleibende Rest mit Kalkmilch gefällt. Darauf werden sämtliche Metalle durch Zusatz von Batt, in Chloride thergefuhrt, zur Trocknis gedampft, und LiCl und CaCl, mit abs. A. ausgezogen. Nach Entfernung desselben wird das Calcium mit (NH4), C104. ev. Spuren von Schwermetallen mit (NH4). S entfernt und das Lithium nuch dem Eindampfen im Silberkessel mit NH3 und Ammoniumkarbenat als Karbonat gefallt. Filsinger (Arch. Pharm. [3] 8, 198; Dingl. 219, 183, 222, 271, 385).

Peterson verfährt ähnlich, macht jedoch den Lepidolith durch Schmelzen im Flammofen und Abschrecken mit Wasser leichter außchließbar. Er digeriert gleiche T. Lepidolithpulver und konz. H.SO, erst einige Stunden in der Wärme, dann 24 Stunden in der Kälte, kocht dann nach dem Verdunnen mit W. aus, filtriert und dampft auf 40° Bé ein, wodurch sich beim Erkalten alles Rubidium und Cäsium ausscheidet. Sodann scheidet er das Alummium durch Zusatz von K. (O, als Alaun ab und fallt in der Mutterlauge die Hauptmenge des Lithiums mittels Na, CO, den Rest in ammoniakalischer Lösung als Li, PO. Beide Lithiumsalze

müssen noch gereinigt werden. (Dingl. 224, 176.)

Zur Entfernung des mit dem Lithium in Auflösung gegangenen Mg, OH),, Al OH, u. a. Basen dienen Kochen mit Kalkmitch, mit Ba(OH). oder mit BaS, worauf man überschüssiges Calcium zugleich mit dem etwa gelöst gebliebenen Al durch Ammoniumkarbonat, Baryum in gleicher Weise oder durch H.SO, entfernt. Man verdampft die Lag., entfernt die Ammoniumsalze durch Gluben und gewinnt aus dem noch bleibenden Gemenge von Salzen des Li, Na, K, Cs und Rb das Li wie folgt: 1. Es hegen Chlormetalle vor: a durch Behandeln mit einem Gemisch von abs. A. und Aether nach gleichem Volumen, wodurch fast allein LiCl aufgelöst wird. RAMMELSHEIG. Die hierber ungelöst bleibenden Alkalichloride dienen als Lepidoluthrhekstand zur Darstellung von Rubidrum- und Cassumsulzen (S. 190. β) Oder man fallt das Lathrum mit $(NH_4)_2CO_4$ als Li_2CO_4 , vgl. bei Li_2CO_4). γ) Auch kann man die HCl durch Abdampfen mit HNO, entfernen, das LiNO, mit Kupter gluhen, mit W. LiOH ausziehen, die Lösung mit CO, behandeln und das In (V) durch Kochen und Einengen ausscheiden H. MCLLER, - 2. Es liegen Snifate vor: man verwandelt dieselben in Chloride, oder man fällt aus threr Lsg Li, CO, durch Kochen und Abdampten mit Na, CO, - Bei Focus' Darstellungsweine is oben) wird eine Lösung von LibH's erhalten, welche mit 'O, gesettigt, abgedampft und mit alkoholhaltigem W von K₁CO₁ betreit, Li_tCO₂ hinterläßt.

[11] Aus hihrumhultigen Thoman. — Diese werden fein gepulvert mit

gleichfalls fein gepulvertem Kalkstein, Dolomit oder Magnesit und der 11. bis 2 fachen Menge Alkalihydroxyd, -karbonat, oder -sulfat und Kohle langere Zeit bis zur Sinterung erhitzt. Das entstehende Aluminat wird gelöst und mit (Y), zersetzt, wodurch das Lithium in dem ersten Teile als Karbonat gemischt mit Al(OH), ausfüllt. Mollier (Chem. Zig. 1880, 618).

- C. Absolute Reinderstellung von Lithiomentzen. Keines der so erhaltenen Lithiumsalze ist völlig rein das Li₁(O, entiellt Ca, Mg, Na und Cl, Diem, das des Handels oft 8-10°, basisches Magnesianskarbonst Stass das LiCl erweist sieh spektrekopisch geprüft als natriumhaltig. Zur Trennung von Calcium werden die gemischten Phosphale in verd H₂SO, genöst, die Lösung mit Bleinestat zersetzt, das Filtrat eingedampft, der Rückstund mit H₂SO, aufgenommen wieder verdamift, und das Li₂SO, mit sid A ausgezogen. Wierz Minit sienetif [3] 2 SSo. Zur Reinigung namentlich für Atomgewichtsbestimmungen verfahren K. Phon. Ann [21, 28; J. B. 1962, 116) und Stas Atomgewichtsbestimmungen verfahren K. Phon. Ann [21, 28; J. B. 1962, 116) und Stas Atomgewichtsbestimmungen verfahren K. Phon.
- I Man entfernt aus der Losung des unreinen LiCl das Ca durch NH, 21, O4, Mg durch Ba OH 2. Ba Jarch H. 80, verdampft in einer Platinschale ginht, zwart mit abs A aus und verdampft die alk nobsche Leg. Es bleubt natrumbultiges LiCl zurock dessen wes Leg man mit Ammoniumkarbenat folt. Ban preßt das Lag CO4, lost es in RCl fallt wieder durch Ammoniumkarbenat und wiederholt diese Operation so lange, bis die Niederschlage sich im Spektralai parat als natrumfrei erweisen, was man durch 30-maliges Fallen und Wiederlosen erreicht. So dargestellt enthalt das LigCO4 noch Lich, welches sich nicht durch Amskochen oder Auswassehen mit W., wohl aber dadurch entfernen lätt, daß man mit H. 80, zersetzt, glübt, den Rückstand in viel W. lost mit Barvtwasser von H. 80, befreit, und aus der erhaltenen Losung von LioH durch Abdampfen mit Ammoniummarsbonat Lag VI), fallt K. Diren.—2 Man löst das LigCO4 in einer nicht zur Neutralisation ausreichenden Menge HC1, leitet H.S. ein laßt im Sonnenh hie absitzen und die Lostang tarblos werden, fallt direh Kochen aufgeböttes Lit O4 und MgCO4, entfernt Ca durch ML, 20, den Rest des Mg mit Ba OH 7, das Ba OH 7 mit Mt, 201, verdampft und schmizt. Das zertickbischende LitCl wird in chier moglechet kieinen Menge abs A gelfeit mit gleichriel Ac vermischt und Lise Lösung in einer aus Schnee und Kochsaux bereiteten Kültemischung zwei Stunden abgek ibit, webei die Lisg, in eine Lisg von ML, 2003 in kenz NH4, erhitzt im Wasserbide bis zur Ammeniakertwicklung und solenge noch LigCO4 mederfallt wäscht den Niederschlag durch Verdrausgen mit ammoniakhaltigem Wasser, entfernt das MH3 durch Erhitzen best die LigCO4 in HNO2 und fät es wieder mit (NH4,2004 wie oben. Oder man LigCO4 und sichmizt dusch Karb und durch Ueberleiten von Salzsäuregas bei 160–170° in LiCCI und sichmilzt dieses Stass.
- D. Darstellung des Metalls, A. Durch Elektrolyse, 1, Man zersetzt in einem dickwandigen Porzellantiegel über der Flamme geschmolzenes Lit'l mit Hilfe von 4 bis 6 Kohlenzinkelementen durch einen galvanischen Strom, welcher von einer spitzen Gaskohle aus durch das Lit I in einen stricknadeldicken Eisendraht übergeht. An dem unter die Oberflache der Flüssigkeit tauchenden Draht erscheint nach wenigen Sekunden ein dem Draht anhängender Regulus, welcher nach 2 bis 3 Minuten die Größe einer kleinen Erbse erreicht. Um ihn zu gewinnen, schiebt man einen flachen eisernen Löftel durch das geschmelzene Liei, hebt den Regulus mit dem darm stehenden Poldraht heraus, entfernt den Draht aus dem nich flüssigen Metalltropfen, welcher durch einen Ueberzug von LiCl vor der Entzundung geschutzt bleibt, kuhlt den Loffel in Steinol ab und löst das Metallkorn mit einem Messer ab Bunsun u. Martuunin, Theory zersetzt das Lithin einem guseisenem Tiegel von 12 cm Höhe und 52 am oberem Durchmesser welcher mit einem Eisenblechdeckel luftdicht verschlassen ist. Eine Ochnung im Deckel von 5 inzu Weste cient zar Emitthrung des negativen Pals; in eine zweite von 31 mm Weste ist ein Rhehr hr von 29 mm innerem Durchmesser eing figt, welches bis zur Mitte des Tiege's his dere ht und em Porze'n, icht enthalt, in wer hes der jositive Pel mur't Durch desse Anerdnung wird vermieden daß die am positiven Pel aufrestenden Chiegasblasen LaT fertschleudern. Bei der Zereitzung sammelt sich das Lathium am negativen Pel and braucht erst nach stunden gesammelt zu werden auch kann man darch das Perzeilanrehr neues Lat I nachschutten " auch H Senatzern Dan, 1 21t, 485, C.B 1834. Men Nuch Treasur schmilt man lat I aber dem Bansenbrenber in einem Porzellantiegel, welcher eine fast bis zum Beden rei hende Ashistwand enthalt auf der einen Seite dercellien befindet sich als Anode ein K blenstab, auf der anderen als Kathode etn mit eines Oese verschener Evendraht Bei Anwendung eines Stremes von 5-7 Amp und 100 V lt setzt sich das metallische Lithium in der Oese an Trenna J Amer Chem So. 24 1024: Die Ausbeute ist um so besser, je niedriger die Temperatur der Schmelze

ist. Gunt. Compt. rend. 117, 732). Da nun eine Mischung gleicher Gewichtsteile LiCl und KUl bereits bei 450 "schmilzt (vgl. LiU), so benutzt man zur Elektrolyse am besten eine solche. Als positive Elektrode dient ein kohlenstab von 8 mm Durchm., als negative ein Eisenstab von 3-4 mm Ducke, Geeignet sind 20 Volt and 10 Amp. Das so dargestellte Metall enthalt 1-2", Kalium, Borchers, IZ Electro-kem 1895, 39, elektrolysiert eine Mischung von geschmelzenem LiCl und MIA i mit 5 Velt und 100 Amp. pro qui Kathode in der Weise, dat die Schmelze an der Oberfinche orstaert und so das Metall vor Oxydation schützt.

2. Man elektrolysiert eine Lösung von Lief in Pyridin unter Anwendung einer Kohleanode und einer Eisen- oder Platinkathode, bei einer Stromdichte von 0.2 - 0.3 Amp. für 100 qcm. Kahi enbeng J. of phys. Chem. 3, 601.) Man kann auch Löuungen von Lit I in solchen Flussigkeiten, welche das metalheche Lathium angreifen, benutzen z B Alkohsie, wenn man eine sehr hehe Stromdichte anwendet. PAITES B Mort J of Phys Chem S, 153,

B. Auf rein chemischem Wege. - 1. Entsteht, wenn man LiOH in einer tubulierten eisernen Retorte erhitzt und zuweilen metallisches Magnesium

hinzugibt. Warnen (Chem N. 78, 284).

2 Es gelingt weder durch Erhitzen von Li. CO, mit Kohle und CaCO, noch durch Zersetzung von LiOH mit Ersen nach den für Paret, des Kultums augewandten Methoden sygl S 3 u. 4) metallisches Lithium zu erhalten. Troost. Achnliche vergebische Versuche wurden schon von Kralowaysky angestellt. Nach Guntz eignet sich jedoch das Verfahren von Custner vgl. S. 3) sogar zur Darstellung im großen.

3 Hunterbleibt in Form von Kristallen beim Erhitzen von Ammoniakhtbium im Vakuum anf 50° 60° Moissas Compt. rend. 127, 600 Vgl. 8, 247.

E. Eigenschaften, Silberweißes Metall, welches in geschmolzenem Zustande zwischen zwei Glasscheiben gepreßt einen Spiegelbelag von der Farbe und dem Glanz des polieiten Silbers bildet. In dunner schicht im auffallenden Licht tief rothraum. Di hier. Americ. Chem. J. 14, 185. Der Strich auf dem Probierstein ist grau, auf der frischen Schnittsbiehe Buft das Metall im ersten Augenblicke etwas geb. lieb. Harter als Natium und Kalium, wird von Blei, Calcium und Strontium Sehr zahe, laßt sich wie Blei zu Draht ausziehen, welcher leichter als gleich dicker Bleidraht zerreißt, und durch Zusammenpressen bei gewolmlicher Temp, schweißen. Bungen u. Matthursein. Auch laßt es sich zu papierdickem Biech an der Luft ausplatten. Troost. - Spez. Gew. 0.5936; schwimmt daher auf Steinöl und ist der spez, leichteste bekannte feste Körper. -- Spez Warme 0,9408 zwischen 26.5 und 99.77 REGNAULI. Ann China, Phys [3-63, 11); Leitfalugkeit bei 20° 20.4 (Ag = 100), - Harte 0.6 (nach Mons, Roydberg (Z. 1 hystk. Chem. 33, 353). — Schmilzt bei 180° and verdampft nicht in der Rotglubbitze. Bunsen u. Matthussen, außer bei lebhatter Rotglut im Wassersteffstrome; der hierbei austretende Wasserstoff zeigt beim Anzünden die weiße Flamme des brennenden Lithiums. TROOST. Schmilzt bei 186" und verfluchtigt sich unter Rotglut, Kehlbeum Z anara, Chem. 23, 220, schmilzt bei 190°, Gunza bruffich an Kumbaun).

Es wird durch trocknen Sauerstoff weder bei gewöhnlicher Temperatur noch bei 180° angegriffen; es läßt sich an der Luft schmelzen und gielen, Ohne daß die Oberstache matt wird. Thouse, Der bleigraue Strich des Lithiums auf Larier widersteht der Oxydation länger als der des Kaliums und des Natriums. Das Metall entzündet sich erst weit über 180 und verbrennt an der latt white Funkenspruhen mit weißem, ungewöhnlich intensivem Lichte. Bussta and MATTHIES IN. Es brennt ruling mit weiber Flamme Though Ein 5 mg schweres Stuck durchbohrt beim Verbreunen ein Glimmerblatt und bewegt sich wahrend des Verbecamens in Schlangenwindungen. Es schwimmt und oxydiert sich auf W. wie Natrium, doch ohne zu schmelzen. - Auf kochendem S, im Cl., Br- und Jdampfe verbrennt es (schon bei gewöhnlicher Temperatur, TROOST, mit sufferordentlichem Glanze und blendend weißem Lichte: ebenso in FL

Moissan. Es verbrennt in trockenem CO₇ beim Erhitzen, wird von HCl und verd. H.SO₄ unter stürmischer Gasentwicklung gelöst, von kalter konz. H.SO₄ langsam angegriffen, von rauchender und gewöhnlicher HNO₅ so heftig oxydiert, daß es schmilzt und sich entzündet. — Absorbiert Stickstoff. Ouvrard (Compt. rend. 114, 120), schon in der Kälte, Deslandres (Compt. rend. 121, 886), weit unter Rotglut unter lebhafter Feuerarscheinung, Guntz. Verbindet sich direkt mit allen Gasen, mit Ausnahme derjenigen der Argongruppe. Verbindet sich in der Hitze mit H (vgl. S. 242), N (vgl. S. 245), P; bei etwas erhöhter Temperatur lebhaft mit As und Sb, Lebeau (Compt. rend. 130, 502; 134, 231), C (vgl. S. 267), Si, Moissan (Compt. rend. 134, 1083). — Es reduziert Silicumdioxyd Glas und Porzellan unter 200°, Bunsen u. Matthersen. Es gibt mit verschiedenen Metallen Legierungen.

Bei Anwendung von W. als Erregungsflussigkeit elektrisch positiver als Calcium, Strontium, Magnesium, dagegen dem Kalium und Natrium

gegenüber elektrisch negativ. Bungen u. Matthiessen,

Einzelpotential des Lithiums, berechnet aus der Bildungswärme von LiCl 2A1; gemessen an einer gesättigten Acetonlösung 2.53 Volt, PATTEN und MOTT (J. of Phys. Chem. 8, 153).

Refraktionsäquivalent für den Strahl von unendlicher Wellenlänge: 2.97, Kanonneow (Ber. 1884, 157). — Atomvolumen gleich dem des Wasser-

stoffs und Natriums, Taxune (Ber. 25, 2524).

Das Lithium ist convertig. — Atomgewicht = 7.022, im Mittel der Grenzzahlen 7.020 und 7.024, für O = 16, N = 14.044, Cl = 35.457, Ag = 107.93, STAS. Zu diesen Werten gelangte Stas . Untersuch über Atomgewichte u. Proport. 297 durch Bestimmung des Chiors im LiCl und durch Umwandlung von LiCl in LiNos.

Tab. der wichtigeten Atomgewichtsbeutimmungen

AtGew.	Beobachter	Methode.
7.023 7.026	Бтан Dieri, (Ама. 121, (1862) 116)	vgl, oben. aus Li ₄ CO ₂ .
7 022	TROOF (Compt. rend. 54, (1862) 366)	Best, v. Cl'in LiCl. Zers. v. LlqCO2 mit 8iO2 od. H-80
6.946	Mallet (Americ, J. sci. (Sill.) [2] 22, 349; J. B. 1856, 327)	aus LiCl.
6 659	BEREELIUS Leheb, 3 Auft 5, 128)	durch Ucherf v. LigCO, in
6.89 (+ 0.01)	Dirthan (Roy Soc. Edinburg 35, [2] 429)	Li.SO.
7,08	Intern At Gew Komm Ber. 1905 Tafel).	herechnet.

Durch Messung der Abnahme der Dampstension beim Auflösen von Lithium in Quecksilber fand Raman (Chem. N. 59, 174) den Wert 7. Vgl. auch Haycock und Naviella (C.B. 1889, 1042). Aeltere Bestimmungen von Arbyrdson, Vacquedin, Kralowabsel, C. G. Gheger, Hermans, Haurs und Thoost differieren von 6,08—10,73.

F. Lithumsalze. — Die Lithumsalze sind farblos, falls nicht die Säure gefärbt ist, sie sind leichter schmelzbar und leichter zersetzbar durch Hitze als die entsprechenden Kalium- oder Natriumsalze. Mit Na,CO₁ auf Platublech geschwolzen, bewirken sie einsofern Lithiumperoxyd gebildet werden kana, Thoosel ein dunkelgelbes Anlanten desselben am Rande Brezenius. Wie die Kalium- und Natriumsalze sind sie im Schmelzraum der Gasflamme völlig flüchtig, Bunnen; das LiCl verdampft schon beim Schmelzen spurenweise. vollständig bei Weißglut im Salzsäurestrome. Staa. Flachtigkeit vgl S 81, die des NaCl als 100 gesetzt, des LiCl 0789, des LiCO₅ 0114. Bei der Verflüchtigung färben sie den über der Probe befindlichen Teil der Flamme karminrot; diese Färbung wird durch kleinere Mengen Kaliumsalz nicht verhindert, größere Mengen Kaliumsalz geben der Flamme einen Stich ins Violette. Die Färbung int bei Gegenwart von wenig Natrium gelblichtot, bei mehr Natrium rithelgelb, wird durch noch mehr Natrium verdeckt, aber zeigt sich nach Strix (J prakt. Chem 31, 360, Ann. 52, 248, noch bei 1 Lithium auf 2560 Natrium,

venn man die geschmeizene Probe mit Talg tränkt und in der Flamme nicht zu stark erhitzt. Bei Gegenwart von Ba und Na tritt zuerst die gelbe Natrium-, dann die grüne Baryumflamme, endlich die rote Lithiunnflamme auf. Granus Ghew Gaz. 1849, 188; 1850, 441; J. B. 1847 u. 1848, 962; 1850, 5970. Alkohol, weicher ein Lathiumsalz gelöst enthält. C. Granus, mit Lathiumsalzen getrinktes Papier oder Docht, Torres Ediab. J. of Sc 2, 297, 4, 113, S. hw 47, 41), verbrennen mit karminreter Flamme. Lithiumhaltige Mineralien, überhaupt Lathiumsalze mit schwerflichtigen oder nichtflichtigen Säuren zeigem die Flammenfärbung besonders lebhaft, wenn sie mit 1 T. KHPl, und 4°, T. KHSO. Turskus, oder statt dessen mit 1 T. Fluispat und 1°, T. NH, Cl. Braxulus, am besten, wenn sie mit flips zusammengesohmolzen werden. Borsun. Durch ein Indigoprisma betrachtet erscheint die Flamme der Lithiumsalze bei dünnerer Indigoschieht unverändert karminret, sie wird bei dickerer Schicht schwächer und verschwindet an einer Stelle des Prismas, welche noch rote Kaliumstreifen bindurchläßt. Mit Kahumsalzen oder Kalium- und Natriumsalzen, gemengto Lithiumsalze bewirken, daß die Flamme, verglichen mit der reiner Kaliumsalze, bei dünnerer Indigoschicht heller rot erscheint und durch dickere Indigoschichten deutlich geschwächt wird, während die Kaliumflamme nicht merklich an Intensität abnimmt. Cantunelle. Burskus. Die Lithiumflamme erscheint durch ein blanes Glas violettrot, durch ein violettes karmiuret, sie verschwindet durch ein grünes. Masz (J. prakt. Chem. 30, 408; J. B. 1860, 608).

Das Spektrum der Lithiumsalze zeigt als Hauptlinien eine glänzendrote Linie (Li a) und eine schwachere gelbe (Li b), Kirchhoff u. Bunnen,
in der sehr heißen Wasserstofflamme außerdem eine blaue Linie. Typpall.

Spektralinien des Lithmuns, (Kausen, Handb. d. Spektr. Bonn, 1902.)

Wellenlänge	Schwingungwahl	Int.	Welleniange	Schwingungszahl	Int
8127.3	3 8192	7	3718.9	8 3721 15	8
670N 2	6 66 0.08	10	8670.6	9 3672 01	E
6103 77	3 6103.77*	10	3232.77	4 3 232 77*	8
4972.11	4 4972 110	7	2741.39	5 2741 39*	6
4602.37	4 4602 37*	9	2562 60	6 2562 604	5
4274-44	5 4278 44*	5	2475 13	7 2475.33	×
4132 44	5 4132 44*	R	2425 54	8 2425-56	3
3955 94	6 3985 94*	ġ	2384.55	9 23 4 25	
3915.8	6 3815 40 1	6	2373.9	10 2373 15	?
3838.3	7 3835 47	i	2359.4	11 2364 28	7
3794.9	7 3795.25	8			

Im Funkenspektrum tritt gegenüber dem Bogenspektrum keine noue Linie auf. Moza u. Vanmera (Benkache d. Wieser Abrd 07).

Kinige Unterschiede zwischen Knallgasspektrum und Bogenspektrum zeigen sich in der ersten Nebenserio Ramage Chem N. 87, 2 LiCl gibt im Gegensatz zu den anderen Alkalichloriden in der Knallgassamme ein reines Innienspektrum. Hartlay (Trans. Roy. Soc. 106, 161)

Umkehrung der Li-Linie in der Glühhitze konnte bei LiCl nur bei Gegenwart von Name K-Dämpfen beobachtet werden. Liveisu u. Dewak (Proc. Roy. Soc. 27, 132, 350, 191). Wie im Spektrum der übrigen Alkalimetalle können auch in dem des Lithiums Linien saarselse suffreten, Hauranach Vicdem. Ann. 314, 729) für die Linie 4603. Die Wellenbingendifferenz 103 entspricht jedoch dem Gesetz von Kaisen in Reison (Berl. Berl. Ikad. 28, 565) nur ginz annahrungsweise. Ranauk (Chem. N. 87, 2) bezweifelt die Richtigkeit der ersteren Beobachtung. Das ultraviolette Spektrum ist schwach und besteht aus sechs Linien. Schonn (Windem. Ann. [2] 9, 483; 10, 143) aus 13 Linien, von denen elf lang sind. Hartley (J. Chem. Soc. 41, 84); vgl. auch Laveing u. Dewak (Proc. Roy. Soc. 34, 122). Phosphoreszenzspektrum, Brooks (Chem. N. 64, 30), Croones (Ann. Chim. Phys. [5] 23, 562).

Sonatige Literatur uber das Lithiumspektrum Fizhat Ann Chim Phys [3] 96, 436; Prannland Phil Mag [44] 22, 472; Miller (Poog Ann 115, 641; Browns Phil Mag. 1881, 139 Mascart An ne Re norm 1486; Kunlmass (Poog Ann 122, 1); That is Ann Chim Phys [4] 15, 202; Roseoz u Cipton Proc Phil Soc Manchester 2, 227); Ballmann (Z. annl Chem 14, 297); Gody (Ann. Chim Phys. [5] 18, 56; Lockyrn 1814, 16, 182); Livenso u. Dewan (Proc. Roy. Soc. 28, 367, 471; 30, 83; Phil Franc. Roy.

Noc. 174, 215; Kaiser v. Runge (Leber die Spektren der Elemente, Berlin 1890); Vooid.

(Z array (Nem 5, 45), de Gramont (Bull soc. clim. [3] 17, 781.; Schutzer (Nature, London 57, 330) Lucou de Boisha drau (Compt rend 77, 1152)

Das Lithiumsulfat, -phospat, -chlorid und -fluorid gibt im Vakuum ein schönes, meist bläuliches Kathodenlicht; Nitrat, Karbonat und Hydroxyd sind dagegen unwirksam. Mit Lithiamsalzen bedeckte Kathoden geben ein hellrotes Licht, das aus einer roten und einer orangegelben Linie bestand. Brooks (Chem. N 62, 230).

	Molekal Leitfähigkeit			Deberführungszahl des Anions
		Beob	Berechu.	Beob. Berechn.
	THC1	70	70	0.70 0.70
	Lat	76	71	0.70 0.70
	LiOH	150	161	0.89 0.87
1 ,	La,50,	51	53	0.62 0.60

Die Beweglichkeit n 10' des Lithiumions ist - 21. Kuseust Woolen Ann [2] 13 289, Die Bildungswarme löslicher Lithiumverbindungen wurde nach dem Gesetz der thermischen Substitutionskonstanten von Tommasi berechnet.

(Compt. rend. 98, 368.)

Die Lithiumsalze sind meistens in W. Il., mehrere von ihnen sind sehr zerfließneh und kristallisieren erst bei monatelangem Stehen über konz. H.SO.. Sie sind nach RAMMELSBERG mit den Natrumsalzen isomorph. Aus ihren konz. Lösungen fallen K, CO, und Na, CO, Li, CO, : Ammoniumkarbonat fällt nur einen Teil des Lithiums als Karbonat und nicht bei Gegenwart von viel Ammoniumsalzen. K.HPO, oder Na.HPO, fallt die Lithiumsalze in der Kalte erst bei Zusatz von NH, KOH oder NaOH. das Gemisch eines Lithiumsalzes mit Na, HPO, trübt sich jedoch beim Kochen oder Abdampfen. Beezenius. 8 Lithiumphosphat and Natrium-Lithiumphosphat. -Lathiumsalze geben mit einer Lösung von Kahumstannochlorid eine weiße Fallung. HAGER Pharm. Centrally 25, 2915. H.StFl, fallt schwer lösliches Li, StFl., Benzeutes, Pikrinsaure Lithiumpikrat, H. Rose, LiFl ist gleichfalls unlöslich. Cannor (Bull, wie, chim, [3] 1, (1889) 250) Auch die kom-Lösung der Lithiumsalze wird nicht gefällt durch Leberchlorsäure, Surutaas, Al. So. u. C. Ginnin, H.Picl., Oxalsaure und Weinshure, Andrews, C. Ginnin, — Lici und Lino, lösen sich in abs. A. nicht aber Li, O., Li, SO, und Li, CO. -Mikroskopischer Nachweis: Lithiumsalze geben mit K,CO, monokline Formen oder schneeflockenahaliche Gebilde, mit Na.HPO, merkwürdige Sphärolithe, STRENG (N. Jauro, f. Min. 21-42, kreuziörmige Durchwachsungszwillinge, HAUSHOURR (Ber. Bed. Akad. 1884, 690).

Der Geschmack der Lithiumsalze ist dem der Natriumsalze ähnlich, sie finden verschiedentliche Anwendung als Heilmittel. Gittig; in der Wirkung den Kaliumsalzen ähnlich. Husenann (Ach. Phorm. [3] 7, 228). Die menschliche Haut ist für sie undurchlassig. HUENER, Z. physiol. Chem. 4, 378. Toxische Wirkung, Ri n. r. Compt. rend. 102, 57). Verhalten in den

Phanzen, Gaunersborfer (Lander, Vers. Stat. 34, 171).

Verbindungen des Lithiums,

Lithium and Wasserstoff.

Erhitet man Lethium auf Mil' im Wasserst Sgaw unter 0.76 in Drack so absorbiers co 17 Viv. Warmendod vane sela Anorden za terandera. Talunt u Harrarattian i supt. cond 25 512

Interested Lift. - I Man erhitst in einem sehr schwer schwelzbaren Glasvohr metaltisches Lithium in einem Eisenschiffehen unter Durchierten von Wasserstoff. Die Vereinigung geschiebt unter Flammenerscheinung. — 2. Entsteht neben Lithiumkarbid beim Erhitzen von metallischem Lithium in einem Strom von Acetylen oder Aethylen. Gentz (Compt. rend. 123, 1273). — 3. Beim Erhitzen von Lithiumnitiid im Wasserstoffstrom. Gentz (Compt. rend. 123, 905). (Vgl. 8, 245.) — Weiße sehr harte Masse, ahnlich dem Li.O. nicht zerfließlich und an der Luft sehr langsam veräuderlich. Scheint in Gegenwart überschüßigen Wasserstoffs bei der Erweichungstemperatur des Glases in Dampfform überzugehen. Bildungswarme Li_{Lon} + Hoas LiH_{Lon} + 21.6 Kal. Gentz (Compt. rend. 123, 997). LiH_{Lon} + nH₂O₆ = H₂ + LiOH_{Lon} + 31.6 Kal. Gentz. Leitet die Elektrizität nicht. Schmilzt bei 680°, Dissoziationsdruck bei dieser Temperatur 27 mm. Beim Erhitzen im Stickstoffstrom bildet sich Nitrid, im Luftstrom Oxyd. 1 kg LiH entwickelt mit W. 2780 i Wasserstoff. Gentz (Compt. rend. 122, 244). Cl greift erst etwas unter Rotglut an. Abs. A. gibt langsam Lithiumalkoholat und H; Bzl., Petroleum, Toluol sind ohne Einwirkung. Mot-san.

			GUNTZ.
H	1	12 50	11.94
Li	3	87.50	86.72
LiH	8	100.00	98 66

Lithium and Sauerstoff.

A. Lithiumoxyd, Lithion. Li.O. 1. Man erhitzt kleine Mengen Lithium in einer Eisenschale im trockenen Sauerstoffstrome bis gegen 200° oder bis das Metall sich entzundet und verbrunkt. Andere Metalle, in denen man Lithium erhitzt, werden ranch durchhohrt, Kalk läst das Oxyd einsickern. Vgl. S. 2.5, Li.N. — 2. Man erhitzt in einem Platintiegel ein Gemenge von Li.CO₃ und Kohle, oder — 3. in einem Silbertiegel längere Zeit LaNO₃ für sich oder unter Zusatz von Kupfer. Thoost. — 4. Durch 1½, tägiges Echtzen von Li.CO₃ im Wasserstoffstrom auf Rotglut. — 5. Durch Echtzen von LiOH auf Rotglut. Ditumak (J. Soc Chem. Ind. 3, 138; 7, 730). — Weiße, kristallinische Masse, nach 1. durch Spuren, Holt u. Sims (J. Chem. Soc. 65, 443), von Perexyd gelblich gefürbt, Thoost; nach 3. erhalten nur träge in Wasser löslich, Ditumak Wird durch Kohle beim Gluhen nicht zersetzt; P. S und Cl wirken auf LiOH, wie auf KOH. Greift Platin selbst in der Weißglut nicht an, Troost, wenn Luftzutritt ausgeschlossen wird, Ditumak

Li₂ + O Li₂O_{tont} + 141.200 Kal. Beketoff (Bull. Petersb. Akad. 32, 186); + 147.600 Kal. Guntz — Spez. Gew. 1.80. Molekularvolum 16.0 (O = 17). Kontraktion bei der Bildung aus Li und O: 61.4 °,. Beketow (J. russ. phys. Ges. 1887, 57). Bildet isomorphe Gemische mit Kalk.

LEBYAU (Compt. rend. 138, 1602).

B. Lathundydroxyd. LiOH. — 1. Das Lithiumoxyd löst sich in Wasser langsam unter kaum bemerkbarer Wähmeentwicklung zu einer stark alkalischen Flussigkeit, welche beim Abdampfen und starken Erbitzen des Rückstandes Lithiumbydroxyd hinterlaßt. Troost. — 2. Man kocht Li₂CO₃ mit überschussigem Ca(OH), und W. mehrere Stunden, filtriert, dampft ab und schmilzt im Silbertiegel. Areverson. — 3. Man zerlegt Li₂SO₄ mit der berechneten Menge Barytwasser, filtriert, dampft in einer Retorte ab, wobei Kristelle niederfallen und schmilzt diese. C. G. Gmells.

a) Wassefrei. — Weiß, durchsichtig, schmilzt unter der Rotglühhitze und scheint sich in der Weißgrubhitze nicht zu verfluchtigen. C. G. Gurlus. Von kristallmischem Bruche, In Geschmack, der Aetzkraft und der alkalischen

Soc. 174, 215); Kaishb u. Runge (Ueber die Spektren derend. (Z. anorg. Chem. 5, 45); DE GRARHORT (Bull. soc. chim. 12 London 57, 320); LECOQ DE BOISEAUDRAU (Compt. rend. 71. Das Lithiumsulfat, -phospat, -chlorid und -u .mt aber schönes, meist bläuliches Kathodenlicht; Nitrat. anliche sind dagegen unwirksam. Mit Lithiumsalzen Same 83.3 ein hellrotesLicht, das aus einer roten und 🕡 stand. Brooks (Chem. N. 62, 239). Molekul. Leitfühigkeit ¥ 10° Beob. Berechn. LiC 70 70 76 LiJ 71 👊 Kochen LiOH 150 161 , beim Er 14 Li₂80, 51 53 Die Beweglichkeit n 10° des Lithiumions ist -Die Bildungswärme löslicher Lit¹ Gesetz der thermischen Substitution-(Compt. rend. 98, 368.) on 🔔 H sch Die Lithiumsalze sind meister Ne iurch sehr zerfließlich und kristallisieren konz. H.SO₁. Sie sind nach Ramer... Aus ihren konz. Lösungen fällen karbonat fällt nur einen Teil de eremunez ist 🏾 area and A. ALC: HE Gegenwart von viel Ammoniums 🗗 Lithiumsalze in der Kälte erst das Gemisch eines Lithiumsalzes oder Abdampfen. Berzelius. Lithiumsalze geben mit einer 🛶 vanieit. Fällung. Hager (Pharm. Cent. 🗝 5,4750 Li, SiFla, Berzelius, Pikrinstufalls unlöslich. Carnot (Bull) with a starte Lösung der Lithiumsalze wird ni-C. Gerlin, H2PtCls, Oxalsaure in CHILD-L 1 Lino, lösen sich in abs. A Mikroskopischer Nachweis: 1 oder schneeflockenähnliche 🏴 Stueng (N. Jahrb. f. Min. * Haushofer (Ber. Beil. Ak# Der Geschmack der sie finden verschieder 'OFF B Wirkung den Kalium» Die menschliche Haut 4, 378). Toxische Wirt Pflanzen, Gaunerson

Erhitzt mon ! es 17 Vol. Wasserrend. 78, 811). Lathiumleydr.

Glasrohr meta¹¹

C. Lithiumperoxyd. 8.) Wasserfrei. — 1. Das durch Verbrennen von Lithium im Sauerstoffgase gebildete Lithiumoxyd ist durch einen Gehalt an Peroxyd gelbheh gefärbt, daher entfärbt seine Lösung in HCl Indigo Troost. — 2. Das Lithium verschluckt bei schwachem Erhitzen in einem Sauerstoffstrome etwas Gas und verwandelt sich oberflächlich in Peroxyd Troost. — 3. LiOH und Li₂CO₂ scheinen sich beim Glüben an der Luft zum Teil in Peroxyd zu verwandeln; sie färben dabei den Platintiegel oberflächlich dunkeigelb oder olivengrün und greifen ihn stärker an, als andere Alkalien, vielleicht weil das Peroxyd Platinoxydlithium erzeugt Britzenus. Troost.

b) Wasserhaltig. — Bildet sich, wenn man die Verbindung Li₂O₂, H₂O₃, 3H₂O (vgl. D.) sieben Wochen lang im Exsikkator über P₂O₃ im Vakuum stehen läßt. Lösungswärme 1.19 bei 20°; Bildungswärme aus Li₂O 3.64 Kal.

DR FORCRAND (Compt. rend. 130, 1465).

		Dr Forerand		
Li ₆ 0	30	61 60	61 60	
Oaktivi	16	32 NG	32 77	
0.15H.0	27	5.54	5.63 (a. d. Diff.)	
.O. mit 0.15H.O	48.7	100.00	100.00	

D. Verbindung von Lathiumperoxyd mit Wasserstoffperoxyd. Li₂O₂,H₂O₃, 3H₂O. — Man setzt zu einer Mischung von 300 cm 15° igem H₂O₂ mit einer Lsg. von 3.5 g Li₂O in 100 ccm W., 900 ccm abs. A., oder man verwendet in gleicher Weise 300 ccm H₂O, von 12° is eine Lsg. von 6.31 g Li₂O in 100 ccm W. und 450 ccm A. Allmählich setzen sich kleine, harte, glunzende, farblose Kristalle ab, im ersten Falle etwas wasserreicher als im zweiten. Lösungswärme in W. 4.50 Kal., in HCl + 19.50 Kal. Dr. Fonerand (Compt. rend 130, 1465).

			Dr Fororand.	
Li ₂ O	30	22.38	22 15	22 99
20 (aktiv)	39	23 87	22 56	25.05
4H,0	72	53.75	55 29 a.d. [)iff , 51 96 (a. d. 1Ha
Li,0,,H,0,,3H,	0 134	100.00	100.00	100 00

Lithium and Stickstoff.

A. Stickstofflithium, Lathimmuteid, Li₃N. Man crhitzt metallisches Lithium in einem Eisennäpfehen im Stickstoffstrom auf dunkle Rotglut. Die Rk. erfolgt unter Englühen. Schwammige, schwarze M., die an der Luft oder im Wasserstoffstrom NH_a entwickelt. Die Gewichtszunahme betrug 50.28 und 51.54 °, statt theor, 52.40 °,. Ouvrake (Compt. rend. 114, 120). Das ao crhalteme Lethiumnitrid enthält 2--8°, Fe. Auch bei Anwendung eines Nickel- Bergkristall-, oder Kohleschiffehens kann kein remes Nitrid erhalten werden Niber- oder Platinschuchen werden von geschmelzenem Lithium aufgelöst Genez Compt. rend. 123, 295,. Die Absorption findet schen in der Kalte statt. Descanners Compt. rend. 121, 886), wenn der Stickstoff nicht gans trockon ist Genez (Compt. rend. 121, 946. In diesem Fall enthält jedoch das Reaktionsprodukt unanggeriffenes Lithium. Genez (Compt. rend. 123, 296). Rotbraun, entründet sich beim Reiben. Genez Losungswärme in W. 131.1 Kal. Bildungswarme 3Litaat + Norm. Lithium + 49.5 Kal. Genez (Compt. rend. 123, 995). Wird durch H in Lith übergeführt. (s. S. 243.) Gunze.

B. Stickstofficasserstoffsaures Lithium. LiN₄. a) Wasserfreies. Durch Umsetzung von Li₄SO₄ mit BaN₆ in farblosen, spiedförmigen, häufig fächerartig gruppierten, anisotropen Kristallen, äußerst hygroskopisch, aus wenig W. umkristallisierbar. Ohne Wärmeentwicklung in W. I.; 100 T. W. lösen bei 10° 36.12 T.; bei 15.5° 62.07 T.; bei 16° 66.41 T.; 100 T. abs. A. lösen bei 16° 20.26 T. des Salzes. In Ac. unlöslich, reagiert alkalisch, kann unverändert eingedampft werden, zersetzt sich beim Erhitzen auch in feuchtem Zustande unter Detonation. Die Zersetzungstemperatur schwankt je nach

der Art des Erhitzens zwischen 115 und 298°. Explodiert nicht durch Schlag. Currius u. Risson (J. prakt. Chem. [2] 58, 277).

			CCRTITE T	
N.	48	85.71	86 02	85 67
N.	7	14 29	14 09	14 18
LiN.	49	100.00	100.11	99 85

b) Mit 1 Mol. H.O. - Man läßt eine mit LiOH nentralisierte Lag. von NaH an der Luft verdunsten. Farblose, glänzende Kristalle, 1. in A., II. in W. hygroskopisch. Verliert bei gelindem Erwarmen den Glanz, zerfällt bei weiterem Erwärmen. Dennis n. Bundict (Z. anorg. Chem. 17, 18; J. Americ, Chem. Soc. 20, 225).

		DENNIS	L	BENEDICT.
N	10.48		10	17
Li	62.72		63	03
H ₂ O	26.82	(Diff)	26	90
LiN. H.O	100.00		00	UO .

- C. Lilliummid. Bildung vgl LiNH, Bildet sich nicht aus Lithium und Lithiumamid im Vakuum bei 460°. MENTERE (Compt. rend. 135, 740; Dissertation Nancy 1902; C.-B. 1903, 1, 276)
- D. Lathiumamid. LiNHa. Blankes Lithiummetall wird im NHa-Strom schon in der Kalte sofort von einer blauweißen Kruste überzogen, dann jedoch nicht weiter veranders. — 1. Man erhitst Lithium im Silberschiffchen auf ca. 400° unter Weberleiten von gasf. NH₃, welches zuerst rapide, später etwas schwieriger angreift. Titherley (J. Chem. Soc. 65, 517). — 2. Durch Erhitzen einer Lösung von Lithium in flüssigem NH₃ auf 65—80°. So dargestellt glänzende. durchscheinende Kristalle, swl. in flüssigem NH4, zersetzlich durch W. Moissan (Compt. rend. 127, 690). Nach dem Erkalten aus langen, farblosen. durchsichtigen Nadeln bestehende Kristallmasse, geschmolzen hellgrun, fast roin weiß. Schmelzp. 380-400°. Titherley. Wird beim Erbitzen im NH.-Strom auf 430° rötlich und gerät unter Entwicklung von N und H ins Sieden. Beim Erkalten im NH_s-Strom bildet sich wieder reines Amid. Im Vakuum beginnt die Gasentwicklung bei 370°. Bei 450° hinterbleibt ein weißes, an feuchter Luft unbeständiges Prod., wahrscheinlich Li.NH. oder ein Gemisch von Imid und Nitrid. Zwischen 750-800° ist die Zersetzung vollständig. Menther. Zersetzt sich an der Luft und in k. W. vorhältnismäßig langsam, in h. W. rasch zu NH₃ und LiOH; HCl bildet LiCl und NH₄Cl; schwierig unter Zers, in abs. A. lösl.; zersetzt sich beim Erhitzen an der Luft rasch ohne Feuer zu fangen; bildet, mit Glas erhitzt, Lithiumsilikat: in einer H-Atmosphäre erhitzt, zersetzt und verflussigt es sich sehr langsam als weißes Pulver. Titherner (J. Chem. Soc. 65, 517).

			Тэтикатку.
Li	7	30 76	30 43
N	14	60 26	60.87
2H	2	8.98	_
Linh,	23	100,00	

Moissan findet 30.14 La und 69.10 NH, Letztere Zahl würde mit der theoretischen für NH, (89/24) gut übereinstimmen, doch ist aus dem Original zu erschen, daß dieselbewirklich für NH, gefunden ist.

E. Lathumammorum, Anmoniaklithium, - Motallisches Lithium löst sich in

Annual Manual Ma glänzende Flüssigkeit entsteht; diese wird, wenn die Absorption beendet ist, rasch auf 70° erwärmt, um das überschussig absorbierte NH, zu entfernen. Fester Körper von braunroter Farbe, der sich an der Luft

entzündet. Obere Bildungsgrenze 70°. Zersetzt sich bei Beröhrung mit W. in NH,, LiOH und H. Ist in flüssigem NH, mit blauer Farbe löslich and geht darin, bei gewöhnlicher Temp. langsam, bei 65–80° rasch, in Lithiumamid uber. Erhitzt man es im Vaknum auf 50–60°, so entweicht NH, und es hinterbleibt kristallisiertes Lithium. Die ammoniakalische Lsg. reagiert mit S. P und J. und gibt mit C.H. Lithiumacetylid-Acetylen. (s. d.) Moissan (Compt. rend. 127, 688). – Mit NH₄Cl reagiert die Lsg. unter Bildung von LiCl, NH₂ und H. Moissan (Compt. rend. 133, 716).

MOISSAR. 29 16 28 07 28 40 28.72 28 82 17 70 83 71.60 71 38 71 18 7198 24 99 99 100 00 100,00 100,00 100.00

b) Li,3NH₃. — Man läßt die blane Lsg. von Li in flüssigem NH₂ 24 Stunden bei gewöhnlicher Temp. stehen; die Lsg. nimmt dabei eine braunter Farbe an. Moissan.

F. Salpetrigsaures Lithium. 2LiNO₂,H₂O. — 1. Aus AgNO₂ and LiCl. J. Lano (Pogg. 118, 285; J. B. 1862, 99). — 2. Aus Ba NO₂), and LiCl Vogel (Z. anorg. Chem. 35, 403). Kristallmasse von schwach alkalischer Reaktion, II. in W. und A., an der Luft zerfließlich. J. Lang (Pogg. 118, 285; J. B. 1862, 99).

In Wusserstoff getrocknet. J. LANG. Voore. 24 20 30 24,10 24 15 N, O. 76 61.30 61.36 H,O 18 14.50 14.65 14 22 2LiNO, H, O 124 100 00

G. Salpetersaures Lithium. Lino_a. — Existiert wasserfrei und in Form verschiedener Hydrate. Die Untersuchung der magnetischen Rotation der Lsg. macht die Existenz solcher wahrscheinlich, W. H. Perkin (J. Chem. Soc. 1893, 57). Schou Kreners beobechtete zwei verschiedene Formen. — 1. Das wasserfreie Salz kristallisiert bei 15" in derben schönen Kristallen, welche mit Nano, isomorph sind. Es sind Kombinationen von R mit OR: seiten stumpft das Deuteroprisma cop2 die Mittelkanten des Rhomboeders ab. R. — 105°40". Troost. Nach Retrers (Z. physik Chem. 4, 589: einfache Rhomboeder wie die von Kalkspat, hexagonal, a: b — 1:0.83. — Spez. Gew. gegen W. von 17"5 2.334. Kremers (Fogg. 99, 443; J. B. 1857, 67). 2.442 bei 15". Troost. Diese Zahlen bedürfen wahrscheinlich noch der Kontrolle, Retorrs. — 2. Unter 10" werden Nadeln mit 2', Mol. W. erhalten, welche an der Luft rasch zerfließen. Troost. — 3. Dott (Pharm. Journ. 53, 215) erhielt, durch Verdunsten bei 18" Kristalle mit 3 Mol. H₂O in langen, durchsichtigen Prismen, die bei 29.88" schmelzen. Donnan u. Burt (Proc. Chem. Soc. 19, 37).

Molekularrotation auch Gladstone u. Hibbert (J. Chem. Soc. 67, 831). Magnetische Drehung in wäßriger Lösung: W. H. Perkin (J. Chem. Soc. 63, 57).

Molekulare	Prozentische	Drehung	Molekular-	Molekulardrehung
Zusummensetzung	Zusammens	bei 15°	drehung	- Wasser
Lino, + 2.994 H ₂ O Lano, + 10.821 H ₂ O Lano, + 17.361 H ₃ O	56.56 95.16 18.17	0,8661 0 9477	4.068 11 799 18,195	1.194 0 978 0.934

der Art des Erhitzens zwischen Schlag, Grant's u. Risson (J.

N.B an der Unit verdnusten. F W hygreskepisch. Verliert be ber weiterem Frwarmen. Dis

No. Harris S. E.

5130

Very 1902 (18 1908)

V 380 2 127

ROM bei UEUM. Star.

eicht übereinstallen von 1 zuweilen 200 J. B. 1854 120 J. 99, 430

THE T

.- rungen des Valuteis-

(200 Kill, Säännyswänse (1170 Kall, Tw. Marn Tork (200 kill)

ond Alk delien verhals side of NISAY induced factor. James J. 1901. Mickelian 1101. 41. West suren demonstration and delien of the side of

 beterskinski fint. (1. Suna List som men in statien)

Superior segments (See 26) No. 25 (See 27) No. 26

So I'V e -

dan gare and and no there an and an an array and an array and no there are an array and an array are an array arra

Gew. manchmal 1.68, manchmal 1.70.

"emperatur ohne Einwirkung, Cl greift ater Fenererscheinung an, Br etwas bet bei 300° Li, SO4. KClO3, PbO, P4O4.

P reagiert bei 1000° noch nicht. Cod, W. zerlegt in H4S und LiOH, Säuren AsCl3 greift es unter Bildung von Arsen-Phys. [7] 17, 512). — Bildungswärme Li2, prakt. Chem. [2] 19, 1).

14 30.46 30.31 32 69.53 69.03 46 99.99 99.36

rleiten von H₂S über glühendes Li₂CO₂. Blaßgelb, in der cr. Berzelius. — Sättigt man die Leg. von Li₂S mit H₂S, einer Retorte zum Syrup, entfernt zufällig entstandenes chen geglühtem K₂CO₂, verdunsten, so hinterbleibt eine hygrowelche sich in Å. löst. Ihre war. Leg. liefert an der Luft gem Li₂S₂ Berzelius (Pogg. 6, 439). Bildungswärme Li₂S₃

Durch Schmelzen von LiOH mit 8 erhält man eine gelbe, in gen Säuren wie Schwefelleber verhält. Vauquelin.

ourcs Lithium. — Durch Einwirkung von gast. SO₂ auf LiH. 5. (1902) 652).

Luthium. Li₂SO₂. — Man leitet SO₂ in W₂ in welchem 1st. Es entsteht unter Wärmeentwicklung eine gelb-

H₂O. — Durch Einengen der Lsg. auf dem Wasserbade is wasserhelle, glänzende Nadeln. Durch Fällen derselben iftes, mehliges Pulver. Röhrig (J. prakt. Chem. [2] 87, 225).
d. H₂O. — Durch Fällen mit A., als mehlige, weiße M., is stark saurer Lsg. als feine glänzende Nadeln. Röhrig. H₂O. — Durch Fällen mit abs. A. oder Kochen in weißen, fadenn. Danson (J. Chem. Soc. 2, 205; J. B. 1849, 248). — icht, in verd. A. zum Teil, in Ae. sehr wenig löslich. Feucht gesetzt überzieht es sich mit einer gelben Decke. Verliert beim in W. Schmilzt bei dunkler Rotglut zu einer durchsichtigen. die beim Erkalten schmelzartig gesteht und in perlmutter-Bruchstücke zerfällt. Die Schmelze gibt mit Salzsäure Sulfat aus letzterem H₂S. Röhrig.

Rönbig. Röhrig. 26.78 $a_{\rm eb}$ 26 26 TT'0 23,07 22.8957.14 57.44 80. 49.25 48.80 80, H₂Ŏ 16.08 16.25 2H.O 27.68 28,81 50a.H₂O 100,00 100,00 Li2802,2H20 100.00 100.00

saures Sulfit ist nicht erhältlich. Röhnig.

. Schoofelsaures Lithium. — Lithium entzündet sich nach Trooer auf kons. nach Bunsen u. Matthessen wird es von kalter konz. H₂SO₄ auf lengeem griffen. —

a) Normales. a) Wasserfreies. — Darstellung 8. 236 u. 237. Bildet eine iße, nach Kremers wenig hygroskopische M., welche nach Abevedson ad H. Rose), außer bei Gegenwart von Gips, schwierig, nach Wittem (Repert. 65, 366; Berzel. J. B. 20, 132) und Troost leicht schmilzt. URAY u. Eumorfopoulos, Phil. Mag. [5], 41, 62. 818 ± 2°, 1. Soc. 33, 273). Daten über die Kristallisationstemperatur im en gibt Le Chatalure (Compt. rend. 118, 700). — Spez. Gew. 1° = 2.21. Kremers (Pogg. 99, 443; J. B. 1857, 67).

2.21, Brauner (Phil. Mag. [5] 11, 67); 2.228 Spring (Bull. Acad. Belg. 1904, 290); bei 800-1000°: 1.981-0.00039 (t-900), Bei nnen (Z. anorg. Chem. 38, 350). - Schmeckt rein salzig, nicht bitter. Aufundson, Wird durch NH, Cl auch bei oft wiederholtem Gluben nur teilweise zersetzt, und nicht. wenn es mit anderen Alkalisultaten vermischt ist. H. Rosz (Pogg. 85, 443). Wird von trockenem gast. HCl unter Rotglut in LiCl verwandelt. HENRGEN (Ber. 8, 125). — Hexagonale Kristalle des wasserfreien Li,80, welche Senanus (Bestimmungen der Kristallgestalten, Wien 1835-15; J. B 1854, 323 beschneb, sind von anderen nicht wieder erhalten. Es sind Kombinationen der Grundform P mit dem ersten Prisms und dem basischen Pinakcide – OP·P = 117°16'; P·P Mittelkanter = 125°28'; (Pelkante) - 137°15', P. coP — 152°44'. Dieselben bestanden vielleicht aus einem Doppelsalz mit KrSO₄. -

C. GMRIAN Wasserfrei. Рыковски... LiO. 30 266 27 94 72 06 80, 80 79 78 73.4 Li,80, 110 100.00 100.0 100.00

β) Mit 1 Mol. H,O. — Kristallisiert aus der wssr. Lsg. von α) in sehr dunnen monoklinen Tafeln, an denen das basische Pinakoid vorherrscht. Außerdem in der Zone der Orthodingonale des Pinakoid coPco und die Hemiorthodomen Poo und - Poo, in der Zoue der Hauptachse außer dem Orthopinakoide noch die Prismen in derjenigen der Klinediagenale Poo und 1, Poo, dech ist letzteres Klinedema nur an der rechten Seite entwickelt; obenso ist es mit der Hemipyramide 2P2. – OP: Poe = 12223.

OP: "Poe = 141°16"; Poe = 111°30"; OP: Pix = 112°26. OP: -Poe = 107°44.

2P2: Poe = 137°45"; 2P2 - Poe = 123°30"; 2P2 - Poe = 131°50" Weitere Kristallographie auch Wynonnorr (Bull. soc. mm. frang. 1882. Heft 2. Zeigt unter dem Pelarsationsmikrosktop bei 0° Drehung schöne Farben und ein blaues Krenz, welches bei 90° in ein schwarzes Kreuz übergeht. Britsch (Ber. 14, 2829.) — Spec. Gew. 2.02. Troost. 2.052 bei 21", 2.056-2.066 bei 20°, Petterson (Upsala, Nova Acta 1574). Luftbeständig. Rammelsberg, verwittert sehr schwach an der Luft. C. GMELIN, Verknistert beim Erhitzen und verliert das Wasser (bei 130° vollstandig, Dieur), ohne in Fluß zu kommen. Arfvedson. -

y. Wassrige Lösung. - 100 T. W. von 18º lösen 34.6 T. wasserfreies Salz, WITTSTEIN; 100 T. W. lösen bei

20 45 100* 35.84 34.36 32 8 30.3 29 24 T

wasserfreies Salz, Kremers (Pogg. 95, 468; J. B. 1885, 341), also lost h. W., wie schon Hermann bemerkte, nicht mehr (weniger) als kaltes. - Die Löslichkeit wächst von - 20° bis - 10.5", fällt von - 10.5" bis +100°. In dem ersteren Temperaturraum ist dieselbe = y - 100 = 18.5 ± 0.8421 t. in dem zweiten = $y_{-100}^{-10.5}$ - 26.5-0.0241 t. Ueber 100° bleibt die Löslichkeit ziemlich konstant. Etard (Compt. rend. 106, 740). Siedepunkt der gesättigten Lsg. 105°. Kermers. Die gesättigte Lsg. siedet bei 105°. Kermers (Pogg. 99, 43). Lagg. die auf 100 T. W. 65 7.1 125 15.3

29.4 T.

Li, SO, enthalten, zeigen bei 19% das spez. Gew.

1 05 | 1 06 | 1 008 | 1 118 | 1,167 1.178 1.208.

KREMERS (Pogg. 114, 47; J. B. 1861, 61: s, das. über Volumänderungen dieser Lagg.) Warmeausdahnungskauflizienten der währigen Löhung. Forch (Wiedem. Ann [2] 58, (J895) 11:

Tomp.	27.5 g im Lit	δδ g lm Llt	110 g im Lit.
0-5	48	101	
5 - 10	107	150	197
10 - 15	164	190	231
15 20	208	232	260
20 25	254	271	289
25 30	296	804	318
30 35	237	341	338
35 - 40		870	387

Ll. in A. Kastner (Kastn. Arch. 16, 322). Unl. in absol. A., Kolbe (Pharm. Ztq. 39, 312). — Kathodenphosphoreszenz im Vakuum lilablan. Brooks (Chem. N. 62, 239). Atomrefraktion $\mu = 0.366$. Molekularrefraktion $\mu M = 40.3$. Douber (Compt. rend. 110, 41); in Lösung, Bary (Compt. rend. 114, 827; Lösungswärme 3.410 Kal. Thomsen. Bildungswärme Li₂ + O₄ + S = Li₂SO_{2Lbs.} + 330 Kal., verd. + 339.600 Kal. Thomsen.

Kristalle.			HAGIOL.	HERMANN.	RANNELSBERG	
Li ₀ 0	30	23,44	22 61			
SO,	80	62.50	62 42			
ЩÕ	18	14 06	14 97	14.8	14.4	
LL80, H.O	128	100.00	100.00			

- b) Saures. at LiHSO₄. Scheidet sich aus der Leg, von Li₂SO₄ in H₂SO₄ von 1.6 bis 1.7 spez. Gew. in Säulen aus, welche bei 160° schmelzen. C. Schultz (Dissert. Berlin 1868, 18; Pogg. 133, 137; J. B. 1868, 154). Das durch Abdampsen von Li₂SO₄, mit H₂SO₄ und Glühen erhaltene Salz ist leichter schmelzbar als Li₂SO₄. Aurendson, und verliert erst bei heftigem Glühen die überschüssige Säure als SO₂ und O. C. Gublin. Aus seiner wss. Leg. kristallisiert LiHSO₄ in besonders schönen Kristallen. Arfyrdson. LiHSO₄ wird durch starken mechanischen Druck, besonders wenn es Kristallwasser enthält, in ein flussiges, saureres, und ein sestes, weniger saures, Salz zerlegt. Spring (Bull. Acad. Belg. 1904, 290). Spez. Gew. 2.123. Spring. —
- 5) 2LiHSO₄, H₂SO₄, Große dünne, über 110° schmelzende Tafeln, durch Auflösen von Li₂SO₄ in nicht ganz 4 T. konz. H₂SO₄ erhalten. C. SCHULTZ,

		٧.	SCHULTE.			₹,	Зсибыть.
Ei	7	6.78	6.57	3TI	14	4,57	4.35
H		0.96	0.97	4 H	4	1.31	1 39
80,	96	92.31	92 68	880,	288	94 12	94.57
LiH8O.	104	100.00	100.22	2Lihso, H.So.	306	100.00	100.81

γ) LiHSO₄,H₂SO₄. Man löst Li₂SO₄ in rauch. Schwefelsäure, aus der das SO₄ abdestilliert war. Zerfließliche Kristalle, Schmp. 120°, Lescokur (Bull. Soc. chim. [2] 24, 516).

			Languague
Li,O	30	7.42	7.48
480, 3 ILO	320 54	79,21 1 92,5	8 91,24
180, f. 80,	4 04	100,00	98 72

Nach Wanna (Ber. 17, 2501) hildet Li kein 8-fach saures Sulfat. Das trockene Sulfat löst sich in geschm. SO, nicht auf und es destilliert bei gel. Wärme der an dem Sulfate haftende Best vollständig fort.

F. Thioschwefelsaures Lithum. Li, S, O, 3H, O. Durch Umsetzung von Li, SO, mit BaS, O. Die über H, SO, zur Oelkonsistenz verdunstete Lsg. setzt große, sehr zerfließliche Nadeln ab. Farblos, in abs. A. lösl, beim Erhitzen entweicht W., dann S, es binterbleibt ein Gemenge von Li, SO, und Li, S. Fock u. Klüss (Ber. 22, 3099).

2.21, Brauner (Phil. Mag. [5] 11, 67); 2.228 Spring (Bull. A 290); bei 800-1000°: 1.981-0.00039 (t-900), Brunner (Z. c 350). — Schmeckt rein salzig, nicht bitter. Arfvedson. NH₄Cl auch bei oft wiederholtem Glühen nur teilweise zerse wenn es mit anderen Alkalisulfaten vermischt ist. H 85, 443). Wird von trockenem gasf. HCl unter Rotglut in L Hensgen (Ber. 8, 125). — Hexagonale Kristalle des wasserfreie Schauss (Bestimmungen der Kristallgestalten), Wien 1855 15; J. B. 182 sind von anderen nicht wieder erhalten. Es sind Kombinationen der Grus ersten Prisma und dem basischen Pinakoide. — OP: P = 117°16'; P: 126°28'; (Polkante) = 127°15'; P: coP = 152°44'. Dieselben bestanden vid Doppelsalz mit K₁804. —

Wasserfrei. PLEISCEL. C. GREELD LiO. 30 27.27 26,6 27.94 80, 80 72,78 78.4 72.06 Li₄80, 100.00 100.0 110 100.00

- dünnen monoklinen Tafeln, an denen das basische Pinako:
 Anßerdem in der Zone der Orthodiagonale des Pinakoid coPco und die Pco und Pco, in der Zone der Hauptachse außer dem Orthopinakoide coP und coP2, von denen das letztere vorberrscht. coP:coP (an dem diagonale) = 104°4′; coP: 0P = 105°16′: coP2:coP2 (an den Endem de = *114°42′; coP: coP2 = 160°37′; coOP2: coP2 (an den Endem de = *114°42′; coP: coP2 = 160°37′; coOP2: coP2 (an den Endem de = *114°42′; coP: coP2 = 160°37′; coOP2: coP2 (an den Endem de = *114°42′; coP: coP2 = 160°37′; coOP2: coP2 = 100°21′; coPco: 0P = 10°5°2′; coPco (open) = 113°18′; oP: Pco = 140°40′; coP: Pco = 136°55′; coPco (open) = 113°18′; coP2: Pco = 140°40′; coP: Pco = 125′9′; coPco (open) = 113°18′; coP2: Pco = 100°32′; die Messungen sum Teil s weil coPco und coP schlechte Bilder geben. Rammelsberg. Troopr (. [3] 51, 131) beschreibt das Salz ebenfalls als monoklin und charakteri Hemimorphie nach der Orthodiagonale. In der Zone dieser Achse liege: in derjenigen der Klinodiagonale Pco und ½ Pōō, doch ist letzteres Klinrechten Seite entwickelt; ebenso ist es mit der Hemipyramide 2P2. (OP: ½ Pco = 141°16′; Pco: Pco = 111°30′; OP: Pco = 121°26′; OP 2P3: Pco = 137°45′; 2P2: Pco = 123°30′; 2P2: Pco = 131°50′. graphie auch Wraousopp (Bull. soc. min. franc. 1882, Heft 2). Zeig: sationsmikroskrop bei 0° Drehung schöne Farben und ein blaues Krin ein schwarzes Kreux übergeht. Reinsch (Ber. 14, 2329.) Spec. 2.052 bei 21°, 2.056—2.066 bei 20°. Petterson (Upsala. Luftbeständig, Rammelsberg, verwittert sehr schwar C. Gmelin. Verknistert beim Erhitzen und verliert da vollständig, Diehl), ohne in Fluß zu kommen. Abevet
- γ) Wässrige Lösung. 100 T. W. von 18° lösen : Salz, Wittstein; 100 T. W. lösen bei

20 45 65 34.36 35.34 32.8 90.8 89 24 T wasserfreies Salz, Kremers (*Pogg.* 95, 468; *J. B.* 1885, wie schon Hehmann bemerkte, nicht mehr (weniger) allichkeit wächst von -20° bis -10.5", fällt von -10.5ersteren Temperaturraum ist dieselbe = y = 10.6 = 15 zweiten = $y_{+100}^{-10.5}$ = 26.5-0.0241 t. Ueber 100° bleib lich konstant. ETARD (Compt. rend. 106, 740). Sied-Lsg. 105°. Kremens. Die gesättigte Lsg. siedet bei Lagg. die auf 100 T. W. **99**, 43).

Li, SO₄ enthalten, zeigen bei 19°5 das spez. Gew.
1.05 1.06 1.098 1.118 1.167 1.178

KREMBES (Pogg. 114, 47; J. B. 1861, 61; s. das. über V.

Wärmeausdehnungskoeffizienten der wäßrigen L. [2] 56, (1895) 119):

warme 8.44 Kal.; aus den Elementen: Li₂ font + Se fent - Li₂Se fent + 39.63 Kal. Fabre (Ann. Chim. Phys. [6] 10, 496).

			PARRE.
2Li	14	5.50	5.31
Se	78.8	30.90	30.72
911,0	162	63 60	67 79 a. Diff.
Li.Se 9H.O	254.8	100.00	100.00

B. Selemysaures Lithium. — Schmilzt unterhalb Glähhitze zu einer gelben Plüssigkett, die beim Erkalten zu einer greliblätterigen durchscheinenden, perlyllinzenden erstartt. Wird an der Luft feucht. Bunzumus (Lehrb., S. Aufl., 4, 104)

a) Normales. Li SeO₂.H₂O. Seidenglänzende, schwerlösliche Nadeln, welche bei 60° anschießen und bei 100° 1/2, Mol. W. verlieren. Nusow

(Bull. soc. chim. [2] 21, 253), -

b) Saures. a) LillSeOn. — Kristalliniert ans der syrupdicken Lösung in aragonitahnlichen Saulen, welche bei 100° W.verlieren. Nusson. —

p) LiHSeO, H. SeO. - Luftbeständige lange Prismen, die bei 100.

unter Wasserverlust schmelzen. Nanson.

C. Selensaures Latheum. Li, SeO, H₂O. — Kleine farblose, durchsichtige, glimmerähnliche Kristalle des monoklin. Systems, isomorph mit Li, SO, H₂O. Tafelförmig durch Vorherrschen des hashchen Pinakods. In der Zone der Orthodisgonale hegen — Poo, col'co, Poo, alle drei ziemlich gleichmäßig ausgehildet; außerdem erweisint das Prisma cop und läßt im Verein mit den erwähnten Flächen die Tafeln als sechsseitige erscheinen. col' (an den Endon der Klinodisgonale. *63°57'; cop'. cop'co — 121°58'; cop' OP = *99°10'; cop'co OP = 101°31'; cop'co Poo (hinten) = 109°59'; OP: Poo = 142°30'; P. —Poo = *152°40'; cop'co: -Poo = 134°51'. Man sieht, das Torson's cop' = dem Klinoprisma cop'2 Rammannno's beim schwelelsauren Salze ist. Die Messungen sind nicht schr genan, deun das basische Pinakoid ist oft gekrümmt, die Randflächen menstens sehr schmal und gestreift parallel zu den Kombinationskanten mit dem basischen Pinakoide. Hänfig Durchkreuzungeswillinge nach der Fläche eines Orthodoma. Spaltbar nach der Basis. Kristallgruppen durch Außechichten der Kristalle nach der Basis. Lehhaft gläusond, auf der Basis Perlmutterglanz. Spez. Gew. 2.439. Luftbeständig. Ll. in W. Topso'z (Selens. Salte, Kopenhagen 1870, 15).

Lithium und Fluor.

A. Fluorlithium. LiFL. - Je nach Art der Darstellung amorphes oder kristallinisches Pulver, bestehend aus regulären Oktaedern, manchmal zu Blättchen verwachsen. Verfluchtigt sich teilweise bei 1100 bis 1200° in einem Strom von HFl-Gas. Lt. bei gew. Temp. in HNO, und H SO, schwieriger in HCl. Poulenc (Ann. Chim. Phys. [7] 2, 51 — Kristallisiert beim Abdampfen der wss. Lsg. in sehr kleinen undurchsichtigen Kristallkörnern, welche bei anfangendem Glühen zu einer durchsichtigen M. schmelzen, die beim Erstarren wieder trübe wird. Spez. Gew. 25364 Stolba (C.-B. 1887, 1219), 2582, 2608, 2612, Schröder, Dichtigkeitsmessungen, Heidelberg 1873, 2.295 bei 21° Clarke (Americ, J. Sci. (Sill.) [5] 13, 292). — Sehr schwer in Wasser löslich. Benzehtes (Poog. 1, 17). 100 g. Wasser lösen bei 18° 0.27 g. LiFl; diese Lösung enthält 027° des Salzes, ihr spez. Gew. beträgt 1.003. Mylles und Fonk (Ber. 30, 1718). Das durch NH, Fl. gefällte LiFl ist kristaltinisch und löst sich in 800 Tln. W. Ein geringer Ueberschuß des Reagenzes und Zusatz von NH₈ vermindert die Löslichkeit auf 1:3500. Carkot (Bull. soc. chim.) [3] 1, (1889) 250). — Neutralisationswärme aus LiOH aq und HFl aq — 16.40 Kal., Preerses (Z. physik. Chem. 4, 384).

B. Bluorusseretoffithium. Kleine Krystalle, welche sehr sauer schmeeken, beim Glaben Liff hinterhassen und zich schwer, doch leichter als A., in W. lösen, BEREBLUS.

			Fook u. Klüm.	
Li_O	90	1.0.67	16.78	
8.0.	100	58,33	54,38	
Li _t O 8,O ₀ 3H _t O	54	30.00		
Li.8.0.3H.0	180	100,00		

Lå ₂ 80. 80. 2H ₂ 0	100,1 64,1 86	50.00 82,02 17,98	früher 54,01	sp&ter 52,68
Li ₂ 8 ₂ O ₄ ,9H ₂ O	200,2	100,00		

Lithium, Schwefel und Stickstoff.

A. Imidosulfonsaures Lithium. NH(SO₃Li)₂. — Vgl. amidosu Lithium.

B. Amidosulfonsaures Lithium NH₂.SO₃Li. — Durch Umsetzung sulfonsauren Baryums mit Li₂SO₄. Längliche zerfließliche Na. A., zerfällt bei 160—170° in NH₃ und imidosulfonsaures Lithium. berechn.: 6.80. Berglund (Lunds Universitets Årskrift 1, Nr chim. [2] 29, 424 (1878).

C. Schwefelsaures Lithium-Ammonium. — Nach Arryrosox leich welche beim Glüben Li₂SO₄ hinterlassen. Troost erhielt durch Abdampt-Lagg, beider einfachen Salze platte, anscheinend monohline Kristalle der h

Lithium und Selen.

A. Lithiumselenid. Li₂Se. — a) Wasserfrei. — 1. Man wasserhaltige Selenid. — 2. Man reduziert Li₂SeO₄ mit K läßt in der Hitze H₂Se auf Li₂CO₃ einwirken. — Nach keiner rein erhältlich, da sich Polyselenid bildet und auch die Gwerden. Man erhält ein Produkt von höchstens 92 % Li₂SM., sehr zerfließlich und an der Luft zersetzlich; die ListLösungswärme 5.33 Kal. Fabre (Ann. Chim. Phys. [6] 1

b) Mit 9 Mol. H₂O. — Man sättigt eine konzentrierte völligem Ausschluß von Sauerstoff (Stickstoffatmosphäre lose, starkglänzende, orthorhombische Prismen von ½ cæ sich an der Luft sofort unter Ausscheidung von Seleuzerfließen. Die farblose Lsg. färbt sich an der Luft in we orangegelb, dann rotbraun, und scheidet Selen ab. Sll., gewöhnlicher Temp. im Vakuum nicht. — Lösungswärme — 6.1

auf einem Wasserbade mit Fließpapier ab. Zerfließt noch leichter als CaCleverliert W. bei ca. 98°. Bouorobsky (J. russ phys Ges. 1893, [1:398).

B) Mil 2 Mil. H, O. — An der Luft zeitließendes LiCl bildet allmäh lich große rektanguläre Säulen mit vier auf die Seitenkanten aufgesetzter Flächen zugespitzt; bei raschem Kristallisieren entstehen federartig vereinigte Nadeln wie bei NH, Cl. Hermann. Diese Saulen werden beim Verdunsten einer Leg. von LiCl über konz. H, SO, unter 10° erhalten. Troose Auf Papier gelegt oder mit den Eingern berührt, werden sie augenblich heh von der Berührungsstelle aus durch die ganze Masse undur hichtig und zerfallen dann beim geringsten Stoß zu einem Kristallpulver, Hermann oder Kristallbrei. The ost. Man kuhlt eine Losung von 1 Mol. LiCl auf — 18° ab oder impft eine solche von 0° mit einem fertigen Kristall. Blattechen vom Querschnitt quadratischer Rhomben, sehr zerfließlich, zerfällt bei 21.5° in α) und Wasser. Bosorobert (J. russ. phys. Ges. 1893. [1] 398).

LiCl 42.48 54 13 2 H₁O 36 45 87 46.36 LiCl.2H₁O 78.48 100.00

y) Mit 3 Mol. H₂O. — Man bringt eine Lsg. von Littlin 3.4 Mol. H₂O durch Abkühlen auf — 40° und Eintragen von etwas LiBr₃H₂O zum Erstarren und impft damit eine auf - 25° gekühlte Lsg. von Litt + 3.3 H₂O. Kurze, durchsichtige Nadeln, schon bei — 15° zersetzlich, äußerst hygroskopisch, Bogonofky (J. russ phys. Ges. 1894, [1] 209). —

ci Wasserge Lüsung. Wasserfreies sowie wasserhaltiges LiCl zerfließt

änßerst rasch an der Luft.

100 T. W. lösen bei

0 20 65 80 96 140 160° 63.7 80.7 104.2 115 129 189 145

T. Lithiumchlorid.

l Li

. -

1000

W 2"

Dell .

H

1 5

E.La

50

100

Resident.

The same

of Labor.

31 -

1 2 -

The same

Times.

2 -1-2

Retire

Party.

dra

The real

100

To .

No.

B

ì

Lösungen, welche in 100 T.

1 5 10 15 20 25 30 35 40 T.

Lithiumchlorid enthalten, zeigen bei 15° das spez. Gew.

1,006 1,000 1,058 1,066 1,117 1,48 1,182 1,219 1,256

Lösungen, welche in 100 T. Wasser

4.26 12.18 22.2 32.5 41.4 43.2

Lithiumchlorid enthalten, zeigen bei 0 ° das spez. Gew. 1026 1073 1.233 1203 1.267 1.282

GYRLACH (Z. anal. Chem. 8, 281). S. auch Krenkrs (Pogg 99, 47 u. 444; 103, 65; J. B. 1856, 275; 1857, 67; 1958, 40). Volumverinderungen solcher Löungen Krenken (Pogg 100, 384; J. B. 1857, 68), Granach (Spec. Gew v.n. Salzioningen, Freiberg 1859; J. B. 1859, 43). Die gesättigte Ligg, siedet bei 171°. Kremens.

Stedepunkt der wss. Lsg. (a - g LiCl in 100 g Wasser).

0 125 17.5 22 26 30 33.5 36.5 39.5 114 45.5 Siedepunkt: 100 102 114 116 118 120 195 104 106 108 1 0 112 81 57.5 66.5 69 75 78 25 77 48.5 51.5 51.5 605 635 Siedepunkt: 124 126 132 184 138 140 142 144 146 128 180 188 100 122.5 185 tot 90 95 106 110.5 117.98 128.5 1425 Siedepunkt 148 50 153 154 156 158 LiCl+2H₂O₁ 160 162 164 166 168 GRILLACH (Z. anal, Chem. 28, (1887), 437),

Seine Lösungswarme beträgt in Wasser 8.427 Kal. Thomsen, Berthvlot (Thermothem. II, 218), in Methylaikohol 10.9 Kal., in Aethylaikohol 11.7 Kal. — Lösungswarme für verschiedene Konzentrationen und Temperaturen. Lemoine (Compt. rend. 125, 603) Lächtbrechungsvermögen einer n. LiCt-Lösung: 0.786, wenn eine solche Lösung von K, SO₄ = 0.757 gesetzt wird.

Valson (Compt. rend. 76, 224; Gazz. chim. ital. 1873, 134). Magnetisches Drehungsvermögen in wssr. Lsg. 4.106—4.080; dasselbe steigt mit der Verdunnung stark an. Persin (J. Chem Soc. 65, 20). Neutralisationswärme LiOH_{Lon} + HCl_{Lon} = 13850 Kal. Bildungswärme Li + Cl = LiCl_{Lon} + 102300 Kal. Thomsen (Therm. Unters. 1, 317). Gefrierpunktserniedrigung für 1 g in 100 cem H₂O 0.866. Radult (Compt. rend. 98, 510). Kapillarität der Lösungen und Konzentrationsgleichgewichte vgl. Decharme (Ann. Chem. Phys. [5] L. 145) und Serer (ibid. 22, 296).

Wasserfreies LiCl löst sich in A., selbst in absolutem, der dann mit roter Flamme verbrennt, C. Grelin, sowie in Aetheralkohol. Rannelsberg. 100 g Propylalkohol lösen 15.86 g LiCl. Schlame (Z. phyrik, Chem. 14, 272). — In Prozenten ausgedrückt beträgt die Löslichkeit des Lithiumchlorides bei 25": in Wasser 45.0. Aethylalkohol 2.475. Propylalkohol 3.72. Butylalkohol 9.56. Amylalkohol 8.26. Allylalkohol 4.20. Glycerin 4.15. Phenol 4.89. Patten und Mort (Johan, of Phys. Chem. 8, 153). 100 T. Aceton lösen an LiCl. bei 0° 4.60 T., bei 12° 4.40 T., bei 25° 4.11 T., bei 46° 3.76 T., bei 53° 3.12 T., bei 58° 2.14 T. — 100 T. Pyridin lösen bei 15° 7.78 T., bei 100° 14.26 T., wobei additionelle Verbindungen entstehen. Lasczynski (Ber. 27, 2285).

Lösungen, welche enthalten

Teile LiCl zeigen:	in 100 T, Methylaikohol 5,2 14,5 22.1			in 100 T. Acthylalkohol 0 5.2 10.1 14.6			
Spez. Gew. boi 0°	0,884	0,926	0.988	0.809	0.851	0,881 0.871	0.908
21.5 0	0.886	0.910	0.974	0.101	-	-	

Lancina (Compt. rend. 125, 603).

Wird durch die menschliche Haut nicht oder fast nicht resorbiert. Hernau (Zischr physiol Chem. 4, 378, Schwarausbeuren Arch f. Anat. Phys. 1904, 121). Erde absoebiert aus Lagg von LaCl dieses Salz, während die entsprechendo Menge CaCl., MgCl. und Nacl dafür in die Lösung geht. Iwasorv Sitzung d. russ chem Ges am 10-22 März 1877 Giftig, Maximaldose bei kleinen Tieren pro kg tiew subkutan 61 g. Rieher Compt rend. 101, 707). Wirkt nicht muskellähmend. Hansack und Diermien (Arch. exp. Path. 10, 153)

C. Lithiumchloridammoniak. — a) LiCl, NH₃. — 1. Man erhitzt gauz reines und trockenes LiCl bei über 85° im NH₄-Strom. 2. Man erwarmt eine der folgenden Ammoniakverbindungen auf diese Temp. — Weiß, nicht sehr voluminos. Lösungswarme 5.358 Kal. Bildungswärme 11.869 Kal. Dissoziation-spannung bei 88° 256 mm, bei 96° 367 mm, bei 109.2° 646 mm, bei 119° 975 m. Bonnefor (Compt. rend. 124, 771; 127, 367; Ann. Chim. Phys. [7] 23, 344). —

b) LiCl. 2NH₁. — Bildet sich wie das vorige, jedoch nur zwischen 60 und 85". Lösungswärme 2.668 Kal. Bildungswärme 23.359 Kal. Dissoziationsdruck bei 68.8° 373 mm, bei 77° 558 mm, bei 83° 739 mm, bei 89.2°

960 шш. Воннегов. -

c) LiCL3NH₁. — Bildet sich zwischen 20 und 60 °. Etwas voluminöser als a) und b). Lösungswarme 0.370 Kal. Bildungswarme 34.456 Kal. Dissoziationsdruck bei 43 ° 320 mm, bei 50 ° 473 mm, bei 60 ° 790 mm, bei 62.2 ° 882 mm, bei 65 ° 1011 mm. Bonnerol. —

d) LiCl, 4NH... — Bildet sich unterhalb 13°, sehr rasch bei — 18°. Lösungswärme 0.245 Kal. Bildungswärme 43.382 Kal. Dissoziationsdruck bei 0° 348 mm, bei 9° 640 mm, bei 14,5° 850 mm, Bonnevol. Diese Ver-

bindungen sind in verd. Lsg. vollständig dissoziiert.

D. Unterchtorresaures Lithnum, Chlorlethion, Bleichtithion. — Absolut trockenes LiOH wird bei 06 durch Chlorgas kaum augegriffen. — Man

sättigt eine Mischung von 98.6 % LiOH und 1.4 % H₂O mit Chlor. Die Chloraufnahme beträgt 63-72.5 % Cl. (theor. nach der Gleichung 4LiOH + 2Cl = LiCl + LiOCl + 2LiOH + H₂O: 73.79% Cl). Aus der Ermittelung des Gehalts an wirksamen Chlor geht hervor, daß LiClO₄ nicht gebildet wird. Dus wirksame Chlor wird durch CO₂-Gas ausgetrieben. Kract (Ann. 214, 354. — Nach einer spateren Untersuchung von Lunge und Naer. (Ann. 219, 155), wirkt Chlor auf LiOH bereits bei Abwesenheit von Wasser, die Reaktion bleibt jedoch nicht bei der Gleichung von Kraut stehen, sondern liefert freien Sanerstoff. Bei der Behandlung des LiOCl mit CO₂ entweicht Cl₂O. Chlorlithion ist daher als dem Chlorkalk nicht ganz analog zu betrachten.

E. Chlorsaures Lithium. — 2(LiClO₈),H₂O. — Sehr zerfließliche Kristalle, nach Troost Tetraeder und Oktaeder des tesseralen Systems. Manchmal Prismen. Potulitzin (J. russ. phys. Ges. 20, [1] 541). Schmilzt bei 50°, verliert sein Kristallwasser im trockenen Luftstrom bei 90°, schmilzt zum zweiten Male bei 124°, bildet dabei eine weiße porzellanartige Masse, giht bei 270° Chlorid und Chlorat. Potulitzin, schmilzt bei 50°, entwickelt gegen 140° W. nebst H und weng (1; es hinterbleiht alkalisch reagierendes LiCl. Walteren (J. prakt Chem. 30, 321; Britzer, J. B. 24, 165). — 100 g. W., lösen bei 18° 313.5 g. LiClO₈; diese Lisg. enthält 75.8°, des Salzes. Spez. Gew. derselben 1.815. Mylius n. Funk (Ber. 30, 1716).

F. Ueberchlorsaures Lithium. LiClO₄,3H₂O. — Man sättigt Ueberchlorsaure mit LiOH, Serullas, oder Li₂CO₃, Potilitzin. Lange, zerfliebliche Nadeln, sll. in A. Serullas. Spez. Gew. 1.841. Verliert 2 Mol. H₂O bei 100°, das dritte bei 130—150°, zersetzt sich bei 380°, Schmelzpunkt, wasserhaltig: 95°, wasserfrei: 236°, Potilitzin, Kristallographisch untersucht von Wyrouboff Bull. soc. min. franç. 6, 62: Z. Kryst. 10, 626; and Lagosto (Z. Kryst. 15, 80). Hexagonal. a·c - 1·0.7126 Beobschtete Formen: (1010, 4120, 4011. Gemessen. (1011)·(1010)=*50°33°; 4011·0111-37°13. Wyrouborr

Lithium und Brom.

A. Bromlithium. LiBr. — Aus HBr und Li₂CO₃ werden bei langsamem Verdunsten sehr hygroskopische Kristallkrusten erhalten. Thoost. F. Kirk (Ann. 128, 239; J. B. 1863, 155 zersetzt CaBr, mit einer unzureichen den Menge Li₂CO₃, entfernt nach 24 Stunden den Rest des Ca. durch Li₂CO₃, filtriert und verdunstet. —

a) Wasserfreies. — Spez. Gew. 3.102 bei 17°, Clarke (Americ J. Sci. (Sil.) [3] 13, 292). 3.464 bei 25°, Baxter (Americ, Chem. J. 31, 558). Volumkontraktion bei der Bildung aus den Elementen 0.25. Muller-Erzbach (Ber. 13, 1658). — Molekulartotation: Gladstone u. Hinbert (J. Chem. Soc. 67, 831). — Lösungswärme 11.351 Kal. Bodisko (J. russ phys. Ges. 21, [1] 7). — Schmp. 442°. Rambay u. Eumorfopoulos (Phil. Mag. [5] 41, 62). 547 ± 5°. Carnelly. — Wasserhaltiges Salz wird wasserfrei bei 159°. — Bildungswärme Li + Br₀ — LiBr_{tot} + 80.200 Kal. — LiBr_{los} + 91.500 Kal. Li + Br_{gast} — LiBr_{feat} + 83900 Kal. — LiBr_{los} + 95.200 Kal. Bodisko.

b) Wasserhaltiges, α) Mit 1 Mol, H₂O. — 1. Man dampft die Lsg. von LiBr auf dem Wasserbade bis zur Bildung einer Haut ein und preßt die erhaltenen Kristalle bei Wasserbadtemperatur ab. Verliert Wasser bei 159°. Bogorofsky (J. russ. phys. Ges. 1893, [1] 318). — 2. Eine bis zur Temp. von 200° verdampfte Lsg. von LiBr gibt beim Abkühlen bei 190° einen körnigen Nd.; bei 159° erstarrt sie fast völlig, indem das Monohydrat auskristallisiert. Borogofsky (J. russ. phys. Ges. 1894, [1] 209). —

B) Met 2 Mol. H. O. — Man impft eine Lsg. von 1 Mol. LiBr in 3 Mol. H.O. bei Zimmertemperatur mit einem fertigen Kristall oder kuhlt sie sehr stark

ab. Halbdurchsichtige Prismen; schmelzen bei 44°. Bogoropsky.

y) Mit 3 Mol. H₂O. — Man kühlt eine Lsg. von LiBr in 3.9 Mol. H₂O auf - 62° ab und impft mit der erstarrten Masse neue Lösungen. Aenberst feine, nadelförmige Kristalle, bis +4° beständig, sehr hygroskopisch. BOGOBODSKY (J. russ. phys. Ges. 1894, (1) 209).

c) Wassrige Lüsung. - 100 T. Wasser lösen bei

143 196 222 244 270 T

wasserfreies LiBr, und l.sgg., welche in 100 T. 5 10 15 20 25 30 35

50 56

T. LiBr enthalten, zeigen bei 1965 das spez. Gew.

1.072 1.113 1.156 1.204 1.254 1.309 1,368 1,432 1,500 1,500 KREMERS (Pogg. 103, 65; 104, 133; J. B. 1858, 40, nach Gerlach's Berechnung, Z unal, Chem. 8, 285). Leber Volumveränderung der Legg, bei wechselader Temp s. Kananos (Pagg. 165, 860; J. H. 1858, 41).

B. Lithumbromdammoniak, — a) LiBr,NH₃. — 1. Man leitet oberhalb 95° einen Strom von gasf. NH₃ über LiBr. — 2. Man zersetzt eine der folgenden Lithiumbromidammoniakverbindungen bei dieser Temp. - Farblose Kristalle, voluminöser als LiBr. Schmelzen bei 97", bleiben bis 170° flussig, und verlieren samtliches NH, zwischen 170 und 180°. - Bildungswarme 13,293 Kal. Lösungswarme 6,857 Kal. Dissoziationsdruck ber 95.6° 730 mm, bei 97.5" 806 mm, BONNEFOI (Compt. rend. 130, 1394; Ann. Chim. Phys. [7] 23, 353).

b) LiBr, 2NH,. - Bildet sich wie das vorige zwischen 87 und 95°. Lösungswärme 3.013 Kal. Bildungswärme 25.937 kal. Dampfspannung

bei 85° 665 mm, bei 90° 847 mm. Bonnffol.

c) LiBr, 3NH, - Bildet sich zwischen 71.5 und 87°. Voluminöser als die vorhergehenden. Lösungswarme 0.287 Kal. Bildungswarme 37.463 Kal. Dampfspannung bei 67 636 mm, bei 71.8° 807 mm. Bonntrot.

d) LiBr, 4NH. - Bildet sich besonders leicht in einer Kältemischung bei — 18°. Lösungswärme – 1.548 Kal. Bildungswärme 48.098 Kal. Weiß, poros, sehr voluminos. Dampfspannung bei 56 ° 681 mm, bei 58.3 ° 760 mm. BONNEFOL.

C. Bromsaures Lithium. LiBrOs. - Die west, Lag hinterläßt im Vakuum neben konz, H.SO, einen Syrup, dann Nadeln, die im Vakuum spater verwittern, an freier Luft dagegen rasch zerthellen Rammunnung Pogg. 55, 63. - Man übergießt Li. SO, mit einer h. Lsg. der berechneten Menge Baryumbromat. Kristallisiert aus übersättigten Lösungen wasserfrei in nicht hygroskopischen, glänzenden, scheinbar rhombischen Pyramiden, aus nicht übersättigten Lsg. in langen, schiefwinkligen, nicht hygroskopischen Blättchen mit 1 Mol. Wasser. Pothjutzen, (J. russ, phys. Ges. 1890, [1] 391). Nuch Mylaus u. Funk (Ber. 30, 1718) existiert wahrscheinlich das Salz nur kristallwasserfrei. -- 100 g W. lösen bei 18" 153.7 g des Salzes; diese Lsg. enthalt 60.4 % Lit lOs. ihr spez. Gew. beträgt 1.833. Myllius u. Funk.

Lithium und Jod.

A. Jodhthium, Lid. - a) Wasserfrei. Schip, unter 330 %. Ramsay und EUMORFOPOULOS (Plat. Mag. [5] 41, 62), 446 + 3,5°, CARNELLEY, - LÖSUNGSwarme in Wasser: 14,886 Kal. Thirsow (J. russ. phys. Ges. 1893, [1] 467). Bodisko

[J. russ. phys. Ges. 20, [1] 501). Bildungswärme $J + Li = LiJ_{Li0} + 61.200$ Kal. J + 76.100 Kal.; Li $J + J_{gast} = LiJ_{fust} + 68.000$ Kal. (Lös. J + 82.800 Kal.) Bodisko. – Spez. Gew. 3.49 bei 23°. (Larke. 4.061 bei 25°. Baxter (Americ. Chem. J. 31, 558). Volumkontraktion bei der Bildung aus den Elementen – 0.03. Moller-Erzbach (Ber. 13, 1658). – Molekularrotation; Gladstone u. Hirbert (J. Chem. Soc. 67, 831).

Leitfahigkeit: 32 64 128 256 512 1024 97.4 99.8 103.7 105.1 106.9 107.4 Ostwald

b) Mit 1 and 2 Mol. H.O. - BOGORODSKY (J. russ. phys. Ges. 26, 209;

29, 179).

c) Mit 3 Mol. H_2O . — Aus Li₂CO₂ and HJ. Troost. Libbe (Ann. 121, 122; J B. 1862, 69) fügt zu der nach S. 113 aus 7 T. Jod bereiteten Lag. von BaJ. oder CaJ. 2 T. mit Wasser fein rerriebenes Li₂CO₃, läht 12—24 Stunden stehen, wodurch Ba oder Ca fast ganz als Karbenat gefällt wird und entfernt den Rest durch Li₂CO₃. Oder er sättigt die H.PO₄ enthaltende Jodwasserstoffsäure mit Li₂CO₃, und erhält unlöshehes Lithiumphosphat beben LiJ. Ersteres wird durch Erwärmen mit BaJ. in Lul verwandelt, indem man eine Spar H₂SO₄ aur Lsg. zufügt. Das im Ueberschuß bleibende BaJ. wird dann durch Li₂CO₅ zerlogt. Auch kann man die phosphorsäurehaltige Jodwasserstoffsäure zur Hälfte mit Ba OHO₆ oder Ca(OH), neutralisieren, diese Hälfte mit der zweiten mischen und mit Li₂CO₅ neutralisieren, wobei des vorhandene Ba oder Ca zur Fällung der Gesamtmenge der Phosphorsäure ausreicht. Libbio. — Nadeln oder (anscheinend monokline, Troost.) Säulen, gewöhnlich durch freies Jod gelb gefärbt. Zertließlich. Rammelsberg (Pogg. 66, 79). Schmilzt bei 73°. Bogoropsky (J. russ. phys. Ges. 1893, [1] 318). Bei 72°. Thirkow. Man engt eine eingedampste Lsg über H₂SO₄ bei O° ein. Aus abs. A. wie aus HJ unverändert unkristallisierbar; verliert sein W. bei 120°, Siedep. 200°. Thirkow.

d) Wassinge Lösung. — Mit HiSO4 oder Hul angesäuerte Lagg, schelden, befonders im Sonnenlichte, Jod aus. Die Menge desselben ist proportional der Konzentration and der Expositionsdauer. Lukus (J. Americ, Chem. Soc. 1880, 270,. — 100 T. W. lösen bei

0 19 40 59 75 80 99 120° 151 164 179 200 263 435 476 588

T. LiJ; das spez, Gew. von Lösungen, welche in 100 T.

5 10 15 20 25 30 35 40 45 50 55 60 T. LiJ enthalten, betragt bei 19°5

, 1088 1079 1124 1.172 1224 1.280 1.344 1.414 1.489 1.575 1.670 1.777 KREMERS Pogg 104, 133 111, 60; J. B. 1858, 40; 1860, 45; nuch Gentach's Berechnung; J.Z. anal, Chem 8, 285). Ueber Volumveränderungen solcher Legg, am letztgenannten Orts.

LiJ 133 9 71.26 70 40 3H₂O 54 28.74 LiJ₂3H₂O 187.9 100.00

- B. Jodsaures Inthum. LiJO, a) Wasserfreies.—Salzrinden, in 2 T. kaltem, in nicht viel weniger h. W., nicht aber in A. löslich. Remmedberg (Pogg. 44, 555; Pogg. 66, 83). Enthielten 7.98 Li.O., 92.02 J.O. (Rechn für wasserfreies Salz 8.25 und 91.75).—Myllus u. Funk (Ber. 30, 1718) konnten itas Salz ebenfalls nur wasserfrei erhalten. 100 g W. lösen bei 18 80.3 g des Salzes, diese Lösung enthält 44.6 0 LiJO, ihr spez. Gew. beträgt 1.568. Myllus u. Funk.
- b) Mit 1 Mol. H.O. Die neutrale Lösung von LiOH in Jodsäure hinterläßt bei langsamem Verdunsten bei 60° platte perlglanzende Nadeln, welche unter 180° ohne weitere Zersetzung ihr Kristallwasser verlieren. Die Kristalle zerfließen an der Luft, sind sll. in W.; ihre Lsg. in verdünnter H₂SO₄ liefert Kristalle von Jodsäurehydrat, die Lsg. in Jodsaure gesteht beim Abdampsen. Ditte (Recherch, sur Lacide jodique, Paris 1870, 60; Ann. Chim. Phys. [6] 21, 145).

			Dirth
Li ₂ O	NEW THE RESERVE TH	7.86	7.86
$J_i \hat{O}_{i}$	333.7	87.43	87.30
H _z O	18	4.71	4.85
2LIJO, H.O	381.7	100 00	100,01

- C. Ueberjedsaures Lithium. Die Leg von Liet'O3 in einer log, von Heberjodsdure, setzt in gelinder Whrme verdunstet, eine in W. lösliche Kristallmasse ab, welche nach dem Trocknen im Vakuum beim Erhitzen Wasser, Sauerstoff und Jed abgibt, während ein jodhaltiger Ruckstand, vielleicht a zurückbleibt, Languous (Ann. Chim. Phys. [3] 34, 264; Ann S3, 161 · J B 1852, 345. —
- a) Orthohyperjodsaures. (Nomenklatur vgl. S. 128), 5Li₂O.J. O₇. Bleibt beim Erhitzen von b) bis zum schwachen Glühen und bis die Jodentwicklung aufgehört hat, als gesinterter oder geschmolzener gelbweißer Ruckstand, welcher an W. etwas LiJ abgibt und sich leicht in HNO₄ löst, aus welcher Lösung ein Silbersalz 5Ag.O.J.O. fallt. Rammelsberg. Vielleicht ein Gemenge von LiJ und 2Li₂O₄. Bannusseng (Pogg. 137, 313).
- b) Dimesohyperiodsaures. 2Li₂O₂O₂3H₂O. Sättigt man eine Leg. von Ueberjodsaure nicht völlig mit Li₂CO₃, so scheidet sich beim Abdampfen der noch sauren Flüssigkeit ein weißes pulveriges Salz ab, im Exsikkator erscheinen weiße Kristallrinden. Verliert bei 100 "kein, bei 200 ° 9.28 % W. bei 275 "geht auch Sauerstoff fort. Bei schwachem Glühen entweichen W., O und J. während a) zurückbleibt. Rammelsberg (Pogg. 134, 387; J. B. 1868, 163).

	e		RAMMRIABERG
41.1	28	5 83	5,38 bis 6.12
2.1	254	53 00	53 14 59 20
90	144	29.93	~
3H ₂ O	54	11,25	
2Li,0,J,0,3H,0	480	100.00	

- c) Metahyperjodsaures. Li₂O.J₂O₇. Kristallisiert aus der Lösung von h) in waßriger Ueberjodsaure in durchsichtigen oder weißen Kristallen des tetragonalen Systems, isomorph mit den entsprechenden NH₄-, Na- und Ag-salzen. Kembinationen von P and der Deuteropyramide Poo. P 100°10′ (Polkante); 130°18′ (Mittelkante); °Poo = 107°28′ (Polkante), 113°34′ (Mittelkante); °P. Poo = *140°5′ Die beobachteten Winkel weichen von den berechneten bis 20′ ab. In W. wl. und von saurer Reaktion. Rammersberg. —
- D. Veberjodsaures Lithiumammonium. +NH₄)₂O,Li₂O₂,7H₂O₃. Aus dem klaren Gemisch von LiNO₃ und metabyperjods. Natrium (s. d.) scheidet NH₃ körnige, anscheinend monokhne Kristalle aus, welche ihr W. zugleich mit einem Teil des NH₃ bei 100° verlieren. A. Ihbe +Om Öfveryodsyrans Mattningskapacitet, Örebro 1869, 15).

			FRE.
Li ₁ O	30	5 23	5.34
(NH _a) _a O	52	9.06	8.87
2.3	254	41 25	44.20
70	112	19.51	19 50
7H ₂ O	126	21 95	
(NH ₄₉ O,La ₄ O,J ₄ O ₅ ,7H ₄ Ô	574	100 00	

F. Lithiumtetrachlorojodid. LiCl₄J₄H₄O. — Dargestellt durch Zugeben von 60 g Jod zu einer heißgesättigten Lsg. von 20 g LiCl in verd. HCl. Sättigen mit Chlor und Abkühlen. — Lange, gelbe Nadeln, durch Verdunsten der Lsg. im Exsikkator größere Prismen. Zerfließt an der Luft zu einer gelben Flüssigkeit, die unter Entfärbung in eine Lsg. von LiCl, übergeht. Schmilzt zwischen 70 und 80°, wird gegen 180° weiß. Wells und Wheelen Z. anorg. Chem. 2, 259.

		WREAS and	WHEELER
La	2 01	2 03	2 16
401	40.80	39.96	39.94
3		37.54	86 77
4H ₂ O	20.68	20.98	
TaCLJ,4H,0	99.98	100.46	

Lithium and Phosphor,

A. Phosphorlithnum. — Man erhitat Luthnumkarbid, Light, in Phosphordampf. Zeretzt W. unter Entwicklung von PH₁. Morssav (Compt rend 122, 363). Phospher bildet mit Lithium eine braune Verbindung, welche mit W. leicht entzundlichen Phosphorwasserstoff entwickelt. Theory

Lt.

B. Unterphosphorigsaures Lithium, LiH, PO, H, O. - Durch doppelte Umsetzung wird eine Losung erhalten, welche erst bei starker Konz, sehr kleine. zerfließliche Kristalle absetzt. Farblose durchsichtige Kristalle des monoklinen Systems. Kombinath den von selbe mit dem Hemforthodoma l'ee und dem basischen Pinakord, Diese Flächen bestromen den prisinstisenen Habitus der Kristalle; auterdem das Klundoma Pob - Pob Pob - *55° 0° oben; Pob ochoo 94° 40°; ochoo 0° - *100° 8°; ochoo Pob = 136° 12°; 0° · Pob = *123° 40°; Pob - 91° 28°. - Verwittert über H.SO, infolge Verlustes von 1, des Kristallwassers, welches völlig bei 200 ° fortgeht, bei stärkerem Erhitzen entweichen Wasserstoff und selbstentzundliches Phosphorwasserstofigas. Es hinterbleibt ein durch Phosphor rötlich gefarhter Ruckstand, welcher beim Glüben schmilzt, weiß wird, 76.3 % (Rechn 75.6) des getrockneten Salzes beträgt und ein Gemenge von 2 Mol. Pyrophosphat mit 1 Mol. Metaphosphat ist (9LiH, PO, 4PH, + 2H2 + 2Li4P2O7 + LiPO34. Durch Abdampfen und Gluben mit HNO4 werden aus dem wasserhaltigen Salze 92 . Rechn 955, Lithiummeta-phosphat erhalten. Rammelsberg (Ber. Berl. Akad. 1872, 416).

Li	2	7.77	Ваминацива. 7.04
211	Q.	2 22	
P	31	34 44	34.09
2(1	32	35.57	
H_iO	18	20.00	21.50
LiH,PO,HaO	90	100.00	

C. Unterphosphorsaures Lathium. a. Li, PyOn, 7H2O. - 1. Man vermischt Lagg. von Na, P.O. und LiCl im Verhältnis 1:2. - 2. Man löst in freier Unterphosphorsaure soviel Li₂CO₅, daß die Flüssigkeit noch stark sauer reagiert. Rammelsberg (J. prakt. Chem. [2] 45, 153; Ber. Berl. Akad. (1891) 753). Wohl schon erhalten von Salzer (Ann. 194, 32). — Wl. in W., II. in mehr Unterphosphorsaure, Salzer, löslich in 120 T. Wasser von gewöhnheher Temperatur. Aus der heißen konz. Lösung in W. und Essigsaure beim Erkalten luftbestandige, glanzende Kristalle. Verliert bei 120° 5 Mol. bei 200° 6 Mol. H.O. RAMMELSBERG.

				Вамиксавико	
			Nach 1	Nach 2	Umkrist
4La	28	9.00	827	9.15	8 88
2P	62	19.87	19 66) 50 61 65 14	3 49.5	20.20
60	96	30.74	- 1 mail	f 427,13	
7H ₂ O	126	40.89	41 12 -	_	-
P.O. 7H.O	312	100,00	100,00		

b) Saures. Li, H2P2O4.2H2O. — Durch Verdunsten der Matterlange ton a) Darst. 2, zur Sirupsdicke. Nicht bestimmbare Kristalle, die an der Loft feucht werden. RAMMELSBERG.

2Li	14	6 66	RAMMRURRERS
31'		99.52	29.70
2H	96	45.71	-
60	2	0.95	
2H,0	36	17.95	
Li ₂ H ₂ P ₂ O _a 2H ₂ O	210	100,00	

Verlor bei 200° 5.11 % HaO RAMMELBERG

D. Orthophosphorsaures Lithium. — a) Li,PO₄. — Verbindungen des Lithiums mit H₃PO₄ werden erhalten: 1. durch Zufügen von Phosphorsaure zu in Wasser verteiltem oder darin gelöstem Li,CO₄ bis zur sauren Reaktion und darauf folgendes Erhitzen. C. Gmelin. Rammelsbeho (Pogg. 76, 261). Freie Phosphorsaure fällt auch das Lithiumacetat, Berzelius, nicht das Sulfat. C. Gmelin, — 2. Durch Fallen von neutralen Lithiumsalzen mit Ammoniumphosphat. — 3. Von LiCl und — 4. von saurem Lithiumacetat mit Ammoniumphosphat und Ammoniak, Rammelsbeho. Die nach 1, 2 und 4 erhaltenen weißen kristallischen Niederschläge sind nach Rammelsbeho Li₂PO₄ mit einem von 3.23 – 7.45° a wechselnden Wassergehalt Rechn, für 21Li,PO₄/H₂O — 7.19° a), von dem sie die Hällte bei 200° verlieren. Dagegen wurdanch 3, also bei Gegenwart von freiem NH₃, cumul ein phosphorsaurereicheres krist Salz mit 1109° a W erhalten, welches sich in 200 T. W. löste, beim Gluhen ausammensunterte und nach dem Gluhen auf 51a/O, 2P₂O₅, conthielt (Gef. 33 32 Li₂O, 6551 P₂O₃; Rechn 3446; 65 44° Rannelsbeho. Ein ähnliches, jedech wegen unvollständigen Auswaschennicht natriumfreies Salz erhießt Rannelsbanen später (Pogg. 102, 442) durch Vermischen einer kalten Lsg. von Liff₂PO₄, mit Na₂CO₅. Es enthielt 32.52 Li₂O, 61.37 P₂O₅, 1.48 Na₂O, 0.78 CO₆ and 3.85 H₂O, and Absung des Natriums als 2Na₂O, P₂O₆, des Kohlendovyda als Li₂CO₆, der Formel 51a₂O, 2P₂O₅, ¹/₂H₂O entsprechend Beim Abdampfen eines Lithiumsalzes mit Natriumphosphat erhalten.

Nach W. MAYER zeigt das klare Gemisch der Lsg. eines Lithiumsalzes mit Na, HPO, oder K, HPO, beim Stehen langsam zunehmende Trübung. beim Erhitzen scheidet es a cals schweren weißen kristallinischen Niederschlag ab. Von demselben Niederschlage wird noch mehr erhalten, wenn man das bei der Fallung sauer gewordene Filtrat mit NaOH oder KOH neutralisiert, mit NH vermischt und erhitzt. Auch liefern Lithiumsalze flüchtiger Säuren, wenn sie mit überschüssigem Natriumphosphat zur Trocknis verdampft werden, einen Salzruckstand, welcher beim Behandeln mit W. a. zurucklaßt. Hierbei ist es einerlei, ob man statt des Natriumphosphats and NaOH Ammoniamphosphat and NH, anwendet, nur daß wegen Lislichkeit des Lithiumphosphats in Ammoniumsalzen etwas davon in das Filtrat geht; wendet man aber zum Neutralisieren der frei werdenden Saure (3LiNO, + Na₂HPO₄ = Li,PO₄ + 2Na NO, + HNO₂) soviet Na₂CO₃ an, daß ein Teil desselben unzersetzt bleibt, so ist dem beim Abdampfen zur Trocknis bleibenden LigPO, mehr oder weniger LigCO, beigemischt. Ein Doppelsalz von Natrium- oder Lathiumphosphat, oder Ammonium- und Lathiumphospat oder ein Lithiumphosphat von anderem Verhaltuis zwischen Saure und Base wird bierbei nicht erhalten. - Das durch Erhitzen gefallte Salz bildet ein weißes, schweres, körniges Kristallpulver, bei 300 facher Vergrößerung aus radial gestreiften linsenförmigen Kornern bestehend; das durch Abdampfen erhaltene ist amorph, leicht und an den Fingern haftend. Ersteres verliert bei 100° 1, Mol. W. Backt auch bei sehr heftigem und anhaltendem Rotgluhen im Platintiegel nicht zusammen. Löst sich in 2539 T. reinem, 3920 T. ammoniakhaltigem W., viel leichter in W., welches Ammoniumsalze enthält, aus dieser Leg, durch Erhitzen mit Aetzalkalien fällbar. Löst sich leicht in HCl oder HNO2, Ba.OH), fallt aus dieser Lag, alle Phosphorsaure als Baryumphosphat, wahrend alles Lithium in Losung bleibt. W. MARRE

Lithiumnatriumphosphat. Schwerer wiem. Ann. [2] 16, 694, Berl. Akad. it. sondern sintert nur schwach. phat in orthorhombischen Prismen Compt. rend. 110, 1333). Löst sich it. ohne sich zu verändern. Beim in tafelförmig rhomboidalen Krind 103° aufweisen und durch Aberonale Form zeigen. Auslöschung udinal. Spez. Gew. bei 15° 2.41. issigsäure. DE Schulten (Bull. Soc. in 833 T. W. Phosphoresziert als Chem. News, 62, 239).

*13	MAYER. 37.67 61.98	FRESENIUS. 37.96 62.13	De Schulten 38.58 61.42
-	99.65	100.09	100,00
	RAMMELSBE	RG. MAY	TER,
10%	35.00	35.	11
1.78	57,72	57.	05
7.19	7,28	7.	42
(0,00	100.00	99,	68

1. R. 1801, 842). - Die Analysen im Mittel zahl-

die Bildungsbedingungen lassen sich nicht 10 Teilen W. von 15°, schmilzt in der Hitze 150° das Kristallwasser, bei 150°.

		RAMME	LSBRRG.
210	29.66	1. 30.62	2. 30.53
(26	60.14	59.72	60.97
72	10.20	11,09	8,09
708	100.00	101,48	99,53
		RANKE	LSBERG.

210	12.52	28.46
426	57.21	67.20
108	14.57	15,71
744	100.00	101.43

ichtige, in Wasser lösliche Körner. C. Greens. — 1. Man die freie Säure durch gelindes Erhitzen, löst den sit über konz. H₂SO₄ kristallisieren. — 2. Man löst kist die vom niederfallenden Salz a) abfiltrierte sin. — 3. Man verdampft Lithiumacetat mit H₂PO₄ kliche kleine Warzen und durchsichtige Kristalle. W. schmilzt später, wird fest und zu einem klaren, sin durchsichtigen Glase. Rammelsberg. Spez. Gew. soc. chim. [2] 34, 687).

BANKRISBERG.
18.16 bis 14.03
68.27 64.94 68.78
17.81 17.52 20.07

a verdunstet eine Lsg. von b) in H₃PO₄

im Exsikkator. Große, durchsichtige, zerfließliche Kristalle, die bis 150° kein W. abgeben. Raumensneuer Wiedem, Ann. [2] 16, 694; Ber. Berl. Akad. 1882).

			Вамяньянемо	
Li _s o	30	681	1, 7,29	774
2P,0,	284	64.55	61 13	64 63
7H ₂ O	126	3H 64	38 68	27.62
2LiH,PO, 2H,PO,,2H,O	110	100 00	100.05	99.09

E. Pyrophosphorsaures Lithium, Li₄P₄O₅2H₂O₅ — Man fällt eine essigsaure Lösung von 5Li₂O₅Na₄O₅O₅ (s. u. Natrium) mit Alkohol. Aeußeist voluminöser Niederschlag, Verliert bei 100°7.03° , beim Schmelzen 14.55° , W. Meriang (Z. anal, Chem. 18, 568). Verliert das W. bei 200° und schmilzt in der Hitze zu einer weißen Masse. Rammersbeng (Ber. Berl, Akad, 1883).

			MERCENIC	 Ваммецявано
21.50	60	26.22	25.46	-
P ₆ O ₅	145	59 66	60.08	50.78
2H,0	136	15 13	14.55	13.63
La.P.O. 2H.O	228	100:00	100.09	

F. Metaphosphorsaures Lathium. LaPO₅. - Li₂CO₄ wird in einem Ueberschuß von H₃PO₄ gelost, am besten 2 Mol. Li₂CO₈ in 3 Mol. H₄PO₄. Dampft man diese Lösung bis 130° ein, so scheidet sich eine Verbindung von Ortho- und Pyrophosphat von der Formel 6Li,O,5P,O,8H,O ab, die ber Weiterer Steigerung der Temp, wieder in Lösung geht. Erst wenn die uberschussige Metaphosphorsaure in weißen Dampfen zu entweichen beginnt, scheidet sich das Metaphosphat aus. Die erkaltete M. wird wiederholt mit W. ausgekocht. Schweres, weißes Krystallpulver, unter dem Mikroskop gnt ausgebildete Tafeln. Man erhalt es auch großkristallmisch oder sehr feinkornig, je nachdem man mehr oder weniger H_sPO₄, als oben augegeben, verwendet. Gleiche Molekule Li,O und H,PO, liefern beim Eindampten eine harte, schlackige Masse. In sd. W. unl., in Essigsaure kaum, in Mineralsauren leicht lösl. Spez, Gew. 2.461. Bei antangender Rotglut schmilzt es zu einem farblosen, in W. mit schwach saurer Reaktion löslichen, in A. unloslichen, hygroskopischen Glase vom spez. Gew. 2.226. MERLANG (Z. anal, Chem. 18, 565). TREV (J. prakt. Chem. [2] 45, 441).

Li₂O 30 17 44 17 75 = P₂O₅ 142 82 56 82 65 82 60 Li₄O₅P₂O₅ 179 100 00 100 40

G. Tetrametaphosphorsaures Lithium. — 4(LiPO₁,H_nO₂, — Wird dargestellt wie das Natrumtetrametaphosphat, [Dimetaphosphat Fleitmann's, (vgl. dieses)]. Mit A. gefällt mikrokristallinisches Pulver, welches aus W. nicht umkristallisiert werden kann, da sich beim Eindampfen an der Oberfläche eine Haut bildet. Sl., verliert sein Kristallwasser bei 100°. Leitfähigkeit: v 32 à 81.7; v 1024 à 123.3. Hieraus geht seine Konstitution als Tetrametaphosphat hervor. Warschauer (Z. anorg. Chem. 36, (1903) 180).

		WARRENAURH,
4(La,0)	14-44	14.74
4[P ₂ O ₃]	68.24	68 08
मुंद्रप्त-लून	17.32	17.52
4[LaPO, H ₂ O]	100.00	99 94

Lithium, Phosphor und Stickstoff, Jod.

A Phosphora a res Lithium-Ammonium - Failt nach Buzzer a s. Lehrb 3, Autl. 4, 213) beim langsamen Abdampfen der Leg. eines Lithiumsalzes mit Ammoniumphosphat in durch-

ler, welche vor dem Lötrohr unter Verlust von NH₂ schmelsen. Mit eat erhielten W. Mayer und Rammelsbere nur Li₂PO₄, vgl. S. 262, nmoniummetaphosphat. Li₂O₂(NH₄)₂O₃SP₂O₅,8H₂O₅ — Man e Lithiummetaphosphat eine Woche lang mit einer Lsg. In k. W. nicht merklich löslich, löst sich bei 70 ° schneil iner sauer reagierenden Flüssigkeit, aus der es sich beim

eder ausscheidet. Leitvermögen bei 16°: (v = Vol. in Lit., 410°

80 160 320 64 72 75 78 8 7hem. [2] 45, 442).		2560 86	5120 89	90
Li ₂ O	4.27	TANNANN. 4.25		
$2(N\tilde{H}_4)_2O$	14.79 60.49	14.75 RLEG		
3P ₂ O ₆ 8H ₂ O	20,45	20.64		
LLO 2/NH A O RP. O. SH. O	100.00	99.90		

moniumpentametaphosphat. — Ganz analog dem entspr. Na-

, 16°: 80 160 320 640 1280 2560 5120 7278 89 TAMMANN. 83 86 75 81 ohorsaures Lithium. - Wird aus einer konz. Lösung des schwer löslichen, kristallinischen Körnern gefällt. Ver-

sphorjodat. $3\text{Li}_2\text{O}_2\text{P}_2\text{O}_5, 18\text{J}_2\text{O}_5, 11\text{H}_2\text{O}_5 - \text{Man löst Lithium-ender H}_2\text{PO}_4$ vom Siedep. 150° und sättigt die siedende Kristallisiert beim Abkühlen in kleinen prismatischen as polarisierte Licht stark ablenken. Chrétien (Ann. . 393).

Rochen in Lithiumphosphate. STOKES (Americ. Chem. J.

8J ₂ O ₅ ,11H ₂ O	100.00	100.10	
	3.07	3.2	
	1.39	1.32	
	2.21	2,26	
	93,33	98.32	
		CHRÉTIEN.	

Lithium and Bor.

riebenen Lithiumborate enthalten wahrscheinlich Karbonat. RESCHEE. on 1 Mol. B₂O₂ mit 3—5.1 Mol. Li₂CO₂ entweichen ziemlich konstant M (Chem. Soc. Qu. J. 12, 177; J. B 1859, 72). — rat. a) Lithiummetaborat. Li₂O₃B₂O₃. a) Wasserfrei. — B₂O₃ mit beliebigen Mengen Li₂CO₈. Le Chatrlier 1091). — 2. Man trägt in abs. A. metallisches Lithium 2 alkoholische Borsäurelösung hinzu. — Nach 1. trikline 2. weißer, kristallinischer Nd., enthält Kristallalkohol, nicht, wohl aber bei vorsichtigem Erwärmen entweicht. g. Chem. 4, 169).

			REISCHLE,	
LigO	30	80.00	29.97	
B_2O_3	70	70.00		
Li ₂ O,B ₂ O ₈	100	100,00		

H₂O. — Man läßt die Lsg. der Schmelze von 2 Mol. kristallisieren. Le Chateller. — 2. Man bringt zu

einer Lsg. von ganz karbonatfreiem LiOH in ausgekochtem W. eine solche von 1 bis 3 Mol. Borsäure und läßt im Vakuum kristallisieren. – Schöne Kristalle, die bei 114° 14 Mol., bei 160° noch 2 Mol. Kristallwasser verlieren. Hexagonale, dunne Tafeln, nach der Basis OP, außerdem ∞ P und schlecht ausgebildet auch P; schwache, positive Doppelbrechung, Reischle (Z. anorg. Chem. 4, 169). Rhomboedrisch-einachsige Krystalle. Le Chatelier Gemessen von Termier (Bull. Soc. Min. franç. 20, 257). Spez. Gew. 1.397 bei 14.7°. Schmelzpunkt 47°. Verwittert langsam an der Luft. Le Chatelier. Hydratationswarme +43.4 Kal. Lösungswärme -28.4 Kal. Bildungswärme $B_2O_{a13a}+2\text{LiOH}_{Lib}-2 \times 9.3$ Kal. $B_3O_3+\text{LiOH}-1 \times 9.8$ Kal.

			RRISCHLE	LE CHATRIABE.
Li _t 0	30	7.73	7.57	7.8
$B_{i}O_{i}$	70	18.04	_	-
16H.O	288	74.28	74.21	74.1
TRO BUILD	3588	100.00 .		

b) Li₂O₂B₃O₃5H₂O₅—Man kocht gleiche Aeq. Li₂OO₃ und Borsaure, bis die CO₂-Entwicklung aufgehört hat, filtriert das überschüssige Karbonat ab und dampft zur Syrupdicke ein. Der Syrup wird durch Knoten mit immer neuen Mengen Alkohol zur Kristallisation gebracht. — Rein weißes, nicht sehr dichtes t'ulver, zeigt unter dem Mikroskop kristallartigen Habitus. Nach Artyrdon Kristalle, welche alkalisch schmecken und reagieren, beim Erhitzen unter Aufblähen ihr Kristallwasser verlieren und zu einem klaren Glase schmelzen; nach C. Gurlin durchsichtiger Gummi. — Schmilzt am Platindraht zu einer sich warzen Perle, die nach Betupfen mit H,SO₄ und erneutem Glühen farblos wird. Gibt bei 200° 2 Mol. Kristallwasser ab. Filbiger (Arch. Pharm. 208, 211). Ll. in W. Arfyrdoson.

Li,O 2B,O ₄ 5H,O	90 140 90	11 58 53 84 34 61	FILSINGER. 11 60
0.2B.O. 5H.O	200	50 96	

c) Li₂O₃B₂O₃6H₂O. — Man teilt eine bestimmte Menge Borsaure in zwei Teile, versetzt den einen mit soviel Li₂CO₃, als sich darin in der Hitze anflöst, fügt den anderen Teil hinzu und bringt zur Kristallisation wie bei b). Kristallinisch, macht unter dem Mikroskop den Eindruck eingetrockneter Schuppchen. Dichter und schwerer als b). Sll. in W., unl. in A. und Ac. Verhält sich beim Glühen wie b). Filsingen,

			Fristxonia
1,i,0	30	8 60	8.54
3B ₂ O ₂	210	60.31	-
6H ₂ O	108	31 03	29 59
ISO WE GILD	218	99.97	

d) $\text{Li}_2O_44B_2O_3$, — a) Wasserfret. — Man schmilzt ein Mol.Li $_2CO_3$ mit sechs Mol. B_2O_4 eine Stunde lang bei 500—600°, und zieht die Schmelze mit W. ans. Unlösliche prismatische Kristalle. Le Chateler (Ball, Soc. Chim. [3] 21, 35).

		LE CHATRIARE.
La _z O	9.7	9,85
4B,0,	90.3	term
La.O 4B.O.		

\$1 Mit 10 Mol. H₂O. — Man kocht eine lag, von Lithiumacetat mit 2 Acq. R₂O. langere Zeit, dampft dann mehrmals zur Syrupdicke ein und läßt schließlich über Schwefelsaure stehen. Schneeweiße, äußerst harte, klingende Krusten. — Auf diesem Wege wurde auch einmal ein Salz von der Zus.

La.0.4.5BrO1.10H10 erhalten. Dasselbe ist über nur ein mit BrO3 verunreinigtes Produkt, da es durch Erschöpfen mit Alkohol in di übergeht. Filbsingen.

			FILSINGER.
£i _s o	90	6 08	6,21
4B ₂ O ₄	580	57 10	_
1011,0	180	36 73	86 66
14,0,4B,0,,10H,0	490	99.91	

B. Borfluorhithum. Durch Fällen von Baryumborfluorid mit Li,SO₄ Kristallisiert bei langsamem Abdampfen bei 40° in großen Saulen, welche wie das Natriumsalz schwecken, an der Luft feucht und flüssig werden und dabei kleine rhomboedrische, schwerlösliche, nicht weiter untersuchte Kristalle abscheiden. – Ll. in W. Bruzkutes,

Lithium and Kohlenstoff.

A. Acetylenlithium. Lithiumkarbid. Li, C, 1. Man erwarmt Lithium-acetylid-Acetylenammoniak (vgl. S. 270) im Vakuum. Moissas Compt. rend. 127, 916). — 2. Man mischt gleiche Teile Kohlenstoff und Lithium und erbitzt die Mischung eine halbe Stunde im Vakuum in einem Eisenschiffchen, welches in einem schwerschmelzbaren Glasrohr liegt zur dunklen Rotglut. Das Glasrohr ruht dabei seinerseits in einer Porzellanröhre. Bei Verwendung von Zuckerkohle tritt l'euererscheinung ein. Diamant reagiert in gleicher Weise, wie amorphe Kohle. Guntz (Compt. rend. 126, 1866). - 3. Man erhitzt Lithium in einem Strom von Acetylen. - 4. Man erhitzt ein Gemenge von 4 At. Kohlenstoff und einen Mol. Lie ('O, im elektrischen Ofen so lange, bis die Reaktion sehr energisch zu werden beginnt, d. h. bei Anwendung eines Stromes von 350 Amp. und 50 V. 10-12 Minuten, bei Anwendung eines ebensolchen von 950 Amp. 4 Minuten. Morssan (Compt. rend. 122, 362. - 5. Man erhitzt Lithium mit Bogenlichtkohle im Vakuum. - 6. Man erhitzt Lithium im CO- oder CO2-Gasstrom auf dunkle Rotglut. Bei höherer Temp, bildet sich nur wenig Karbid. Gunt (Compt. rend. 123, 1273 .— Erhitzt man Lithium in einem Strom von Aethylen oder Acetylen, so bildet sich neben Lithinmkarbid die den Gleichungen C.H. + 6Li Li₂C₂ + 4LiH, resp. C₂H₂ + Li₄ - C₂Li₂ + 2LiH entsprechende Menge Lithiumbydrid (vgl. S. 243). Das Reaktionsprodukt aus Lithium und C.H. enthielt 58.96, 59.90, 50.86 $^{\circ}_{0}$ La statt theor, 60 $^{\circ}_{0}$ La; es entwickelte mit W 5.64 $^{\circ}_{0}$ H statt theor 5.71 $^{\circ}_{0}$, 6.0812

Nach 1, weißes Pulver, das sich bei Berührung mit W. entzündet, Nach 2. graue Masse. Guntz (Compt. rend. 126, 1866). Weiße M. von kristallinischem Bruch, durchscheinend wie ein Alkalichlorid, zeigt unter dem Mikroskop durch Luftfeuchtigkeit leicht veranderliche glänzende Kristalle. Spez. Gew. 1.66 bei 18°. Zerbricht leicht und ritzt das Glas nicht. Ist ein außerst energisches Reduktionsmittel; brennt in der Kälte in Fl und Cl mit großem Glanz, bei geringem Erwärmen in Brund J-dampf: entzündet sich unter Rotglut und brennt lebhaft in O. S und Se-dampf, desgl. in P-dampf, wobei ein Phosplud entsteht, das mit k. W. PH, entwickelt. Verbindet sich bei Rotglut mit As; KClO., KNO., und KMnO. oxydieren es bei ihrem Schmp. mit schönem Glanz; geschmolzenes KOH zersetzt es unter großer Warmeentwicklung; konzentrierte Säuren greifen es nur sehr langsam an. Es zersetzt W. in der Kalte unter Entwicklung von reinem Acetylen. 1 kg Li.C. liefert bei dieser Zersetzung 587 l CzHz. Moissan (Compt. rend. 122, 363). Dissoziiert in der Gluhhitze wieder. Reduziert geschmolzenes LiCl zu Li.Cl. Guntz.

			MODESAN
21.	24	63.16	85.55
3Li	14	36 84	33 41
Calife	.38	100.00	58156

B. Lathiumacetylid-Acetylen-Ammoniak. C.Li, C.H., 2NH, — Bildet sich genau wie das Kaliumacetylid-Acetylen (vgl. S. 153) nach Moissan. Sehr schöne, rhombocdrische, durchscheinende Kristalle, unter der Lupe dew islandischen Doppelspat ahulich. Verbreunt bei Berührung mit W., desgl. in Cl. unter Hinterlassung eines schwarzen Ruckstandes. Fangt Feuer in SO₂ und CO₂: dissoziiert leicht in Luft oder R, wobei Li, C. als weißes Pulver hinterbleibt. Ber.: 48.97° C. Gef.: 48.43° C. Moissan Compt

rend, 127, 916).

C. Kohlensaures Lithium. a) Li, Cos. - Das durchstehuge Litti wird an der Luft durch Aufnahme von CO, undurchsichtig. C G Gurtts 1. Man fällt Li, SO, durch Baryumacetat, filtriert, dampft ab und zerstört das Lithiumacetat durch Gluben. Benzelius. = 2. Man löst in einer konz. Lsg. von biCl überschüssiges Ammoniumkarbonat und wascht das gefallte Li.(O, mit A. BREZELIUS. Sees gielt die aus gleichen T. Lut'l und W. bereitete I og in überschusugen Ammoniumkirbomat, welches in kenz NH, gelost ist, und erhitzt im Wasserbude bis zur Ammoniakentwicklung und solange sieh der Nd noch vermehrt. So fällt die Halfte des Lithiums als korniges Pulver nieder, in der Kälte wird nur 1, und zwar als Gallerte gefällt. Der Niederschlag ist mit verd NH, zu waschen Sros. 3. Man behandelt das aus LiNO, durch Erhitzen mit Kupfer dargestellte Li,O mit CO,. Taoosi Zur Reinigung löst man in W. unter Einleiten von CO, und erhitzt, wobei das reinere Salz kristallinisch niederfallt. Thoosr. Sras. Es ist bei 200° zu trocknen. Eillt man mit NagCO, oder KgCO2, so halt der Mederschlag hartnúckie Alkali zurúck Trooser Leichtes weißes Pulver oder, durch Kochen der Leg, des sauren Salzes erhalten, Kristallkrusten. Angenesox erhielt durch langsames Abdampten der was Lag' kleine, an der Luft schwach vernitternde Saulen, Kraliowassky perigianzende Wurfel. Fletchtoun Arch. Pharm. 225, 509: gewann I mm lange, schone Prismen, unter dem Mikr, ungleich sechsseitige Saulen. doren eines Ende einen einspringenden Winkel bildet, als er eine bei 15° gesattigte Lsg. einige Zeit auf das siedende Wasserbad stellte.

Bildet bei sehr langsamem Verdunsten übersättigte Lagg. Prickielis erhielt eine solche v. spez. Gew. 1.0278, welche l T. Li, CO, in 45.57 T. W. enthielt. 100 T. k. W. losen l T. Vauquelis; 100 T. von 13° lösen 0.76% von 102° 0.778 T. Li, CO, bei dieser Temp. siedet die gesättigte Lise. Kremers (Pogg.~90,~48;~J.~B.~1856,~275); 100 T. k. oder h. W. lösen 1.2 T. Li₂CO₅. Trouser, 100 T. W. Issen bei 0 ° 1.539, bei 10 ° 1.406, bei 20 ° 1.329, bei 50° 1.181, bei 75° 0.866, bei 100° 0.728 T., bei 102° wieder mehr des Salzes. Bewan J. russ, phys. Ges. 1884, 591). Bei 15' 1.4784, bei 100 ° 0.7162 Teile, Drapta Chem. N. 55, 1690 - Unl. in A. C. Guellan, -Verliert beim Kochen mit Wasser CO₂. Fluckiger, — Optische Refraktion der wss. Lsg.: n=0.577. M $\mu=42.7$. Doumen (Compt. rend. 110, 40). Spez. Gew. gegen W. von 17°5 - 2.111, Kremers (Poqq. 99, 443; J. B. 1857, 67), bei 0 ° = 2.111, beim Schmelzpunkte 1.787, Quincke (Pong. 188_ 141; J. B. 1869, 35; bei 800-1000 1.765-0.00034 (t-900). BR NNEW (Z. anorg. Chem. 38, 350). Schmilzt in dunkler Glühhitze, Arryroson bei 618 °. RAMSAY II. EUNOBPHOPOLLOS (Phil. Mag. 5) 41. 621. viel leichter als Na₂CO₂ oder K₂CO₃. Flackigen, zu einer durchsichtigen Flüssigkeit -HERMANN Pogg. 15, 480, welche beim Erkalten schmelzartig, Arrykosos kristallinisch, Turner, gesteht und in perlglanzende Bruchstucke zerfällt -HERMANN, - Daten über die Schmelzbarkeit von Gemischen von Lig Co. mix-Na, CO, gibt Le Chatelier (Compt. rend, 118, 709). - Verflüchtigt sich in D

heißesten Teil der Bunsenflamme 8.74, Bunsen, 10.00, Nouthon und Roth (J. Amer. Chem. Soc. 19, 155), mal so schnell als die gleiche Menge NaCl. Zersetzt sich schon vor dem Schmelzen, verliert anfangs rasch, dann langsamer einen Teil des CO₂, welcher bis zu 83° des vorhandenen betragen kann. Troost. Erhitzt man im Vakuum, so kann man das gesamte CO₂ austreiben, doch verfluchtigt sich dabei auch zum großen Teil das entstandene Oxyd. Lebert (Compt. rend. 136, 1256). Tension des CO₂ im Vakuum nach Lebert:

Temp	Druck in min	Temp	Ornek in min
5H0*	0	8300	34
610 .	1	810.	37
62E) v	3	842)0	41
64016	8	1690°	50
710°	16	द्रान्तार	61
740 0	19	1000 *	91
7770	23	1200°	300
8000	29		

Geht bei 1¹, tägigem Erhitzen im Wasserstoffstrom auf dunkle Rotglut in Li_vO über. Dittman J. soc. chem. Ind. 3, 138; 7, 730. Greift beim Schmelzen Platin nur bei Luftzutritt an. Dittman, Wird durch Glühen mit Kohle leicht in Lithium verwandelt (vgl. 8, 239). Troost. — Reagiert bei Rotglut mit Aluminiumpulver unter Entzündung und Hinterlassung eines grauschwarzen Ruckstandes, der mit Wasser H entwickelt. Franck (Bull. soc. chim. [3] 11, 439). Aehnlich, aber äußerst heftig reagiert ein Gemenge von 1 Mol. Li_vCO₂ und 3 At. Mg schon weit unter Rotglut. Winkleh Ber. 23, 46. Gibt das CO₂ an BaO und CaO ab, zeisetzt beim Kochen die Ammoniumsalze und fällt die Metallsalze. Vauquelin. —

Neutralisationswarme für Li, Co. : 20.410 Kal., für LiHCO, : 22.110 Kal.

MUILER Ann. Phys. Chim. [6] 15, 531 c.

			SCHAPPGOTSCH	Diggi.
L1.0	30.04	40.57	39.83	40.57
CO,	44	59 18	60 17	59 43
Li ₇ CO ₃	74 04	100,00	100.00	100 00

Das Lithnumkarbonat entbalt oft 8-10 ° Magnesia alba Sras

b Sauces. Mit Luthumkarbonat gesättigtes W löst noch mehr davon auf, wenn man CO, durchleitet. Anevensos. 100 T. W. vermögen dabet 5.25 T. zu lösen, Troost, 5.15 T. Goldanner. J. Pharm. Chem. [5] 14. 79. 5.601 T. bei 18°, Bewid. Gegenwart anderer Alkalibikarbonate vergröbert die Löshehkeit. Carles. Johrn. Pharm. Chem. [5] 21, 549. Die Log. setzt beim Stehen an der Luft oder Verdampten Salz as ab. C. Gerlin. Bankkunding.

D. Essignares Lithium. LiC₂H₄O₂, a) Normales. — α) Wasserfrei. — Das durch Schmelzen entwässerte Salz ist weiß und undurchtig; es schmitzt bei anfangender Glubhitze zu einem Oele, welches sich bei stärkerem Erhitzen mit dem Geruch nach brenzlichem Oel und Aceton aufbläht, und vor dem Lötrohre plötzlich mit prachtiger violettroter Flamme verbrennt, em Gemenge von Li₂CO₃ und Kohle hinterlassend.

β) Mit 1 Mol. H2O. - Bei 89° schmelzende Tafeln. Liscogur (Bull.

soc, chim. 24, 517).

y) Mtt 2 Mol. H_2O . — Aus der wss. Lsg. kristallisiert es in wasserhaltigen zollangen geraden Säulen, oft mit abgestumpften scharfen Seitenkanten.

Rhombisch, mit den Flächen OP, ∞ P, ∞ Poo. Verhältnis der Nehennehmen 1:1 15975, Gewöhnlich Zwillinge. Schaus Bestimmungen der Kristallgestalten in ekemischen Liboratorien erzeigter Produkte, Wien, 1855; J. B. 1854, 433). Es bläut rotes Lackmus, and schmeckt milde, aufangs süßlich, dann angenehm salzig. — Die Kristalle verwittern nicht in trockner Luft, schmelzen bei 49° teilweise, bei 70°



	Donx.
1.89	7.60
72.37	_
19.74	19.22
100.00	

ibt beim Glühen 20.22 % Li. COs.

---- aq. -- LiCN(gelöst) + 65.120 Kal.

Die pomeranzengelbe Leg hinterläßt boim A lödiche Salzmasse. Benzehres. Hermes (Zeitschr. Hermes (Zeitschr.

und Kalium.

mmenschmelzen beider Metalle oder durch Eingerungen erhalten, Troost

K₂(C)₃. Der durch Eindunsten auf dem K₂(C)₃. Der durch Eindunsten auf dem stallisiert erst in Schnee-Kochsalz-Kälte-liche Kristalle, die über H₂SO₄ den Glanz (hem. [2] 37, 251).

34.82 Róявіа. 35.34 11.12 11 19 12 37.40 46.71 1 0 6.66 6.76 0.250₁, H₁O 100.00 100.00

Aus der wss. Lsg. eines Gemisches gleicher kristallisiert zuerst K₂SO₄, dann erscheinen eines Doppelsalzes, welches gleiche Atome enthalt, endlich sehr kleine monokline Kristalle 11.84 Wasser, (Rechn 22.73 S. 12.78 H₂O), annähernd D., 5H₂O entsprechend Rammelsberg. Die hexakombinationen der Grundgestalt P mit dem Prisma hen Pinakoid. P = 125° Mittelkante), 127°20° (Polkante); hung und Rechnung differieren bis 20°. Rammelsbrug, Spaltbar Schanus Kristalle derselben Ferm und Dimensienen wurden ein der Kristallgestalten, Wien 1855, 16; J B 1884, 323 genach Krontoon eine andere Zusammensetzung Auch kristallon Witter Z Krist. 17, 595 und Though Jahrb f Min 1892, ist wahrscheinlich die Zusammensetzung eines von Schane's Berichtlen, Wien 1855, 15; J B 1854, 323), für wasserfreies Lithium-Wieden Bud. Soc Min 3, 200.

RANGELINKIG.				
a b.				Киовьоси.
28.61 27.28	4 K	138.5	34 12	34 23
\$ 565	21.1	14	8.05	2.95
255	38	96.2	20.97	20.75
	120	192	41.86	
	K.Li. 80.5.	458.7	100.00	_

Mischungen von LiCl und K₄P₄O₂ in der Kalte, sonst in der Warme bindung von der Formel KLi₂P₂O₂ schung gleicher Moleküle auf 75° in kristallwasserhaltigen, mikroskopischen, schiefwinkligen Tafeln aus, die bei 100° 12.49°, (2 Mol.) beim Schmelzen 18.74°, (3 Mol.), Wasser verlieren. Die Lithium-Kaliumphosphate schmelzen in der Glühhitze um so leichter je lithiumreicher sie sind. Kkaur, Nahnsen u. Coso (Ann. 182, 170).

	Entwissert.		Cuso,
SLLO	90	19,22	19,53
K.O	94.3	20 14	20.19
2P,O3	284	60 64	60 69
KLi,P.O.	468.3	100 00	100 00

E. Kalumlithiummetaphosphat. Li₂O,2K₂O,3P₂O₅,4H₂O. — Darstellung und Verhalten wie das des Lithiumdiammoniummetaphospats (vgl. S. 265) — Tammann (J. prakt. Chem. [2] 45, 443).

		TAXMANN.
2K,0	28 30	25.95
LĹO	4.20	4.11
BP.O.	59.45	59 16
411,0	10 05	10 60
.0.13.0.3P. O. 4H-O	100:00	99 82

F. Weinsaures Kalium-Lathium. — Durch Sättigen des Weinsteinsmit Li, CO,. Große, gerade, schwach geschobene 4 seitige Säulen, vorsalzigbitterem Geschmack, wenig verwitternd. Ll. in W. C. Gmblin Zweigliedrig, mit Hemiedrie des Oktaeders, Zepharowich (Ber. Wiensakad, 41, 520; J. B. 1860, 251), In der Wärme schmelzend. Durk.

Kristalle.			Dunk.
0.5K ₂ O	472	22 80	22 17
0.5Li,0	14.4	681	6.54
C,H,Os	132	62.38	
11,0	18	8.51	8.71
LRC, H, O, H, O	211.6	100 00	

G. Tranbensaures Kalium-Lithium, KLiC₄H₄O₆,H₇O_. — Spez. Gew. 1.610. Isomorph mit dem LiRb-Salz, (s. d.) Wyrousoff.

Lithium und Rubidium.

A. Weinsaures Rubidium-Lithium, RbLiC₄H₄O₆,H₄O. — Spez. Gew. 2.281. Rhombisch, a b c = 0.5414 1 · 0.2906. Beobachtete Formen: (010), (010), (120), 332 , 302) Gemessen (110) (110) = 56 52%; 332 | 001 = *42*28%; 332 | 308 · *18*45′ berechnet. (120 | 120) | 98*34′, | 101, | 101) = 56 26′. Wynot norr (Bull. soc. min. frang 6, (1883) 53; Z. Krist. 10, 1885 623).

B. Trasbensaures Rubulium-Lathium. RbLiC₄H₄O₈,H₂O. — Spez. Gew. 2.192. Monosymmetrisch. 05693·1 0.3364. \$\beta = 84°22'\$. Beolachtete Formen; (100, (1°0, (031, 263) Stets Zwitlinge nach (100, tafelfernig nach der Zwitlingsebene Gemessen; 130: (130) — *119°2'; 263 · 263) = 18°38'; (263, 263) = 51°52'; berechnet (110° (110 = 55°4'· (263) · 130 — 62°22'; (031: 051) = 89°16'; (041 – 263) = 22°58' Is morph mit dem Li-K- und Li-NH₄ Salz. Zeigt in der Mutterlauge rote Triboluminessem Wyrounors.

Fritz Ephraim.

NATRIUM.

Aeltere Literatur a. bei Kalium

Natronmetall, Natronnum, Sodium. A Geschichte Vgl S 1. Das metallische Natrium wurde 1807 von H Davy zuerst dargestellt. Seine erste fabrikmäßige Darstellung

verdankt man den Bemuhungen H. Sainte-l'hanne Deville's,

B Vorkommen In überaus grober Menge im festen Zustande als Natriumkarbenat; als Natriumeuleumkarbenat im Gay-Lassit), als Natriumborat, Natriumeuleumberat im Gay-Lassit), als Natriumborat, Natriumeuleumberat im bore natroenest und Cryptomorphit, als Natriumanniumphosphat, wasserfrei und wasserbaltig als Natriumsulfat, sowie in Verbindung mit Calciumborat Glauberit, Lecontit und unt Magnesuumsulfat, sowie in Verbindung mit Calciumbulfat Glauberit, Lecontit und unt Magnesuumsulfat, Bloedit, Loenett Als Natriumelleid und als Natriummitiat Als Atuminiummateinmitiaerid im Kryolith und verwandten Mineralien. In Shikaten als wesentlicher, nie fehlender Hestandteil, bäußger noch zu I oder mehreren Prozenten als Ersatz für Calcium oder Kallium, in kleineren oder größeren Spuren wohl in fast jedem Silkat Wasserfreie Natrium-Aluminiumsulkate dißuhg auch Ebenoxyd oder -oxydul. Calcium, Magnesium, Kallium u. a. Bissen enthaltend sind Nephelin Sodalith, Ohg-klas, Albit; wasserhaltige Natrolith und Analeim, wasserfreie, aber schwefelhaltige, Lapislazuli, Hauyu und Nossan, Labradorit und Andesin enthalten das Natrium vielleicht als Ersatz für Calcium Neben weinig oder gar keinem Aluminium nadet sich das Natrium im Piktolith, einem Calcium-Natrium-Suhkat, im Akmit einem Ferri Natrium-Sihkat, Kumann Ano. 41, 220) fand Natrium in allen Arten Kalkstein, im Dolsmit, Talk, Asbest, Smaragd, Braunstein, Roteisenstein, Molybdaughanz und Antimonglauz, Schaman in Ersen Haeri av und Ranaoz J Chem 50c 65, 233 — Meerwasser, Salzsoolen, Mineralwasser und Queilwasser enthalten Natrium als Natrium als Natriumkarbonat, borat oder sulftat.

Spektralsnafytisch läßt sich Natrium gewöhnlich in der atmosphärischen Luft und in allen der Luft ausgesetzten Gegenstanden erkennen, da kochsalansluge Sounenstänbehen

in der Atmosphare verbreitet und Kincimore u. Bessen

In den l'flanzen anscheinend ebenso regelmäßig wie Kalium doch in den wichtigern Kulturpflanzen meist in sehr viel kleinerer Menge und nicht wie das Kalium in bestimmten Organen angehäuft, sendern gleichnäßig durch die ganze l'flanze verbreitet. Die Entbehreichkeit der Natriumverhinlungen für die Vegetatien ist meht erwiesen, da aber die aufsaugenden Wurzelorgane sich der Kochsalzaufnahme nicht verschließen, zo wechselt der Natriumgehalt der l'flanzenasche zwischen der kleinen, vielleicht upentbehrlichen Menge und der größeren, welche die Pflanze ohne Beeinträchtigung ihres Wachstums verträgt F. Sentilze Auch die Vegetatimeversnehe hei wiehen in janscheinend untriumfreien lagg Pflanzen erwichsen, vernögen die Entbehrlichkent des Natriums nicht zu erweisen, da die Asche der Versichselt u.zen regelmäßig Na enthielt. Binsen u. Luasca handwirtsch. Versichselt in zen regelmäßig Na enthielt. Binsen u. Luasca handwirtsch. Versichselt ganz in dem in W. und Teil der Pflanzenaschen iso hei den Samen der Bobne den Appfeln Erdbeeren, Klechen u. Wiesenkan das mit den Erdalkaliphosphaten unbisliche Verkindungen eingent, in dem untersienen Auszuge ist häufig kaum Natrium nachweisbar. G. Beisch Ann. 172–16. So und teilweise aus den angewandten analytischen Methoden erklart, sieh der Irrtum von Primier (Ann. Chem. Prop. 14, 12, 131, 18, 353; 23, 406, 30, 218) welcher viele Pflanzenaschen in a. Körner und Steht von Weizen und Hafer, Knollen und Stengel von Kartoffeln, Tahak, Holz von Eiche und Weißbeiche, Behnen natriumfrei oder nur dadurch natrium niedergeschlagen hatten. Anch sehr

zahlrejeho Aschenanalysen widersprechen dieser Angabe Partico, s. namentlich erweits sich Tabuk verschiedener Länder, zu mal der von Virgin en unch Grandlag ten Chim Plan 3] 67, 214 bet spektralanslytischer Prifting als natrumbaltig. Die Asche der Reckestanie enthalt knum eine Spur Na. E. Weiser. I. prakt. Cacon. 44, 585; I. B. 1817 u. 1845, 1078.

Die Asche von Prisiden, welche in einem kochsaltre, hen Moham wichsen, wie die

der Salzweisser- und Meerstraudpflanzen, auch die mander Schweiserpflenzen, ist zweinnich reich an No dech nehmen auch diese Pflauzen relativ mehr Kolum auf, als Wasser oder Boden im Verläffens zum Na enthalten. Des Na heträgt selbst het natriumerchem Boden nur einen Bruchteil vom K der As he. C. Bischer I perkt Chem 47, 183 u. 208, J. B. 1849, 682. Seewasser enthalt auf 100 Nach et va b., Ke), 14 Feinsarten enthalt nu ha FORCHRAMMER (I proble Chem 36 385 and 100 Na,O 11.3 KgO in den meisten übrigen Aschen, auch der Salzwasserpflenzen ist relativ mehr Kehlem enthalten, als in diesem engeführten Fille. Wird Sahada Sodor, deren Asche, wenn die Pffanze am Meeresstrand, wachst, reich an Natronic-dzen ist, fief im Binnenhande gebeut so hefert sie im ersten labre eine Asche mit verherrschendem Natrium, chilt, in den folgenden Jahren eine solche mit zunehmenden Kahan gehalt and andlich eine fast natriumfreie Dunauer u Capar Mem er de l'A ad. 1736, 21's W apor's Regesten der Schafabrik Lenjeng 1868, 3 1 mge kehrt werden am Mercenfer wachsende Kulturpflanzen endlich so natrumreuch, daß sie mehr Natrum- de Koltenselze enthalten. Ceneswishen J. Lagric pr. J. 31, 2, 123. Hafer, in einer wes Long wachsend, welche die Salze der Hafer, sche in den durch die Zusammunsetzing der Asche gegebenen Verhältnesen entielt Nermallesung, wird natrumen ber wenn man das Kalmunutrat der Losing tellweis durch das gleiche Gesticht au Natrummitrat ersetzt derart das 100 T. Asche enthalten bei Nerma Feung.

Norm chosung chne Natrium Erentz des K durch Na 23 55 48 55 43.58 30 69 21 10 30280.38 Na.O 3 79 9 13 14.35 22114 26 72

E. Worre Aschemandysen, Berlin 1871, 32. Bet Abresenheit von K ist das Na für die Vegetation hutzliss. La canus. Landicirtsch. Versie hist, 7, 363. Norme, Schnoding u. Ennuss due 13, 521

In allen Teden des Tierkörpers, besonders reichlich in den tierischen Flüssigkeiten

deren Asche zu ', bis 2, aus Nat l besteht. Vgl 8, 2 ('. Darstellung des Metalls - I. Durch Elektrolyse, - a) Aus NaOH. -Die Zersetzung erfolgt schwieriger als beim KOH (S. 2). H. Davy. Nach CARTNER erhitzt man das zu elektrolysierende NaDH auf höchstens 20° über seinen Schmp., unter Anwendung eines unten offenen eisernen Behalters, in welchem sich das Natrum ansammelt. D. R.-P. 58121. Ceber Apparatur, Horsessa u. Kasediever (D. R.-P. 46334 vgl. S. 2, sowie S. 275

b) Aus NaCl. MATTHUSSEN (Ann. 93, (1855 277) gewann durch Elektrolyse eines geschmolzenen Gemisches von 2 Mol. NaCl mit 1 Mol. CaCl, metallisches Natrium in dem 8 238 beschriebenen Apparat. Deneloe warde von Januocuk bry Dongl 251, 1884 442 durch Trennung des Ancden- und Katl odenraumes verbessert, ist jedoch wegen Materialschwichigkeiten nicht verwertbar. Vgl 5-2.8 auch das Verfahren von Troost. Man elektrolysiert geschmolzenes NaCl in einem Tiegel aus nicht leitendem Material, dessen Boden mit einer als Anode dienenden Silber- oder Kupferschicht versehen ist, wahrend eine Kohle- oder Metalikathode in das geschmolzene Salz taucht. Hou in in (D. R.-P., 30414). Ferner auch Runkrisson u. Grey (Engl. Pat. v. 5, Febr. 1884) - p_{to} Kothoden berühren zweckmatig nur die Oberfläche. Ratherat u. Starn D/R-P 20672 1898 i. - Elektrolysiert man im Vakuum, so wird die Wiedervereinigung des Chles mit dem Natrium verhindert und gleichzeitig die Abscheidung beschleusigt. Seine sein. D. B. P. 39554; Bildung von Subchlerid bei der Elektrelisse des Generflussigen NaCl vermeidet man. wenn man je 3 Mol Natl ein Mol eines Erdalkalı hlaride zusetzt, ein solches Gen och schmilzt schon unter Dunkelrotgiut. Granav D(R)P 56230. Sponies D(R)P 683.5. setzt der Schmelze von NaCl, um dieselbe leichtitussiger zu muchen, 20 25%, NaFl zu. Verbesserung der Apparatur u. a. Boscuers. Z. angeie, Chim. 1993, 356, 486); Danckwardt (Americ. Pat. 607506)

c) Aus NaNOa. — 1. Man elektrolysiert NaNOa in Aluminiumgefäßen, welche als Kathode dienen, und verarbeitet die entweichenden Gase durch Einleiten in W. auf HNO₃, DARLING U. FORREST (D. R.-P. 83097), — 2. Man elektrolysiert unter Benutzung eines Daphragmas geschmolzenes NaOH an der Kathode und geschmolzenes NaNOa an der Anode. Das Verfahren ist für

die Technik bewonders rentabel, weil das entwerchende NO, auf HNO, rerarbeitet werden

hann. Daktana Journ, Franklin Inst. 153, 65.

d) Ein Verfahren, welches dem Casteska schen s. I. a mehlgebildet ist und auf der Erktrolyse einer Mischung von NaOH und Na,CO, bei 590° bescht. I. S.-P. 065719 sell schlechte Resultate ergeben. La Brass u. Castesk jun. Z. Erktrochem 10, 1904° 819., Apparate für die elektrolytische Dasstellung von Natrium auch Burz. Engl. Pat. 10735 v. 7. Juni 1892. Brackway D. R.-P. 68087

11. Durch Reduktion auf chemischem Wege. - a) aus Na₂O₂. - Man erhitzt Na,O, im Gemisch mit Kohle oder Calciumkarbid; sehr hettige

Reaktion, Vorlesungsversuch, BAMPERGER (Ber. 31, (1898-451).

b Durch Reduktion von NaOH. - 1. Mit Eisen in der Weißglubhitze. -Wegen geringerer F. ichtigkeit des Na wenden Gay-Lussau in Thexano Recherch 1, 97 NaOH an, well im etwas Kell beigemischt ist und enternen das Kalum inden sie die erhaltene Metalliegering in dunnen Platten in meht ganz verschlessenen Flaschen unter Steinel außewah en webei sich das Kleinert overheit. Historie des Ibvites (Jun Chim Phys. [3] 43, 5, bereitet ein Gemenge von 1000 T. NaOH, 100 KOH. 200 CaO und sowiel gepulverten und gesiehten Eisen lieheptinen, daß die zum Rotgluben erhitzte M. noch hinreschend sterf ist streicht sie auf Eisenbloch aus, mischt nach dem Erharten noch mit viel Essenspanen, bringt in eine Quecke berflische, überschiebtet noch mit 5 bis 6 com Eisenspanen und irhitzt das Ganze möglichet stark, wodurch bei einer dem Schmelzpunkte des Essens nabebegenden Temp eine Legierung von Na und korhalten wird in anderen Patten jedich de Flasche bei der Reduktionstemperatur der Alkalimetalie verbrennt.

3) Man stellt durch Verkoakung von Teer mit fein verteiltem Eisen oder Gluben von Ferrocyankalium "Eisenkarbid" dar und erhitzt dies mit NaOH in gußeisernen Tiegeln mit Ableitungsrohr, in einem Mischungsverhältnis, welches folgender Gleichung entspricht: 3NaOH + FeC. 3Na + Fe + CO - CO. + 3H. CASTNER (Chem. N. 54, 218; D. R.-P. 40415).

7) Als eine Art Nebenprodukt der Bessemerstahlberentung gewinnt Thomeson Ber 13, (1880) 1372; das Na, usdem er zu stark kehlehaltigem Robessen Natiff zugibt, im Konverter erhitzt und das Na abdestilliert, wuhrend der Rickstand auf Stahl verarbeitet wird

2. Mit Karbid oder Kohle. — α) Man tragt Karbid in geschmolzenes NaOH ein, wober CO, H und Natriumdampf entstehen. WOLFBAM D. R.-P. 101374).

8) Nach dem Verfahren von Nerro (D. R.P. 45105), wie bei Kalium (S. 6). y) Nach dem Verfahren von Taowiasse D, R.-P. 45378) wie bei Kalium (S, 6).

c) Aus Na, CO, - 1. Durch Reduktion von Na, CO, mit Kohle, entweder in Quecksilberflaschen oder in schmiedeeisernen Röhren. Die Reduktion des Na erfolgt schon bei niederer Temp, als die des K, so daß ein Beschlag der Quecksilberflasche unnötig ist, sie gelingt überhaupt leichter und wurde fabrikmaßig ausgeführt. Man wendet eine innige Mischung von 30 k entwassertem Na, CO_n , aus Kristallen bereitet, 13 k magerer Steinkohle, 5 k Kreide an, welche Mischung vorher bis zu breiartigem Fluß erhitzt wird und bei der Reduktion durch starke Gasentwicklung das Na fortführt, der Einwirkung des ('U entzieht und dadurch die Ausbeute Vergrößert. Die Eurrehtung und Anordnung der Apparate ist bei Arbeiten im kleineren Maßstabe nahezu dieselbe wie bei Darat, des Kaliums S 4), bei fabrikmäßigem Estriche dienen zur Aufnahme des Natrium liefernden Gemenges ein oder nehrere schmitdeeiserne Rohren von 12 m Länge 014 m lichter Weite, 0010 bis 0012 m Wundstürke, beiderseitig mit Deckel verschlossen und mit einem Flintenlanf zur Ableitung der Gase versehen. Sie sind zum behatz gegen das Bister lutiert und in Thourdhren gescheben. Eine schwarze, der Krokinsubstanz entsprechende M tritt nicht auf, ein Rektifizieren des Na ist nicht nötig. S. die Beschreibung dieser ülteren Apparate mit Zeichnungen von St.-Claime Daville (Ann. Chim. Phys. (3) 46, 415. J. B. 1856, 337. dessen frühere Angaben. Ann. Chim. Phys. (3) 48, 5. J. B. 1854, 331). Schadlen's Darstellungsweise (Ann. 20, 2)

2. Man führt kontinuierlich eine Mischung von Na. CO, und Kohle in eiserne Gefaße ein, welche mit einem Ueberzug von Kalk, Magnesia, Dolomit oder Graphit versehen sind, und leitet stark erhitztes Wassergas hindurch, ohne von außen zu heizen. Die austretenden Gase werden nach Konden-

sation des Na verbranut und zur Vorwärmung des Wassergases benutzt. Gill umst Thomas (Engl. Pat. v. 15 Apr. 1884 · Ber. 1885 18, 351 — Ber der Darstellung durch Destillation eignen sich besonders mit reiner Magnessa ausgekleidete Oefen. Promen D. R. P. 814.8 Nach Wannes Chem N 64 239, empfiehlt es sich, eine seiche Menge von K-salzen bei der Destillation zuzusetzen, daß eine Legierung mit 60 K entsteht, da sich dieselbe durch Leichtflüchtigkeit auszei huet.

3. Nach dem Verfahren von Thompson u. White (vgl. S. 6) wie Kalium durch Reduktion von NaOH oder Na, CO, mit Teer oder organischen Sub-

stanzen. D. R.-P. 43235.

4. Bildet sich, wenn Na, CO, mit Aluminiumpulver im Wasserstoffstrom erhitzt wird in sehr ruhiger Reaktion, wobei amorpher Kohlenstoff abgeschieden wird. Franck Bull. soc. chim. [3] 11, 439.

5 Bei der Reduktion von Natriumkachonat mit Magnesiummetall tritt so heftige Ver-

puffung ein, das sich diese Methode zur Darstellung metallischen Natriums nicht eignet Winnung Rer 23, 44.

d Aus Natriumchlorid, -fluorid und -silicofluorid, - | Na entsteht bei Reduktion von NaCl mit II bei Ratglut. Srmxo (Rev. 18, 345. 2. Man erhitzt in einer Retorte erbsengroße Stucke von Aluminium mit NaFl. Chem. Fabl. Griden Elektron (D. R.-P. 140737). — 3 Natl wird geschmolzen von Mg reduziert, jedoch nur schwierig und unvollstandig. Skeinert u. Schmot And. 267, 1882 224. — 4. Calciumkarbid setzt sich mit NaFl. NagSiFla oder mit Kryolith bei verhältnismäßig niedriger Temp, um; steigert man dann die Temp., 80 zersetzt sich das Karbid und das Natrium destilliert ab. Chemische Fabe. Griesheim-Elektron (D/R, P, 138368),

Das Natrium wird wie das Kalium unter Steinel, besser unter Paraffinel (Pingl 18, 252 J R 1867, 896, aufbewahrt. Oder man überzieht es durch Eintauchen in entwasserts. 202 J. B. 1967, 895, aufbewahrt. Oder man überzeicht es durch Eintarchen in entwassertes, bei 55° geschmolzenes Paraftin mit einer Paraftinfulle. Warden (Deigl. 183, 413; J. B. 1867, 895). — Zur Aufbewahrung von blankem Natzummetall eignet sich besonders Vaselinel. Vatier. Z. angew. Chen. (1892). 200. — Borragen (C.B. 1875). 559. bewahrt das erst mit Aether, dann mit einigen Trojfen 4. abgeriebene Metall in Petreleumanner auf, welcher mit Naphtalin, gesattigt et. Die unter Steinde allmählich einste beide Kruste entfernt man durch Abreiben mit einem Lappen in einer aus 1. T. Amyinkolod und 3. T. Petroleum bestehenden Flussigkeit sedann legt man das Na kurze Zeit in 5° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes Petroleum und bewahrt es in Petroleum auf welches 1, 1° a. Amylalkolod enthaltendes 1, 1° a. Amy

D. Physikalische Eigenschaften. - Silberweißes, stark glänzendes Metall. Exscheint in dunner Schicht im durchfallenden Lichte braungelb. Dudler (Americ, Chem. J. 14, (1892) 185., — Nach Schabler in Wurfeln kristallisiert. Durch Schmelzen unter Leuchtgas, teilweises Erstarrenlassen und Abgieben des flussig gebliebenen Anteils werden große, wahrscheinlich tetragonale, spitze Oktaeder mit gestreiften Flachen und schon rosenfarbenem Schummer erhalten. T. vog (Chem. Soc. Qu. J. 13, 122; J. B. 1860, 115). Frisch durchschnittenes Swein Terpentano, gebracht zeigt auf der Schnittliche kristallnische Zeichnungschnittenes Swein Terpentano, gebracht zeigt auf der Schnittliche kristallnische Zeichnungschnittenes Swein Terpentano, gebracht zeigt auf der Schnittliche kristallnische Zeichnungschnung nur der Trößteken kaun man metallisches Na in Stude von heliebiger Korngröße verwandeln Brun (Ber. 35, 3510; desgl durch Schutteln mit geschmolzenem Paraffin Levy u Asinksoci (Ber. 21, 1463), sowie durch Verreichen mit lesten Kerpern. Rosespert (Ber. 23, 3147) — Ueber Natrumppressen s. u. a Beekmann Ber. 28, 322

Enthält häufig il eingeschlossen; kann davon nur durch langes Erhitzen im Vakuum befreit werden. Salet Ber. 9, 354. Wgl. S. 283 u. unter Wasserstoff. Sorgfaltig destilliertes Na soll im Vakuum der Sprengelpumpe erhitzt, das 20-fache seines Volums Wasserstoff abgeben Locavan (Com N 40, 101,

Compt rend \$9, 514

Bei - 20° ziemlich hart, bei 0° sehr dehnbar, bei gewöhnlicher Temp. von Wachsweiche, bet 50° weich, bei 90° völlig flussig. H. Davr. Weicher als K. Li und Pb. Der Strich auf Papier ist blaulich grau und hält sich etwas länger als der des Kaliums. Bunsen u. Matthuessen (Ann. 94, 107; J. B. 1855, 324 .



Spez. Gew. 0.9348 H. Davy, 0.972 bei 15° Gay-Lissac u. Thésard, 0.972 bei 0° Quincke, 0.985 gegen W. von 3°9 H. Schroden Pogg 106, 226; J. B. 1859, 11°, 0.9735 bei 13°5, 0.9743 bei 10° Baumhauer Ber 6, 6551, 0.976780 bei 0′, 10; Licenn Ann, Phys. Beibl. 4, (1880) 606; 0.9724 bei 0°, 0.9519 fest, 0.9287 thissig), beim Schmp. Vincentini n. Omodei Wiedem. Ann. Beibl. 12, 176; 0.7414 beim Siedepunkt. Ramsay Ber. 13, 2145; 0.9724 bei 0°, 0.9287 beim Schmp. Hagen Wiedem. Ann [2], 19, 436). — Volum von 1 g bei 0° 1.0283 ccm, geschmolzen 1.0768 ccm, Hagen.

Ausdehnungskoeftizieht 0.0001865. Dewar Chem. N. 85. 1902: 280. Volumanderung beim Schmelzen 2.5%, Ausdehnungskoeftizieht fest 0.000278, flüssig: 0.0002160. Vincentint u. Omorri Wiedem Ann. Beibl. 12, 176. Mittlerer Ausdehnungskoeftizieht zwischen 0 und 50% linearer 0.000072, kubischer 0.000216; zwischen 0 und 95%; linearer 0.000073, kubischer 0.000206; die Ausdehnung ist hier fast propertional der Temp., von 95–97% steigt die Ausdehnungskurve stark an, beim Schmp. findet eine Volumvergrößerung von fast 2.5% statt. Das geschmolzene Metall dehnt sich dann vollkommen proportional der Temp. aus. Ausdehnungskoeffizieht zwischen 97 und 169% 0.0002781. Hagen.

Warmeausdehnung des festen Naterums (DE LA CCIII):

**************************************	Ausde hnungskoeffixient		Ausde hnungskoeftixient	7/1	Ansdehnungskorfnzient	
Temp	mittlerer	wahrer	Temp.	mutlerer	walter	
() v		0.00014178	60°	0.00018580	0.00025160	
10.	0.00014725	15296	213.0	19665	28/195	
20"	13322	16570	80.0	210525	36390	
300	15972	17910	90 9	2:6700		
100	16474	19596	91.74	289901		
60.0	17525	22025				

Aus der Tropfenhöhe berechnet sich die Kapillarkonstante des geschmolzenen Metalls zu 27.23 mg. HAGES (Wiedem, Ann. 19, 436; Ber. 16,

1668); 25.73. QUINCKE.

Schmelzpunkt 90° Quincke Pogg. 435, 642; J. B. 1868, 20°, 95°6 Bunser (Ann. 125, 367; J. B. 1863, 178, 97.6° Hagen (Hiedem, Ann. 19, 1883) 436; 92°, Holt u. Sdis (J. Chem, Soc. 65, (1894) 440), 97.6°, Vincentin u. Omoder. Erstart bei 97°6 kristallinisch. Regnallt J. B. 1856, 43. Verdampft nach H. Davy. Gay-Lussac u. Thexard, sowie nach Deville schwieriger als Kalium, nach Mitscherlaich (Pogg. 29, 230) etwas leichter. — Siedepunkt 861–954°. Carbella u. Williams J. Chem. Soc. 37, 126, 742°. Perman J. Chem. Soc. 55, 326. — Farbe des Dampfes in dunnen Schichten farblos, in dicken eigentümlich purpurfarben, Roscor u. Schuster (Proc. Roy. Soc. 22, (1874–362). In glübendem Zustande gelb. Dublik (Amer. Chem. J. 14, (1892)–185). Der Dampf fluoresziert blau. Wiedemann u. Schusler (Wiedem, Ann. 57, (1896)–447). Destilliert leicht im Vakuum. Schubler (Ung. naturu, Ber. 1, 64°, im Vakuum des Kathodenlichts bei 140°, Krafft u. Bergeben (Ber. 38, (1905)–254).

Schr guter Leiter der Wärme. H. Davy. Leitfähigkeit für Wärme 0.365 (Ag = 1, Calvebr u. Johnson Compt. rend. 47, (1858) 1069). Spezifische Wärme (-28 bis 69) 0.293, Regnault; (17 bis - 79.5% 0.283, Schutz (Wiedem, Ann. [2] 46, 177); des füssigen Metalls 0.21. Latente Schmelzwärme 730 kal. Johnson (Ann. Chim. Phys. 64 12, (1887–358).

Leitet die Elektrizität weniger gut als Silber, Kupfer und Gold, besser als die übrigen Metalle. Mattuessen (Pogg. 103, 428; J. B. 1858, 108).

Die Leitfahigkeit des Ag = 100 gesetzt fand Mattriesses die des Nabei 21.7° = 37.43, Lang bei 20° = 25. Die Leitf. nimmt ab ungefährproportional der Temp Die Leitfahigkeitskurve zeigt beim Schmelzpankteine sprungweise Aenderung des Widerstandes im Verhaltnis 1:1.337.

Temperatur	Spez Wilerst Streich mit Hg	Temperatur	terglish mit lig
()	858070 0	97.3	0.065505
15	0 X:588	977	Schmelap
27	0.053527	98.5	() (१५५५) १३
(2) (0.061304	111	(11)93545
95.7	0.084969	125	0.095037

BERNING Physikal Z 3, 241.

Die elektromotorischen Krafte der Kombination Nathium-Kohle wares je nach Alt der untersichten Flussigkeit gleich 3.0—4.5 Volts. Cormines (Wiedem, Ann. Beibl. 10, 187). Elektromotorische Kraft eines Thermoelements Natrium-Kupfer, verglichen mit einem solchen Blei-Kupfer, ist (Pb,K) = 10° 21.88870 t + 0.476415 t°). Naccart u. Bellicht (Gazz. chimital. 1876, 419). Ceber die thermoelektrischen Eigenschaften: Naccart u. Bellicht (B. d. Instit. Veneto. [5] 2. (1876) 599. Nach dem Caesium, Rubedium und Kalium das am starksten elektropositive Metall. Beinen.

In Dampfform ematomig. Diwar a. Score Proc. Roy. Soc. 29, 490 fanden 264, 25.8 and 24.9. Scort (Wiedem, Ann. Beibl. 12, 441) fand 25.5. Ramsay (J. Chem. Soc. 55. 1889) 521) fand 15.1—21.6, vgl. auch V. Meyes (Ber. 13, (1880) 391). Ermittling wegen Angreifens der Gefäße schwierig. Auch in Quecksilberlag, einatomig, und zwar schon bei gewöhnlicher Temp. Meyer Z. plopak. Chem. 7, 221). — Das Atomyolumen des Natriums ist gleich dem des Li und des H. Tratbe (Z. anorg. Chem. 3, 11). Atomyolumen 31. Ramsay (Ber. 13, 2145). — Durchmesser des Moleküls: ¹ Na. 165.10 ² cm. Jacob (Monatsh S, 498).

E. Atomysmicht und Wertigkeit, — Das Natrium ist einiertig. Nat. Warkein J. Chem. Soc. [2] 7, 190. J. prokt. Chem. 107, 200; J. B. 1809, 13; Chem. S. 24, 88, C.B. 1871, 593 ist es nuch dref- und siebenwering. Vgl. hieru Konion. Ber. & (1870, 235). Newmann. Chem. N. 21, (1870, 128); Davis. Chem. N. 21, 1870, 81. Atomyswicht. 23,0435. Sriss. Atomysu. n. Proport. 323, fand in 10 Versuchen, dai. 100 T. Ag. 54,206 bis. 54,200, no. Mittel. 54,2078 T. Nat'l fill-n., worms sich. (für. O. 16, Ag. 107,93, Cl. - 35,457 das. Atomyswicht des. Na. 21, 23,045 berechnet.

Chronologische Vebersicht der Atomgewichtsbestimmungen:

Bez, auf 0 16:	Beobachtet von.	Methode.
23 105	BERZELIUS Pogg. S. (1826) 189)	
23,043	PESSA (Phil. Mag. 3] 14, (1839) 219,	
23	Periot 2E (Compt. rend. 20, (1845) 1047)	Durch Fallen
22,998	Dustas (Ann. Chim. Phys. [3 55, (1859)]	von NaCl ma
	182; J. B. 1859) 4)	
23.0435	STAN (eql. oben)	Ag.
23.008	RICHARDS H. WELLS (J. Americ, Chem. Soc.	
	27, (1905) 469)	
23.051	CLARKE (Americ, Chem. J. 3, 1880) 2634	berechnet.
23,049 0,005	VAN DER PLAATS (Ann. Clant. Phys. [6] 7.	
	(1886) 199.	
23,05	INTERNAL ATGEW. KOMM. (BO. 1908.	
	Tafel)	

F. Chemische Eigenschaften Frische Schnittsthehen, sowie der Strich des Natriums auf einer weichen Oberflache leichten bei gewöhnlicher Temp erunge Minuten mit grünlichem Lichte, welches wenn es verschwunden ist be. 60 bis 70% wieder erschemt

Liermans J. prokt (dem 73-128 J B 1858, 116 auch bei der langsamen Oxydation, H Eatmans J prükt (dem 102-123 u 361; J B 1867, 126 und bei der Zersetzung mit W. leichhet des Natrium im Dinikein Ueber Reaktionen des Na mit Elementen vgl. bei den Verbindungen mit den betr. Elementen. Desgl. über Reaktionen mit den Halogenwasserstoffsauren, NH₁, C.H₂, etc. -- 1. Das Natrium oxydiert sich an vollig trockener Luft nicht bei gewöhnlicher Temp, v. Bossbouer (Pogg. 41, 296, es kann sogar in absolut trockenem Sauerstoff destilliert werden. HOLT H. Sims of Chem. Soc 65, 441h es last sich ohne Gefahr an der Lutt mit trockenen Fingern oder Instrumenten bearbeiten. H. Deville, Zur Entzundung an der Laft bedarf es einer viel starkeren Hitze als das Kalium, verbrennt aber dann wie dieses mit hellem Lichte und Funkenspruhen, H. Davy, zu Oxyden des Natriums. Es entzandet sich nicht beim Schmelzen an der Luft, sondern erst in der Nahe des Siedepunktes oder doch bei Temperaturen, wo sich merkliche Mengen Natriumdampf H. Davidar. - Ueber die Oxydation durch H.O vgl. unten. bilden. Das Natrium zersetzt gleich dem Kahum, gewohnlich aber erst bei etwas hoherer Temp, and unter schwächerer Feuererscheinung CO (dieses beim Dunkelrotgluhen, nicht bei Hellrotglut, H Sainte-Chaire Deville, CO_p, B₂O₃, wasserfreie Phosphorsaure, Untersalpetersaure, nicht aber As₂O₅, As₂O₆, CrO₃, MoO₄ und WO₃; ferner die Oxyde der folgenden Metalle, des Cr. Mn. Co. Sb. Bi. Sn. Zn. Pb. Fe. Ni. Cu. Hg. Ag. Pt. nur beim Cr2O2 und MnO war die Metallreduktion undeutlich. Endlich reduziert das Natrium auch die Karbonate, Sulfate, Nitrate usw., wobei der Saure, und wenn die Base ein schweres Metalloxyd ist, auch dieser der Sauerstoff entzogen wird, Gay-Lassac u. Tuenaub. Durch Gluben mit Na im Stabilingel oder im Glasrehrchen bis die Reduktion unter Fenererscheinung erfolgt, können Sickate, Chromeisenstein Zinnstein, unbishehe Litans inolybdaus und wolframs Salze zerlegt werden, worauf beite Ib handeln mit W. Natriumsalze der drei bitzten Sauren, auch Natriumsalikat und bei nicht zu viel Natrium Satriumehromat in Lag gehen, auf dem Filter Metalb. Oxyde oder die niedrigen Oxydationsstufen des Titans Milvbdäns oder Wolframs hinterbleiben. Aus Spateisenstein wird Kolde und metallisches Eisen, and Chromesomstein bei überschussigen Natrium Chrom abgeschieden. Schlöse (Z anal Chem 8 380; J B 1800, 834 Bildet beim Erhitzen mit höheren Oxyden des Stickstoffs Nitrit und Nitrat, aber kein Oxyd. Holl u. Sims (J. Chem. Soc. 65, 441. HNO₃ von höherem spez. Gew. als 1.056 bewirkt Sofort Entzündung. Austen (Americ, Chem. J. 11, (1889) 1720; Montemartint (Gozz, chim. ital. 22, (1892) 384). - Reaktion mit konz. H.SO.: Schön (Z. anal. Chem. 8, (1869) 398; H.SO., vom spez. Gew. 1.84 greift weniger lebhaft an als W. Buren n. Donosox (Proc. Chem. Soc. 10, (1894) 84). Reagiert mit Sulfurylchlorid nur schwach. Hermann u. Kochtan (Ber. 15, 1736). Thionylfluorid wird von fast zum Schmelzen erhitztem Na vollstandig absorbiert. Moissan u. Ledeau . Compt. rend. 130, (1900) 1436). CiO, gibt bei Schmelztemp, unter Reduktion NaCl. Davy, Gay-Lassac u. THENARD Chlorschwefel ist selbst bei Siedetemp wirkungsies. Bat DRIMONT (Compt. rend. 64, (1867) 386). Phissiges CO, uberzieht das Metall im Laufe emiger Stunden mit einer Schicht von Bikarbonat; bei Rotglut bildet sich Kohle, Natriumoxyd und -karbonat. (O liefert unter gleichen Umständen Na, CO, and Kohle, vgl. oben, CS, greift bereits in der Kalte an. Schoxx, PCI, detoniert mit überschussigem Na bei der Schmelztemp, des Na, unter Bildung von Phosphid. — Natrium löst sich in W. bei Luftabschluß rasch zu NaOH unter lebhafter Entwicklung von Warme und Wasserstoff. An feuchter Luft oxydiert es sich allmahlich zu NaOH, welches das übrige Natrium als Rinde umgibt. Bei Luftzutritt auf W. geworfen, schwimmt es als immer

mehr abnehmende Kugel unter Zischen und Wasserstoffentwicklung hin und

her, bis es sich als NaOH gelöst hat. Die Kugel bedeckt sich bei Beginn des Vorganges mit NaOH, wird dann, indem der Ueberzug schwindet, glanzend und glubend, aber ist jetzt und bleibt so lange undurchsichtig, bis die H-Entwicklung aufgehört hat. Das erzeugte NaOH fahrt als gluhender, farbloser und durchsichtiger Tropfen einige Sekunden umher, läuft dann gelb au, ohne seine Durchsichtigkeit zu verheren, benetzt sich und explodiert. durchsichtige glubende Kugel zeigt berausgenommen die Zusammensetzung des wasserfreien NaOH und erstarrt beim Erkalten kristallmisch milchweiß oder gelb. W. Knor (Pharm. Centr. 1854, 822). Dabei erfolgt keine Entzundung, außer bei W. von über 40°, auf dem das Na mit lebhafterer Flamme als K verbrennt. Barcatas of. Chim med. 3, 21). Aut h. W. zeigen sich Funken von losgerissenem, an der Luft entzundetem Na. H. Davy. Di-Entzundung erfolgt nicht auf feuchtem Metall, schwierig auf feuchtem Glas, leight auf feuchtem Papier oder Holz, noch leighter auf feuchter Kohle oder auf dicker Gummilosung. H. Davy, Durathe Americ, J. sci. (Sill.) 25, 90). Serullas Ann. Chim. Phys. 40, 329). — Soldagt man and die geschmolzen auf dem W. schwimmende Natriumkugel, so erfolgt heftige Explosion WAGNER, COUERBE (J. Pharm. 19, 224). Auch wenn man Na in einem mit W. gefüllten Zylinder aufsteigen läßt, Griffin Phil Mag [4-12, 78; J. B. 1856, 320); R. Böttözk (J. prakt. Chem. 85, 397; J. B. 1861, 172. oder auf eine dünne Wasserschicht wirft, Myllaucht ("mento 4, 400; J. B 1856, 321), können Explosionen eintreten, namentlich bei porösem. Stemol enthaltendem Natrium. - Na. welches man in einen feuchten, im Sauerstongase befindlichen Eisenlöffel fallen laßt, entzandet sich in der Regel nur dann, wenn der Löftel vorher erwarmt wurde und brennt mit ganzend gelber Flamme. At., MULLER (J. prakt. Chem. 67, 172; J. B. 1856, 320) -Auf einer konz. Lsg. von phosphoriger Saure, Phosphorsaure, schwerliger Saure, auf konz. H_2SO_4 oder verd. H_2SO_4 aus 1 T. konz. H_2SO_4 mit hochstens 6 T. W. bereitet, auf HFI, Untersalpetersaure, Salpetersaure und Arsensaure entzundet sich Na bei gewohnlicher Temp,, nicht aber auf konz. HCl, Oxalsame oder Essigsäure. GAY-LUSSAC u. Thi NARD. HaPO, ergibt unter Reduktion einen ahnlichen Korper. BF1, und B2O, hefern unreines Bor. SiFi, liefert Silicium. GAV-LASSAC u THEXARD. Metallsalze und Metalloxyde werden in den meisten Fallen von Na zu Metall reduziert, von sehr fein verteiltem Na schon ohne außere Wärmezuführ. Roskkeleb (Ber 23, 3147). Verdrängt Kahum, Zinn, Blei und Zink aus deren Amalgamen. GUTHRIE (Phil. Mag. [5] 16, 321. Reagiert mit Alkohol nicht unter 48". mit H280, nicht unter - 50°. Pieter (Compt. rend. 115, 814).

G. Natrinosalze. — Die Salze des Natriums ähneln den Salzen des Kahums. Rubidiums und Caesiums nicht so sehr, wie sich die Salze der drei letzteren untereinander ahneln. Andererseits sind die Beziehungen zwischen Natrium- und Lithiumsalzen enger, als diejenigen zwischen La einerseits und K. Rb und Cs andererseits. — Gegenüber den entsprechenden Kaliumsalzen zeigen die Natriumsalze eine Differenz des Molekularvolums von 10.4. Nicon (Chem. N. 54, 53, 191). — Ueber Molekulardispersion von Natriumsalzen. Bong estischen Phys. 2, 54, 221). Refraktionsäquivalent für λ_{∞} in Salzen sauerstoffhaltiger Sauren 1.03. Kynonsikow (J. 1918, phys. Ges. 1884, 1, 119). Bei der lonisierung der Na-Salze in Lsg. werden für 9 At. Na 56.3 Kal. entwickelt. Ostwald (Z. physik Chem. 11, (1893) 501).

Die Natriumsalze sind farblos falls nicht die Saure gefürht ist, feuerbestandig, falls nicht die Saure leicht zersetzbar, und in schwacher Glubbitze nicht duchtig. Sie verfluchtigen sich im Schmelzraum der

Bu NSEN schen Gastlamme etwas langsamer als die entsprechenden Kaltumsalze S. S. Am haardeken Platindraht verlampf u. Leg schwere Perlen von

Nagt Oa NaJ NaBir N. 42 4 () 4 1267 832 84 25 Sekunden; JRB also verthichtigen sich in der Zeitemheit 0 (33 0.066 2.360 1 727 100 T dreser Natrum-ales Busses Ann 138, 263 J B. 1866, 770. Die Finchtigkeit des Boray und die von NagHPO, verhalt sich für Perlen von gleichem Volum zu der des NagCO, wie 102 u. 012 zn 1.0. Besses Am. 111 256, J. R 1859, 644. Bei der Verfluchtigung farben die Natriumsalze die Flamme intensiv gelb. auch wenn sie in kleinster Menge und neben viel Kaliumsalz vorhanden sind; diese Farbung hort auf sichtbar zu sein, wenn man die Flamme durch ein mit Indigolosung gefulltes Prisma oder durch blanes Kobaltglas betrachtet. R. Cartmer.i. Phol. Mag. 4] 16, 338; J. B. 1858, 601). See crackent im letzteren Falle bei Gegenwart von viel Natrium routlan, durch rotes und be senders durch groots Glas crackent die Flunme orangegelb gefacht. Manz J prakt 6 am 80 305 J B. 1860, 608. K.d r.O., vom Liehte der Natriumflamme getre fen ersch int farblos durchsichtig und diamantglanzend, extes Quecksilberjodid were, mit einem Steht ins bahlgelle. Bi sans sten 111, 256. J. B 1850, 644 - eine zwischen zwei Glasplatten behalltels Sens in Zinn ber er heint mehr oder weniger entforbt. A Vocasi. Diagl. 161-452, J. B. 1862-588. Rote Lackmanstinktur ersche ut bei Natriumlicht farbles blate schwarz und undurche hitig. L. u'Hesky. Compt rend 76 222; Ann. 160, 272 Die Natriumsalz farben die Framme des damit er-Intaten Weingeisten gelb. -

Das Spektrum der Natriumsalze zeigt eine glanzende, mit der Fraunhofer'schen Linie D zusammenfallende gelbe Linie, welche sich bei Anwendung stark brechender Prismen in zwei nahe nebeneimander liegende Linien zerlegen laßt, Kincumore u. Busses, bei noch weiter gehender Auflösung des Spektrums in 9 Einzellinien zerfällt. s Cooke Chem N. 8, 8, J. B 1863, 110, Rummende (Americ J. 40 Sill., 2) 35, 107 J. B. 1863, 112. An der Luft verbrennendes Natrium zeigt beim Beginn der Verbrennung die helle Linie auf dunklem Grunde, bei lebhafter Verbrennung erscheint ein kontinuierliches Spektrum mit dunkler D-Linie, durch Absorption des Natriumlichtes von der eigenen Flamme gebildet. s über diese Umkehrung der Natriumlichtes kincinger Post 109, 275 110, 187, J. B. 1860, 606, Flamm (mpt. rend 54, 436, J. B. 1862, 29 Manes (Phil Mae [4] 29, 338 J. B. 1865, 30 · L. Myvrn Zeitsche Glein 1865, 90 · Harken (C-B 1872, 691; Whensond Pogg. 142, 321)

Limen des Natreumspektrums. Kaisen (Handb. d. Spektr., Bonn 1902).

cilculänge	Schwingungszohl	Int.	Wellenlänge	Schwingungszahl	Int
8194.76	12202 93		1546 03	21997 21	3
8184 33	1221K 47		4542.75	22013 10	De 22 23 11
6161 15	16230.74	8	4500,0	2222222	3
6154 62	16247.96	8	4494.3	222s+11	2
5606118	16000 19	9	44237	22605.51	
\$490.19	16977 38	10	4420.2	22623 11	
56494 283	17599+07	H	43037	3273086	
5682 90	175(9) 65	7	4390.7	22775-41	
5675 92	17618 29	d	4.34 3.7	23021 85	
5670 40	17635-44	\$	1,257	23117 65	
5153.72	19403 46	15	3303 07	30274.87	000
5149 19	19420 53	5	3302 17	30280.37	0.03
49%3 53	2006, 10	6	2852 91	35051 98	0.00
4979 30	2008314	5	2080.46	87807.08	0.1
4752 19	21042 93	4	2593.98	385,41301	0.1
4748.86	21050:90	.3	2513 85	39310 49	0.1
46631.4	21416 03	4	2512 23	39805,27	02
4685.9	21435 31	3	-112		-

Weiters lateratur über des Natrimuspektram Weite in Propos Coupl cond 55 (1962-334 de texterament Rub soc class 3 17 1837-778 Thank los Chim Phys 14 18, (1968-232); Faley in Propos Coupl read 130, 1900-653 Mousialle in Watts Chem N 18 1868-248 (Rose of a Society Read Rose 22 1874-762); Disers Americ Chem I 14 1892-185 Lockyon Re- 12 1859-1220 Show Western Inn 47 (1892-208) (Disers Wieder Ann 64 1898-157 - Citray oblines Spiktrim Harriery J. Come Soc 41, 84 Edward Valence Rose Wieder Lett 1994, C.B. 1894-11 (69) United a Spektrum Biogrammi Couple and 97, 71 (1888-Fluoresz nespektrum falt in allem Banden und Linian mit Ien. Absorptionsspektrum zusandens a. 156 Strahlung der D. Linia vermische Keim merkliche Fluoreszenz Wood in Made. Philos Mog. 6- 352 Propol. Zick 4, 701 Wirdemarks in Schmidt Wiedem Landin sich moch.

Mit Hilfe des Spektroskops lassen sich noch wir mg Na erkenner

Kircunoff u. Fizzau. Scharfster Nachweis.

Die Natriumsalze sind meist in W. H. Aus ihrer L.sg. fällt HaSiFla einer gallertartigen Niederschlag, aus mikroskopischen sechsseitigen Kristallen bestehend, HARTING of, prakt, Chem. 22, 50, und in einem Gemisch gleicher Volumina W. und A. vollig unl. H. Rosv. Pagg. 80, 403; J. B. 1850, 5965. Unter dem Mikroskop sind noch 0.00016 mg. Na. als Na. SiFla durch die Kristallformerkennbar. Boudeky. Z. anal. Chem. 18, 1879, 95). – Ans ihrer neutralen oder alkalischen Lsg. fallt K.H.Sb.O. einen weißen kristallunschen Nd., welcher sich aus veid. Lsg. erst nach Stunden in Form mikroskopischer Quadratoktaede oder in vierseitigen zugespitzten Saulen absetzt. Fremv. Ann. Chim. Page 3 23, 410; J. B. 1847 u. 1848, 960c; Fresex u.s. Quabt. Analuse 13, Auf. Braunschweig 1869, 103), - Kaltumplatosalat fällt aus neutraien oder alkalischen Natroe satzlösungen Natriumplatosulfat. Prost-usaures Kuliuri fällt weiloss kristaliunseles piperinsaures Natrium = Die Les der Natriumsa ze wird nicht gefällt durch Uchereblorsaure. Aluminiumsalfat nicht durch Weitsaur- und Natriumlydrotartrat und het hinzelels uder Verdünnung nicht durch Pikriusaure. Auch H. PtCl_n erzeugt keinen Nd., verdunstet man aber das Gemisch vorsichtig, so erscheinen in W. and A. Il morgenrote Nadeln von Na, PtCla. S. Smrn (Americ, J. sc. (Sill) [2] 16, 53, J. B. 1853, 661), besonders deutlich im polarisierten Lichte zu erkennen und von den tesseralen Kristallen des K.PtCl. zu unterscheiden. Andrews Chem Gaz. 1852, 378; J. B. 1852, 726). — Ammoniumtellurat gibt einen dicken weißen Niederschlag. Gutuffe Z. anory, Chem. 31, 340). - Eine Lisg, von SuCl, in KOH gibt mit Natriumsalzen weiße Trubung. Hager (C-B, 1884, 651). Das Nattrumsalz der m-Monobiomazobenzolsulfosaure ist sehr schwer loslich Janovsky (Monatsh. 1. Chem. 8, 49. Dasjenige der 1,8-Naphtylhydrazmsulfosäure ist außerordentlich schwer füslich. Endwass (Am. 247, 306). Von dem Natriumsalz des Hexabromdianilidobernsteinsameathylathers, [COOC, Hs-CH, NHC, H, Br,)-'s. losen 10000 T. Wasser bei 20° nur 53 T. Gorodkizky u. Hrth. (Ber. 21. 1795). - Dioxyweinsaure fallt noch 1 ", ige Na-Salzlosungen. Fextox J. Chem. Soc. 67. (1895) 48., -- Milroskopischer Nachweis durch die tetraedrischen Kristalle von Natrumuranylacetat. Starso C.-B. 1884, 495 Empfindlichkeitsgrenze: 0.0008 mg Na. — Durch Na,SiFl, vgl. oben. Durch das Verwittern der Natriumsulfatkristalle. Reinsch (Ber. 14, 2325). Eine salpetersaure Log, von BuNO33, mit einigen Tropfen H,SO, und einer Spur Glycerin versetzt, gibt unter dem Mikroskop farblose, stabchenformige Kristalle: Empfindlichkeitsgrenze 0.00004 mg Na. Berress. -

Verhalten der Natiriumsalze bei der Elektrolyse's, d. einzelnen Verbindungen.

Verbindungen des Natriums,

Natrium and Wasserstoft,

A Wasserstoff-interior Nath, Das Astrium absorbiert weder beim Schmelzen noch bei 200° H. minimi über dieses tens unter 0.76 m. Druck langenm bei 300 und bis zu

421° auf Bei letzterer Temp hört die Abserption auf falls man nicht den Hunter beherem Druck zuleitet. IV I Na absorbiert 237 Vol. H. Rechn, nach Tross-vu. Hauzberzuleit u. 238 Mt. Die Verbindung ist silberwells metalligkenzend v. n. 0.953 spez. Gewunter Umstanden, bei welchen Natrium das spez. Gew. 0.950 zeigt, sie ist bei gewehulleher Temp weich, schmitzt leichter als Na und wird etwas vor dem Schmelzen zerie blich spredund kristallinisch. Die Dissoziation beginnt her 3500, die Spannung des entwickelten H. beträgt bei

340 35/1 370 390 390 400 410 447 598 12.0 150 752 \$() 7.5 100 584 910 mm ist also für gleiche Temperatu; schwacher, als bei der Zersetzung des Kaliumwasserstats. 3-16., auch vermleit sch Wasserst flustrum wenger rasch an der Luft. Die Verbindung absorbeet bei 400° und 0.76 m luu k 3 bis 4 vol freies H. Tesosi a Haum Fernius (Compt rend 75 309; Am Chon. Phys. 5] 2, 273. Die bei der Synthese ent weckelte Warmemunge wachst zuerst mit steigender Temp und nimmt dann wieder ab Mourier Coxyl rend, 70 1242;

Dose Angaben wurden von Monska nur teilweise bestätigt. Derselbe beschreibt als

einzige Verbestung von Na und H

gestellt werden.

B. Natrumhydrid. NaH. — Erhitzt man Natrum im Wasserstoßström auf 310°, so bildet sich eine Schicht von NaH, wiehe in heilen hieht verteichtigt. Erhitzt man auf i 10°, so bildet sich eine Schicht von NaH, doch vertlucht ist in das Natrum und greift das Glasgefüt au. Erhitzt man in einem Eisenicht auf 800° in destillert Na und es setzt nich Hydrid an weiches mit erheblichen Mengen Na verunzeungt ist. 1. NaH ist in Natrium löslich, man kann es daher erhalten, wenn man Na bei 360° im Wasserstoßström behandelt und dann in flüssigem NH, autlöst, wober sich das Hydrid abscheidet. Ist jedoch, so dargestellt, immer mit Oxyd verunzeinigt — 2. Man erhitzt Na, welches vollstandig glauzend sein muß, in einer CO, Atmosphare im Eisenschiftehen, welches sich in einem Glassehr befindet, auf 370°, und leitet alsenfreien und durch Kupfer von O befreiten, dann getrockneten H darüber. Der Apparat ist gegen das Eindringen von laft sorgfaltig zu schutzen. Halt man den volderen Teil des Rohres bei etwas höherer Temperatur, so setzt sich das Hydrid, besonders wenn ein geringer Ceberdruck in dem Apparate herrscht, unterhalb des Natriums an Nach dem Erkalten und Herausziehen des Eisenschiffehens ist der Apparat sofort zu schließen; das Hydrid läßt sich wegen seiner Veränderlichkeit nicht umfüllen und muß daher für jede vorzunehmende Reaktion frisch dar-

Durchsichtige Kristalle, bald glanzende Prismen, bald verfilzte Fäden Moissan (Compt. rend. 134, (1902) 71). Teils farblose Kristalle, teils weiße, haarartige, baumwollahmliche Masse. Hour Proc. Chem Soc. 19, 1903) 187) Spez, Gew 0.92, Modsan, Leitet die Elektrizität nicht. Modsan Compt. rend. 136, 1903 (591). — Unl. in Terpentin, CCl., CS., Benzin; löst, in Natriumamalgam und geschmolzenem Natrium — Zieht an der Luft sofort Feuchtigkeit an, mit der es sich unter Entwicklung von H zersetzt. wobei zuweilen Entzundung eintritt, welche von sofortigem Zerfall in H und brennende Natriumtröpfehen begleitet ist. Zersetzt sich im Vakuum bei so niederer Temperatur in Na und H. daß das Glas nicht angegriffen wird Bildet in Fl sofort unter Feuererscheinung NaFl und HFl, reagiert abulich mit trockenem gasf, Cl. wird jedoch von flüssigem Cl ber - 35° nicht angegriffen. Mit Br reagiert es weder in der Kalte noch beim Siedepunkt des Br. wohl aber bei hoherem Erhitzen: mit J tritt ber 100° Reaktion unter Fenererscheinung ein. Entzundet sich in O bei 230°, ist in flussigem O vollkommen beständig; entzandet sich auch an der Luft bei gelindem Erhitzen. Reagiert mit Schwefeldampf sehr heftig unter Verduchtigung von Natriumsulfid. Eine Mischung von PbFl, und NaH rgluht bei gelindem Erhitzen; geschmolzenes KClO, oder erhitztes Na.O. *vagieren explosionsartig, auf Uhlor- oder Bromwasser geworfen, entzündet sich. Salpetrige Dampfe reagieren bei 15" unter Licht und Wärmeentwicklung. Mit konz. H₂SO₄ bildet sich S und H₂S, mit Salpetersaure-monohydrat tritt Eutzündung ein, ebenso mit HCl. Bei gelindem Erhitzen in CO₂ wird C frei. Gasformige HCl zersetzt bei 200 – 250° in NaCl und H. Auf W. geworfen zersetzt es sich zwar augenblicklich in H und NaOH, entzündet sich jedoch nicht. Moissas (Compt. rend. 134, (1902) 71). Wird von Säuren lebhaft angegriften, dagegen nicht von H₂S, A., Ae. und Hg. Bildet mit NH₃ Natriumamid, trockenes CO₂ gibt erst beim Erhitzen Kohlenstoff und Karbonat, feuchtes gibt Formiat und Kohle. Hotzt. Ueber die Reaktion mit SO₂ vgl. Na₂S₂O₄.

Na 95.83 Morses H 4.16 NaH 99.99 99.9

Natrium and Sancistoff.

Ueber Oxydation von Na an der Luft vgl. S. 279.

A. Natriumsuboxyd. a) Na₄O, — Wird wie Kaliumsuboxyd (vgl 8-12) esp. 22) erhalten und bildet eine dunkelgraue, H. Davy, weißgraue, Gay-Lassac u, The Sarp, nicht metallglänzende bruchige Masse. Brennbarer als Natrium. Zersetzt das Wasser. Konate von Box u Sos J. Chem. 80-65.

442 nicht ernalten werden

b) $Na_{1}O$. Erhitzt man Na wenig über seinen Schmp, in einem Strome von CO_{2} -freier, trockener Luft, so bedeckt es sich mit einer grauen, porösen, scheinbar homogenen Schicht, welche nicht übermaßig hygroskopisch ist, an der Luft unter Oxydation allmählich weiß wird, und mit W. heftig H entwickelt. Losungswarme: 97.78 Kal. Bildungswarme Na, test $+ O_{3/9}^{2}$ gast $= Na_{2}O_{3}^{2} + 67.62$ Kal. De Forcrand (Compt. rend. 127. (1898) 364, 514).

Na 81 18 81 92 Mit H₂O entwick H 19 62 ccm 22 05

B. Natromoxyd oder Natron. Na₈O - Durch Einwirkung von Wasser oder von NaOH auf Natrium in der beim Kalium (S. 12) angegebenen Weise, H. DAVY. BREETORY of russ plays Gen 1883, 1) 277; Ber 16, 1883 1854 cehielt meet Davy's Methode stets nur NaOH. 1. Bildet sich aus Na,O. und Na, jedoch nur bei sehr hoher Temp, wobei die Gefäße stark leiden; fügt man jedoch eine kleine Menge KOH zu der Schmelze, so geht die Umsetzung glatt von statten. Basiler Chem. Fabrik (D. R.-P. 148748). - 2. Man erhitzt fein verteiltes Natrum in einem sehr langsamen Strom von maßig getrocknetem O zum Schmelzen, aber unterhalb 180°, wobei dasselbe langsam verbrennt. Holly u. Sins of. Chem. Sor U5, 442). 3. Man tropielt geschmolzenes Na in stets zu heller Rotghut erhitzte kupferne Zylinder, durch welche ein Gemisch von I Vol. O und 4 Vol. Luft streicht, und erhitzt zum Schluß auf dem Gebläse. Bildung von Superoxyd soll so vermieden werden. Beketoff of, russ, phys. Ges. 1883, (1) 277; Ber. 16, (1883) 1854) - 4 Man erhitzt Natrium in einer begrenzten Menge Stickoxyd. Hollr u. Sins. 5. Man erhitzt metallisches Natrium mit NaNO, oder NaNO, nach: $3\text{Na} + \text{NaNO}_2 = 2\text{Na}_2\text{O} + \text{N}$ oder $5\text{Na} - \text{NaNO}_2 = 3\text{Na}_2\text{O} + \text{N}$. Anstatt des NaNO_3 kann auch Ba NO_4P_2 oder $\text{Ba}(\text{NO}_2)_2$ verwendet werden. Bad, Anian- und Sodafabrik (D, B-P, 141974 u 144243. = 6 Beita Glüben von NaNO_4 mit MaO, hinterbleibt ein Gemenge von Na_4O mit MaO, Wooten too till 375 = Beita Ethitzen von rotein HgO mit Na bildet sich ein Oxydgemis 8 det Zusammen-stzung NallgO, Bekkeroer Ber 12 856 Grane M. von muscheligem Bruche, welche in starker Rotglühhitze schmilzt, sich nur schwierig verflüchtigt und die Elektrizität nicht leitet. H. Davr. Grane M., die beim Erkalten grunweiß wird. Hollt u. Stas. Nach 3. dichte, halbgeschmolzene, rosafarbene M., in W. ohne Gasentw. unter Ausscheidung von Cu klar lösl. Beketoff (J. russ. phys. Ges. 1883, [1] 277; Ber. 16, (1883) 1854). Das durch Erhitzen von NaOH mit Na erhaltene Oxyd zeigt etwa 2.805 spez. Gew. Karsten. Kontraktion bei der Bildung 58 "a; spez. Gew. 2.314. Beketoff (J. russ. phys. Ges. 1887, [1] 57).

Bildungswarme Na_{ylest} + O_{gast} = Na₂O_{lest} + 99.76 Kal. Thomsen (Thermochem, Uniters. 3, 230): 99.034 Kal. Joannis: 100.20 Kal. Beketoff (Bet. 12, 856): 108.0 Kal. Beketoff (Bull. 80c, chim. [2] 41, 311): 101.57 Kal. De Forcrand (Compt. rend. 127, (1895) 515): 89.980 Kal. De Forcrand (Compt. rend. 128, (1898) 1449, 1519). Hydratations- und Lüsungswarme Na₂O + H₂O + aq. = 55.00 Kal. Hydratationswarme Na₂O + H₂O = 35.44 Kal. NaOH + Na = Na₂O + H - 2.09 Kal. Beketoff (J. russ.

phys. Ges. 1883, [1] 277; Ber. 16, (1883), 1854).

Verliert beim Ethitzen in einer H-Atmosphäre Na unter Aufnahme von H; reagiert in einer CO-Atmosphäre bei 290-310° nach 2Na,O + CO = Na,CO, + Na,, bei 320° beginnt die Bildung einer schwarzen Verb. von CO mit Na. — Gibt mit CO, bei 400° auter lebhafter Glüherscheinung Na,CO, Bekktofe (J. russ. phys. Ges. 1883, [1] 277; Ber. 16, (1883) 1864). Wird bei dunkler Rotglut von Jod vollstandig zersetzt. Bekthelot Compt. rend. 86, (1878-628; GAY-LUSSAC u. Tuenard). Liefert mit NH, unter geeigneten Bedingungen NaOH. Tutherley (J. Chem. Soc. 65, (1894) 504).

			H, DAYY	TRESARD	**
2Nn	46.1	74 23	74 6	74.7	
()	16	25 77	25.4	25.3	
No ₂ O	62,1	100 00	1000	100.0	

C. Natriumhydroxyd, Natronhydrat. NaOH. — 1. Aus Natrum und Wasser. Ueber Einwirkung von W. auf metallisches Na vgl. S. 279, 280. — a) Man bringt in eine 18 l fassende Silberschale, welche in kaltem fließendem W. steht, einen Tropfen Wasser, legt darauf ein Stuck Na von etwa 40 mm Querschnitt, laßt beides aufeinander einwirken und trägt unter fortwahrendem Bewegen der Schale Na und Tropfen W. ein, bis einige Pfunde Na verbraucht sind. Der dickflussige Ruckstand wird zum Rotglüben erhitzt und geschmolzen in Formen gegossen (Engineer 1867, 225; Techn. J. B. 1867, 6; 1868, 3. — b) Beim Ueberleiten von Wasserdampf über Na bildet sich ohne Explosion chemisch reines NaOH, wahrend Hentweicht, welcher seinerseits verwertet werden kann. Rosesfeld (J. prakt. Chem. [2] 48, 599).

2. Durch Elektrolyse von NaCl, entweder in Lsg., oder in geschmolzenem Zustande, indem zuerst Natriummetall oder eine Legierung derselben gewonnen wird, welche dann mit W. NaOH liesert. — Man elektrolysiert eine 50° warme gesattigte Lsg. von NaCl unter Anwendung von Gipsdiaphragmen mit Gaskokselektroden. Das als Nebenprodukt gewonnene Chlor dreit zur Chlorkalkbereitung. Spence in Warz i Patent. Ber. 16, 979)

Chlor dient zur Chlorkalkbereitung. Spence u. Watt (Patent, Ber. 16, 979).

Appar. z Elektrolyse von Korbsalziosungen Buddis. Engl. Fat. 21509-1896. Andrama.

D. R.-P. 69720; Rotherte, Lairner u. Grenia. D. R.-P. 67754; Centra. D. R.-P.
60461; Fache D. R.-P. 77727); Haboreanes u. Bird. Engl. Pat. 18871, 4920- J. Soc.

Gen. Ind. 13, 250, 528-14, 1011. Bris. Z. Elektrochem 2, 275, Vgl. auch. die Arbeiten von Winterin bei Koh. Cateria Soda and Chlorine Sindkate. Lim. D. R.-P.
62912); Marx. D. R.-P. 57670. Er. Sunta. (V. S. A. P. 58330); Engl. Pat. (1891)
6083.; dazu. Parson (L. Americ. Chem. Soc. 20, (1898), 688.; Curnol u. Fourness (D. R.-P.
144392. Zur elektrolytischen Gewinnung technisch reiner Natronlage aus Korbsalziosung.

eignen sich am besten Kathoden ans Eisen. Hörrnan (Dingl. 256, 26). - Durch Elektrolyse von NaCl mittels Quecksilberelektroden wird zuerst Amalgam ge-Wonnen, Welches sodann durch W. Zerlegt Wird. Hennyz u. Domoso (D. R.-P. 67851); Kellnun (D. R.-P. 70007, 78224); Casture (J. Soc. Chem. Ind. 12, 769); Gramwood (J. Soc. Chem. Ind. 12, 1042; Engl. Put. 5899). Polarisation vermeidet man, was man die Salzüsung derart elektrolysiert, daß man einen kontinuierlichen Strom von Quechman die Salziösung derart elektrolysiert, dali man einen kontinuierlichen Strom von Quecisiber an der amalgamierten Kathode vorheifließen läßt, wodurch man das Metall als Amalgam gewinnt. Atkiss u. Appliebart (D. R.-P. 64409). Appliebart zur Elektrolyse mittel Quecksiberkathode: Sinding Larsen (D. R.-P. 78368; Kallium (D. R.-P. 80212); Cama. Berg- und Huttenm. Ztg. 34, 133); Richardon (J. Soc. Chem. Ind. 14, 280); Kallium (D. R.-P. 8020); Kallium (D. R.-P. 86567); Hardunaum (J. Soc. Chem. Ind. 14, 1011); Casting (D. R.-P. 86200); Buural (D. R.-P. 96020); Amst. (D. R.-P. 95791); Chem. Farme (D. R.-P. 98200); Buural (D. R.-P. 96020); Amst. (D. R.-P. 104900); Rhoden (D. R.-P. 102774); Balley (Chem. Ztg. 23, 21); Oranling (D. R.-P. 142713). — Statt Quecksilberkathoden verwendet man vorteine Reichenden verlegte die antetehende haft solche von geschmolzenem Su oder Pb und zerlegt die entstehende Legierung sodann mit Wasser. Vautin (D. R.-P. 78001; J. Soc. Chem. Ind. 18, 448). Apparate bierzu: Hulix (D. R.-P. 79485); Vauttu (D. R.-P. 81710); Hitters amortox, Hurter u Mosphatt (J. Soc. Chem. Ind. 14, 230); Hulis (D. R.-P. 80386; Zanger, Chem. 1898, 159). Durch Oxydation der Bleinatriumlegierung entsteht Natriumplumbut, welches mit W. NaOH und PbO2 liefert, oder bei längerer Berührung mit Madieses in Oxyd verwandelt, während Pb regeneriert wird. Hulis (Z. Elektrochem. 2, 42). Ausführliches Referat über die zur Elektrolyse von NaCl behufs Darstellung von NaOE und Cl in der Industrie angewandten Methoden: Häusskamans (Z. angew. Chem. 1898, 33).

3. Natrumoxyd, mit wenig W. zusammengebracht, verwandelt sich

unter heftiger Wärmeentwicklung in NaOH.

4. Durch Kaustifisieren von Soda. - Man fügt zu der kochenden Le von 3 T. kristallisiertem Na₄CO₅ in mindestens 15 T. W. allmählich den durch Löschen von 1 T. Kalk mit 3 T. W. erhaltenen Brei, kocht einige Zeit und verfährt im übrigen wie bei KOH. War unreine Soda angewand, so verdampit man die Natronlange, bis sich Kristalle von wasserhaltigen NaOH ausscheiden, kühlt ab, sammelt und entwässert die Kristalle. H. Daacts NAOTI AUSSCHEIGE, KUITI 803, SAIT, Polyt. Centr. 1863, 832; Techn. J. B. 1863, 200). — De cutatandene CaCO₂ enthillt eine 4,75 bis 4,95 Proz. seines Gewichts an Natrium absprechende Menge NaOH, welches nicht durch W. ausgezogen werden kann. Schreidenschenten (Bull soc. chim. [2] 18, 483 — Die Umwandlung geschieht nur in verdämmt. Legig vollständig. In einer 2° igen Lag. werden mehr als 90°, in einer 20°, igen aus ca. 91°/, in Hydroxyd verwandelt. Lunge u Schmid (Ber. 18, 32-6). Es ist vortaillel, zuerst eine unzureichende Menge Kalk anzuwenden, dann das entstandene CaCO₂ zu austernen und eine neue Portion Kalk zuzugeben. Neuendomy (D. R.-P. 81928). In Valmun lassen sich Laugen von selbst über 18° B. vollständig kaustifizieren. Hunnarts (D. R.-P. 43492). Vorteilhaft benutzt man Strontinunhydroxyd. welches besondern über 100° aus 43492) Vorteilhaft benutzt man Strontiumbydroxyd, welches besonders über 100° pm Resultate liefert Bacox (D. R.-P. 99344).

 Aus der roten Mutterlauge (Rotlauge), welche bei Lebland's Sodahereitung nach dem Auskrücken des Sodumehls zurückbleibt. Oder indem man ans Glaubernis. Kalkstein und etwas mehr Kohle, als für Darstellung der Soda üblich, eine Sodaschmelne bereit diese mit W von 5 m auslangt und unter beständiger Entfernung des sich ausscheidenden Na, Ch eindampft. Auch bier bleibt eine durch Gehalt an Schwefeleisennatrium ziegelrot gefiche Mutterlauge welche neben NaOH noch Na₂CO₂ und Na₂SO₃. NaCl. Cyanverbindungen with Schwefelverbindungen enthält. 1. Man setzt die Lauge zur Oxydation des Schwefelnatium einem Luftstrom aus, beseitigt das niedergefallene Schwefeleisen, oxydiert das entstaden Na₂S₂O₂ durch Chlorkalk, engt bis zu 1,45 spez Gew. ein., entformt die meist aus Na₂O₂ bestehenden Ausscheidungen und dampft die Mutterlauge ab., Goseaon — 2. Man verst die stark erhitzte Lauge mit 3 bis 4 Proz. des in ihr enthaltenen NaOH an NaNO, de ein, wobei durch Einwirkung des NaNO, auf Schwefelnatrum und NaCH je nach der NH₁ oder N entweichen, gießt, nachdem Entfärbung eingetreten ist, vom niedergahle Eisenovyd ab und verdampft weiter bis zu 1,9 spez. Gew., wobei die Pitasigkati kalten kristallisch gesteht — Wird das so gewonnene, noch wasserhaltige NaOH eisernen Kesseln geschmolzen, von dem sich bildenden Schaum sorgfaltig befrahl, auf noch mehrere Stunden in rutglübendem Fluß erhalten.

NaOH als klare Flüssigkeit abgegossen werden kann.

enthalt aber kieme Mengen Nart O. Nach E. Warnen Regestin for Sociafabrakation Leipzig 1868, 61 3 Am zwe-kmatig-ten verdampft man die Rotlangen bus Zusatz Jappig 1808, 61—3 hm kace kmätageten verdampit man die Roffangen hie Zuestz von Salpeter weber sich die Cyanverbudungen unter Aufschaumen, Ammoniakentwicklung und Abselt udung von Graphit zeisetz in bezauf die M. diehitdes g wird und bei starkerem Femer in Fink gerät. In diese reightbeiede M. blast man mit Hille eines reichtwinking umgebegenen und mit 4 kleinen Gelfinungen verscheinen eisenem Rohres einen Luftstreim, welcher die Schmelze zum starken Aufwallen bringt und die Schwieleverbindungen rasch und vellstandig oxydert. W. Brinis Prog. 200, 555 C.B. 1873, 40;
Siehe über 1 und 2. Oarway Sid. Am J. [2, 20, 364 Diesel 154, 426; Techni J.B. 1856, welcher die Oxylation der Schwielererbindungen durch Zusatz von Eisenbay 1 und Februare bewicht. E. Kann Beseit genatung 2, 111; Feske J.B. 1860, 1861.

Hard Line whiter the Crystian de Schweierterlandingen shren Zusatz von Bischott in und Erhitzen bewirkt; E. Kore Reyest chim appl. 2, 114 * Icho. J. B. 1860, 184). Raiston hepert of pater (sweed 1861, 426, Icho. J. B. 1861, 108 * Fr. Kuhlmans Repert have appl. 4, 205; Dingt. 106 198; Icho. J. B. 1862, 253 * N. Tare (hom. N. 1862, 171 n. 184 * Icho. J. B. 1862, 223). Patri: Chem. N. 1862, 28 * Icho. J. B. 1862, 233 * Ueber die Abscheidung von Graphit s. R. Warsen. Icho. J. B. 1860, 230 * J. Stingt. (Bec. 6, 391 * Geschindizenes unreines Nath. welches noch 60 * uberschussiges W. Stille and Market in Technology and American Polisheit. enthalt, trenut sich beim Erkalten grenerer Mengen in Teile von verschiedener Reinheit, indem Chlorak und sulfate sich in dem zuktzt gestellen bin Teil anhöufen. Gesendesnisch in Eusen (dem N. 27, 190; Ball sie dem [2] 20 315. Um kautzehes NaOH nitritumi intratfrei zu mieden, behandelt man eine 2. 4° sige Lösung 30. 36 Stuaden auf dem Wasserbade mit granuliertem Zink Ivoever og Inosva Ball so chost [2, 357

6. Man gluht Na,CO₃ mit reinem, kieselsaurefreiem Eisenoxyd in eisernen Retorten und laugt den Gluhruckstand mit W. aus. Lowis (D. R.-P. 21593). Hierbei nimmt k W zuerst die C'Horide und Sulfate fort, achrend der Rucksland dann durch h W in NaOH und Fe,O, zerlegt wird Wise C-B 1887, 196. Man erhitzt Na₁t O₂ mit Eisenschal Reteisenstein ider Eisen ganz auf helle Retgint, webei sich Ferrat hildet welches beim Losen in NaOH und Fe OH 3 verfallt. Lowis. For 18 843. Mond u. Hawiry C-B 1888, 701. Ethansialises C B 1891, (1) 1047; [2] 309, der letztere zersetzt das Fremt durch eine Schwerclalkahlösung, wobei Alkahhydroxyd neben einer unfoslichen Verbindung von Ferr ulfid mit Schwefelalkall. Doppelsuffuret), entsteht. - Blaum stellt technische Natronlange dar, indem er beim Thomasstahlprozeß, statt des Kalks calcimerte Soda verwendet, das gebildete Natriumphosphat aus der Schlacke auszieht und mit Kalk umsetzt,

(C.B. 1885, 576, 927; Chem. Ztg. 1885, 1407).

7. Aus Kochsolz. - a) Man erhitzt Nat'l mit FePO, auf Rotglut und lifft Wasserdampf hinzutreten. Das sich bildende Na-PO, wird mit Aetzkalk ningesetzt, aus dem Ca $_2(PO_k)_2$ und dem gebildeten Fe $_2O_k$ wieder Fe $_2O_k$ dargestellt. Arrovt (Ber, S, 130 , — b) Man zersetzt NaCl mit einer konz. Lsg. von Oxalsäure, wobei HCl entweicht. Das Natriumoxalat wird mit Kalkmilch umgesetzt. Marchand (Franzos, Pat. 213354), - c) Nat'l wird mit PbO und der zur Hydrathildung nötigen Menge W. zusammengerieben und der Brei mit A. unsgezogen. Das Pb wird aus der Chloridbosing durch Einlegen von weichem Eisen zuruckgewonnen Lake (Ber. 3, 41); PATENT DER SOC. ANONIME LORRAINE INDUSTRIBLE (Dingl. 250, d) Man erhitzt Nat'l mit Bleighitte. Das Verfahren gab in der Technik schlechte Resultate Monusov J Sow Chem Ind 9, 160. - e Man gluht NaCl in Kohlenoxyd bei Gegenwart eines sein Hydratwasser schwer abgebenden Metallhydroxydes, wie Kalk oder Al OH); es bildet sich Natriumhydroxyd (resp -aluminat), and Phosgengas. Hypotheth u. Benze (D. R.P. 74976). Als Zuschlag laßt sich auch vorteilhaft metallisches Kupfer verwonden, oder man kann NaCl mit CuO and Kohle ethitzen, in welchem Falls nicht besenders Kohlenoxyd einzuleiten ist. Der Glübruckstand, welcher eine Natrumlegierung enthält, wird ausgelangt und das Kupfer zurückgewennen Habothuth u. Broek D. R.-P. 75272), - f. Maii leitet über ein gegluhtes Gemisch von NaCl und BaSO, oder SrSO, überhitzten Wasserdampf. Es entweicht HCl und aus dem Ruckstand wird NaOH ausgelaugt. Bolton (Dingl. 260, 235).

8. Aus Salpeter. - a) Man erhitzt NaNO, mit gebrannten alkalischen Erden und Wasserdampf bei Rotglut. Als Nebenprodukt wird HNO, gewonnen. Garroway (D, R, P, 79699), — b) Man erhitzt ein Gemisch von 1 Aeq

NaNO, und I Aeq. Schlemmkreide, bis die M. breiig wird und die Gasentw. anfgehört hat und kocht das entstandene Gemisch von CaO und Na.CO. mit W. aus. Laeber Ber. 8, 50).

- 9. Aus Natrumsulfat. a. Man fällt Na 80, mit Barytwasser. bt Durch Umsetzung von Na₂SO, mit Actzkulk läßt sich nur eine Ausbeute von 35°, NaOH erzieben, die sich bei gleichzeitiger Zugabe von A. auf 55°, steigern labt. Bevan it Cnoss (Chem. N. 44, 196. Man setzt Na₄SO₄ mit SrO um und führt das entstehende SrSO₄ durch Behandeln mit Na₄CO₅ und nachheriges Glühen wieder in Oxyd über. Lederer (Franzos, Pat. 228388).
- 10. Aus Natrumsulfid. Vgl. auch Darstellungsweise 5. a) Man läßt Natriumsulfidlösung über gekörntes Natriumferrat laufen. Aus den Reaktionsprodukten des leizteren wird durch Rosten neben 80, Fe,0, zurückgewonnen. THE SODA IMPROVEMENTS COMPANY LAM. (D. R.-P. 58399); vgl. Darst. 6. b Man reduziert ein Gemisch von Na.SO, mit SrSO, oder BaSO, mit Kohle zu Sulfid, laugt mit W. aus, wobei Sr(OH), resp. Ba OH), zurückbleibt und Na,S in Lösung geht, verwandelt letzteres in Sulfat und setzt es mit dem Sr.OH, um. Eienstänt (D. R.-P. 63 164). - c) Bazis (Comptwed 82 759 will aus Na 804 und Kohle dargestelltes Na 8 in was Lag mit Eisen-ober kintervard in NaOH überfahren. - d. Lai esig Ber 21, 200, D. R.-P. 41294 behandelt Netrumsulnd mit ZuO und W. - Darst aus Na 8 ferner Wertson Ber 10, 1976. Zur Entschwefelung hängt man Zinkstreifen in die Lag. Skirn. Phop. 215, 475.

 11. Man lost Zink oder andere Metalle durch Einblasen von Luft in

NaOH, dem als Sauerstoffubertrager etwas NaNO, oder Na,SO, zugesetzt ist und setzt die so erhaltene Lsg. mit Na.SO, um, wodurch ZnSO, ausfallt und der ursprungliche Gehalt der Natronlauge verdoppelt wird. Rom-

GURRES D. R.-P. 48820).

Veruntemigungen des NaOH Wenn nach 5 dargestellt diejenigen der Leblanc-S.da. Peter Vernuren, nat Aron und Varadin Dosern Dingl 240 318, Kraten Reink der Rengentiere Rouissos Chem N 20 1894 199

Weiße undurchsichtige sprode M. von faserigem Gefüge und 200. Dalton, 2.13 spez. Gew., Filhol (Ann. Chim. Phys. 3; 21, 415; J. B. 1847) u. 1848, 41). Schmilzt unter Rotglubbitze und verfluchtigt sich sehwieriger als KOH. Bei der Schmelzhitze des Gußeisens zerfallt es nach H. DEVILLE in seine Bestandteile, wie KOH (S. 16. Bei der Elektrolyse wird angefenchtetes Natronliydrat, Dava (vgl. S. 274), and geschmolzenes, Brester, unter Auftreten von Natrium am Pol zersetzt. Zersetzungsspannung von geschm, NaOH; SACHER (Z. anorg, Chem. 28, (1901) 385). Bildungswarme: Na, + 0 + aq + 155,200 Kal. Thomses; Na,0,H,0 + aq. + 19,500 Kal. Berthelot: Na,0 + H,O + aq. + 55,000 Kal. Beketoff (Ber. 12, 856c; Na + OH + 67,800 Kal. Berthelot (Compt. rend. 86c; Na,O + H,O + 35,400 Kal. Beketoff (Bull. soc. cham 21 41, 311). Verbindungswarme 77.6 Kal Tommasi (Compt. rend. 98, 812. Reaktionswarme auf Wasser Verung ca. 1°, K 42,590 Kal.

60", iges NaOH greift Nickelgefaße merkbar an, schmelzendes NaOH minut Silber aut. Ag. Pt und Ni werden jedoch nur bei Anwesenheit von Luft angegriffen, das erstere am weingsten. Duviman (J. Soc. Chem. Ind 8, 303. Pb wird in Gegenwart von Luit angegriffen. v. Ksokur (Dingl. 266. 220). Wirkt auf Fe bei 15 100° wenig ein; Lange (Dingl. 261, 131); ein Teil desselben geht mit smaragdgruner Farbe in Lag. Venator obed. 133). Stahl und Blei weiden stark, Messing, Phosphorbronze, Nickel, die Legierungen von Cu, Sn. Zn. Ph und Ni wenig oder gar nicht angegriffen. Vinaton. — Gibt mit Fl Ozon und NaFl; wird von Br in trockenem Zustande kaum angegriften; hetert mit 8 Sulfid und Thiosulfat, Forios u. Genis (Compt. rend. 28, (1848-211), schon beim Verreiben im Mörser.

FILHOL U. SENDRHENS (Compt. rend. 96, (1883) 839). Einw. von C vgl. Na und Kohlenstoff. Si liefert Natriumsilikat und H. Vigot Rot x (Ann. Chim. Phys. [7] 12, 1897 49). Bei Rotglut verdrangt Ca ans der Verb. das Na. Moissan. Bei ganzlicher Abwesenheit von W. wird kein CO, aufgenommen. Kolb (Compt. rend. 64, (1867) 861). - Unl. in fluss, NH, Franklin u. Kraus (Americ, Chem. J. 20, (1898) 824). Reagiert unterhalb - 80° mit konz. H,80, nicht. Picter (Compt. rend. 115, 814). Wirkt wie KOH auf Pflanzenfarben und organische Stoffe, atzt jedoch etwas weniger heftig. Entzieht wasserhaltigem CaCl, das Wasser. MULLER-Enzbach (Ber. 11, 409). Besitzt fast die gleiche Anziehung zu W., wie CaCl, geringere wie KOH. MULLS R-ERZBACH | Verh. nat. Ver. Bremen (1881), 215). Lösungswärme NaOH aq. 9.780 Kal. BERTHELOT, 9.940 Kal. Thomsen (Ber. 16, 2613).

			H DAVE	THENAUD
Na _e O	62.1	77.58	77.8	76 11
N-0	18	22 47	28.3	23.69
NaOH	80.1	100 00	100.0	100.00

Analysen von käuflichem NaOH, Chardelos (Monit scient 1864, 53; Techn. J. B. 1863, 231; J. Recken., Dingl. 166, 292; Techn. J. B. 1863, 231; Reckenandt. Dingl. 172, 448. Techn. J. B. 1864, 178 · Arions (Laborat. 1, 97 · J. B. 1867, 908. Käufliches NaOH in Stangen enthielt 89.75. NaOH, 10.25. W. Kraut.

a Hydrate, — t Die Addition von ', Mol H₁O an NaOil verursneht eine Wärmentwicklung von 1.2 Kal – 2 Na₂O, 1H₂O – The Addition des zweiten und dritten Drittels H₂O an Na₂O geht unter Entwicklung von 3.8 Kal. vor sieh Dr. Forenann (Compt. rend. 133, 223, 3 Na₂O, 2', H₂O. Schmitzt bei +6°

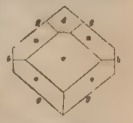
a) 3NaOH,4H,O. - 1 Pfund NaOH in Stucken (am besten etwas chloridhaltig, wird derart in ein Glasgefaß gefullt, daß es durch 71, Unzen W. gerade bedeckt ist, in Zwischenräumen von 1, Stunde gut durchgeruhrt, dann mit 1', Unzen destilliertem W. versetzt und 1', Stunden abkühlen gelassen, bis die Temp. 40° beträgt. Farblose, sehr zerfließliche Kristalle, Schmp. 60°. Cripps (*Pharmac. J.* [3] 14, 833 (1884).

			RIPPE
3NnOH	130	62.5	62 91
4H ₂ O	72	37.5	38 01
NaOH.4H.O	193	100.0	26 001

g) 2NaOH,3H,O. — Spez. Gew. 1.829 bei 4°. Gerlach (C.-B. 1886, 786).

y) 2NaOH,7H.O. — Schießt nur bei starker Kalte aus einer was. Lag. von NaOH in vierseitigen leicht schmelzbaren Tafeln an. - Langen von 1.215 spez Gew kristallisieren erst bei - 20°, solche von 1 375 bilden bei Abschlaß von t'O, leicht Kristalle. Lixonoru (l'penlo Lackarefoer Ford 6, 506; Bull soc. chim (2) 17, 448) Die bei - 8° aus Natronlange von 1.365 spez. Gew. oder stärkerer erhaltenen großen Kristalle sind farblos, glasartig durchsichtig und auch bei Gehalt

der Lange an NaCl und Na₂SO₄ sehr rein. O. Hernes, (Pogg. 119, 170; J. B. 1863, 178; Ber. 3, 122; J. B. 1870, 302). — Kurze Säulen oder dieke Tafeln des moncklinen Systems, umschlossen von den Flächen eines Prismas ocPigs, dessen stumpfer Winkel von 98° nach vorn liegt und dessen scharfe Kanten durch coPcc(b) abgestumpft werden. Fig 16, OP (e) vorhermehend, bildet mit */c einen Winkel von 104°, untergeordnet 21'00/d , welches mit der hinteren Prismenkante einen Winkel von 137° bildet. An den von der Basis und den Prismenfächen gebildeten Kanten noch zwei Hempyremiden –P (o) und P (n. – c. g. 73° Deutlich spaltbar nach g. G. Rosa (Pagg. 119, 171. Sie fangen bei 6° zu schmelzen an bei 155° Pickenning) und liefern dabei eine Natronlauge



von 1.405 spez. Gew. Sie verlieren bei 6-wöchentlichem Stehen im Vakuum

über konz. H_2SO_4 4 Mol. W., an feuchter Luft ziehen sie langsam W. und rascher CO_q an. Heioris.

	Kristalle,		19 83	
Na ₂ O	62.1	30.13	29.83	
811,0	164	69.87		
2NaOH,7HaO	206.3	100.00		

Matmers behauptet die Existenz des Hydrats 9Na.0,23H₂O (Bull soc dem [2] 46, 261 Ueber die Existenz noch anderer Hydrate - Bravillator Compt. rend 76, 1111e. Prekanna J. Chem. Soc. 63, (1893) 890.

b) Wassing Lösung, Natronlange oder Astronlange. — Na,O, NaOH und dessen Hydrate zerflieten an feuchter Luft, bis sie sich in Na,CO, verwandelt haben. Die beiden ersteren lösen sich unter Erhitzung, die Kristalle unter Wärmenbsorption in W. auf. — Unter einer Glasglocke wiede Kristalle unter Wärmenbsorption in W. auf. — Unter einer Glasglocke wiede Kristalle unter Wärmenbsorption in W. auf. — Unter einer Glasglocke wiede Kristalle unter Wärmenbsorption in W. auf. — Unter einer Glasglocke wiede Kristalle unter Glasglocke wiede Schrieben 100 T. NaOH in 56 Tagen bei 16 bis 20% 552 T. W. auf. G. J. Microsin Schrickweit Verhandel & Deel, 3 Stuck, Retterdam 1804, 271 — 1 T. NaOH bestart 0.47 T. W. zur Lag. Biskart (Compt. rend. 41, 503 Natronlange von 1,500 spez Gew., 36.8%, NaOH enthaltend, siedet bei 130% Daltos. Die Natronlange ist farblos, atzend und verhalt sich im übrigen wie Kahlange.

Spes, Gere, der wässrigen Natronlauge bei 15". Nach H. Schurr Ann. 107, 300, von Granden Z. anal. Chem. 8, 279 berichnet

Pro- zent- gehalt der Lösung	An Natrum oxyd Na ₂ O	An Natrium- bydrocyd Natrit	Pro- zent- gehalt der Lösung.	An Natrom- oxyd Na ₂ O,	An Natrum- bydroxyd NaOH	Pro- zent- gehalt der Lösung.	Au Natrium- oxyd Na ₇ O.	An Natrium- by it=xyt Nat/H
1	1 015	1.012	21	1,300	12.6	41	1.570	1.447
2	1 (20	1.1628	22	1.315	1.347	45	1.583	1 456
3	1.043	1.065	21	1.499	1 258	43	1 397	1 468
4	1.058	1 046	24	1.841	1 269	44	1 6 0	1478
В	1971	1.063	25	1.55	1 279	45	1 623	1.488
6 7 8 9	1 (49)	1.070	26	1 465	L 550	46	1 (537)	1.456
7	1.104	1 (61	37	1551	1 × 0	47	1 650	1.608
8	1 119	1+92	28	1 49 5	1.310	48	1 663	1.519
9	1172	1 108	259	F 450	1 -21	49	1 678	1 525
10	1 145	1.115	30	1.422	1 332	50	1 650	1.540
11	1.160	1 126	31	1.438	1 13	51	1.705	1 550
12	1.175	1.187	32	Labo	1 551	52	1.719	1.590
18	1 199	1 148	33	1.465	1.363	53	1 730	1.570
14	124	1 159	34	1.476	1.374	54	1 745	1.680
15	1 219	1.170	35	1.488	1.384	55	1.760	1501
16	123	1.151	36	1,500	1 35	56	1,770	1 HD1
17	1 195	1 11/2	37	1.515	1 4(lő	57	1785	1 651
18	1 358	1 202	38	1 530	1 +15	38	1.800	1 1793
19	1 200	1913	39	1 113	1 426	59	1.815	168
30	1 385	1 225	\$0	1.558	1 437	60	1 830	1.648

Spezifisches Gewicht von Nateurlange bei 17°. P. CKERING (Phil. Mag. 37, 359).

Daselbst noch andere Tabellen

Prograt	Spenished	Prozent	Spenifiches	Prozent	Speninsches
Nat/H	Gent dt	Nati-H	tiewaht	Naci-H	Gewicht
29	1 (2155) 1 (5150) (1500)	5 4 5	1 (Esta) 1 (Vapit) 1 (Ose63	5	1.00 COM 1.00 COM 1.00 COM

ेगई	Spezifisches Gewicht	Prosent NaOH	Spezifisches Gewicht
	75184	37 88 39 40	1.404279 1.414363 1.424353 1.434299 1.444161 1.45-4929 1.463623 1.473249 1.482850 1.492406 1.501927 1.511412 1.520868
		.0	1.530282

cente 2, 315); TÜNNERMANN ew. der Normallös, bei . -- 1 g einer 6 % igen dumen als die darin entv. 64, 77). Ein Minimum t von 4.26 % NaOH. MAC .(0): Trans. Nova Scot. Inst. 7, verschiedenen Temperaturen ii Grammen NaOH in 100 ccm

110) + 0.0000035 (t—110). 110) + 0.0000011 (t—110). 110, (1895) 669).

der wäßrigen Lösung:

40	g im l. 174	80 g im 1 286
	174	286
	215	308
	256	834
	295	857
	327	880
	852	390
(1895)	120).	

55, der Lösung gleich 58. HAGEMANN (Berlin,

peratur der wässrigen Lösung:

tiew. T. H ₂ O nei 100 T. NaOH	Siedetemp.	Gew. T. NaOH in 100 T. H ₂ O	Gew. T. H ₂ O bei 100 T. NaOH
00	1755	19425	74.3
588.2	160	1/60.8	66
833.3	165	168.8	50.46
243.9	170	187	59.5
196.1	175	208.3	48
166.4	180	230	48.4
142.6	185	104.2	39.25
123.3	190	281.7	85.5
107	196	812.8	82
98.9	200	345	29
88.1	205	890.9	26.25
	•		19+

Siedetemp	Gew. T. NaOH in 100 T H ₂ O	Gew. T. H.O ber 100T NaOH	Siedetemp.	Gew T. NaOH in 100 T H ₂ O	Gew T. Had ber 100 T Nach
210	425 5	23.5	265	1534	6 52
215	4715	21 06	270	1739.1	5 75
220	526.8	19	275	2000	5
225	5833	172	280	2358	4 25
230	645.2	15.5	256	2857	3.5
235	714 8	14	290	3571.4	28
240	800	12.5	295	4651.1	2 15
245	8,888	11.25	300	6451 6	EGS
250	1000	10	305	105263	0.85
255	1142.8	8.75	310	222223	0.46
260	1333,3	7,5	314	30	0

Gerlach (Z. anal, Chem. 26, (1887) 463),

Dampfdruck wässriger Lösungen bei 0° C.

Konzentration in Normalitäten	Relative Dampfdruck- emiedrigung (Pw = Pa)	Dampfdruck in mm Hg (Pa).
1,355	0.0414	4,429
2 945	0.1030	4 144
5 125	0.2201	3 548
6.81	0.5284	3118
8 796	0,1580	2 5 1 6
11.86	0.6482	1 624
14.90	0,7756	1 027

Dieterici (Wiedem, Ann. 50, 47). Maximaltension der gesättigten wis. Lisg. bei 20° 1 mm. Liescoeur (Compt. rend. 103, 1260) — Gefrierp.-Erniedr. für 1 g NaOH in 100 g W. 0.905°; Mol. Gefrierp.-Erniedr. 36.2. Radult (Compt. rend. 97, (1883) 941). Der Gefrierpunkt der Natronlauge sinkt für je 1 g des Hydrats 2NaOH, 3H,O auf 100 g W um 0.509°; nicht propertimal der Menge des goldsten wasserfreien Hydrats Rudoner (Pogg. 116, 55; J. B 1862, 30). Hier sind nach die Coeper Ann Chim. Phys. [4] 24, 551) Hydrate mit verschiedenem und größerem Wassergehalt in Lig

Spez, Wärme von NaOH-Lösungen,

Na _t O in 100 g Lag	Moleküle HaO auf 1 Mol. NaOH = n	Molekular- gew NaOH, n H _z O	Spex Warme	Melekular- warme C	Mol -Warme des Wassers n H _v O = C _t	Caterichied Caterichied
38 34	3,27	80.9	0.816	66.0	10.9	+ 25.1
25 54	4 52	121,4	0.869	103.5	81.4	+ 23,1
19 82	6,47	156.5		136.0	116.5	- 185
14 40	9 74	215.8	0,886	190.8	175.3	+ 155
7.21	21.67	480.1	0,824	397.4	390.1	+ 7,3

Hiernach berechnet sich die Formel:

$$C = 18n + 0.43 + \frac{159.85}{n} - \frac{235.77}{n^2}$$

HAMMERI (Compt. rend. 90, 694), Vgl. auch THOMSEN (Pogg. 142, (1871) 337); TAMMANN (Z. physik, Chem. 18, (1895) 625). Blümcke i Wiedem. Ann. [2] 25, 417) gibt für die spezitische Warme konzentrierterer Lösungen folgende Zahlen:

Prozentgeh. d. Lag.: 58 61 73 90 100 Spez. Warme: 0.81 0.85 0.98 0.82 0.78

Molekul. Leitfah, \$10° 178 (ber. 171). Ueberführungszahl des Anions n = 0.82. Kuschel (Wiedem, Ann. [2] 13, 289). Leitfahigkeit 1.540 bez. auf KCl = 1. Berthelot (Compt. rend. 109, 801). Leitfahigkeit der Normallsg.

'Hg von 4°) = 145. Looms (Wiedem, Ann. [2] 60, KOHLBAUSCH (Wied. Ann. 26, (1885) 161); OST-186) 352). — In wäßriger Lösung beträgt lung platinierter Elektroden für das Bei Anwendung einer blanken das O"-Ion 0.4 Volt, für das OH'om. 32, 385). Dissoziationswarme sik. Chem. 9, 339). Diffusionskonт Temperatur 1.04—1.05. Scheffer STEFAN (Monaish, f. Chem. 10, 20). -Lsg. 1.3562. LE BLANC IL ROHLAND l'eber Molekularrefraktion: GLADSTONE ~95) 8**31).** gleichen Umständen ebensoviel NH, wie die-ACCOUNT (Ann. Chim. Phys. [5] 1, 268). — Bei der III und H.SO4 erfolgt Kontraktion. Müller-Intravenöse Injektion von NaOH bewirkt auch Absorption von CO, und Verminderung der spiratorischen Bewegungen. Hougardy (Bull. Acad.

/ .so benannt von Tager., s. unten). NaO2H. — Konstitution nt O:NaOH. - Man schüttelt pulverformiges Na.O. n Gemisch von A. und konz. HCl, HNO, oder H.SO. A. allein genügt auch, in welchem Falle die Hälfte des i.sg. geht nach: $Na_2O_2 + C_2H_5OH = NaO_2H + C_2H_5ONa$, regenwart von Säure statt des Natriumalkoholats das enttz der Sänre gebildet wird. Zur Trennung von unveränderten Natriumsuperoxyds läßt man die M. durch ein grobmaschiges laufen, schüttelt die kolierte Aufschlämmung noch einige Zeit dang und saugt in einem möglichst kalten Raum ab, worauf mit shiftem A., darauf mit Ae. gewaschen wird. Die Substanz muß in to aufbewahrt werden.

wißes, sandiges, leicht filtrierbares Pulver, löst sich in H.O unter agerer Wärmeentwicklung als Na,O, zu einer stark alkalischen Flüssigu. welche, mit H₂SO₄ angesäuert, Permanganat unter O-Entw. reduziert. us der mit HCl angesäuerten Lag. entweicht beim Kochen Cl, sie scheidet hon in der Kälte aus Jodkaliumlösung J aus. — Unterscheidet sich von 8.0. dadurch, daß es schon bei gelindem Erwärmen rapide Sauerstoff twickelt. Bei raschem Erhitzen im offenen Rohr wird der O explosionstig unter Feuererscheinung frei. Beim Berühren des trockenen Pulvers is einem warmen Glasstabe setzt sich die Zersetzung unter vorüberstander Orangegelbfärbung rasch durch die ganze Masse fort. Verliert t bei 0° allmählich Sauerstoff und färbt sich dabei in 1 bis 2 Tagen gelb-Alkoholische HCl liefert allmählich NaCl. — Die Lsg. wird beim Vermit A. allmählich unter O-Entw. zersetzt, worauf sich Na₂O₂,8H₂O
cheidet. Alkoholische Essigsäure liefert den Körper C₂H₂O₂Na, O.ONa,H.O (s. d.). TAFEL (Ber. 17, (1894) 816, 2297).

Exper zeigt gewisse Aehnlichkeit mit dem Schönk'schen. Na₂H₄O₅. (S. 296.)

Exper zeigt gewisse Aehnlichkeit mit dem Schönk'schen. Na₂H₄O₅. (S. 296.)

Experimende Analysenwerte wurden nicht erhalten, da der Körper sich an der Luft rasch

Schonk and CO₄ Anziehung verändert. Anch enthält das zur Darstellung ange
bereits Na₂CO₅. Im besten Falle enthielt das Produkt 98.8° NaO₄H, 0.3° /₀

NaOH, 3.9° /₀ H₄O; Summe 100.1° /₀. TAPEL.

***TAPEL**

TAPEL

***TAPEL**

TAPEL

***TAPEL**

***TAPEL**

TAPEL

a trockner Luft oder im Sauerstoffgase auf einem mit NaCl

überzogenen Platin- oder Silberblech. - Die Verbreunung des Na erfolgt unte Shulichen Erschemungen wie die des Kalimus is. 22 Hancou at Cheen Soc Que I 15, 276 Ripert Chim pure 4, 374; J B 1861 189 Man erhitzt metallisches Na in Aluminiumgesallen in einem eigens hierfur konstruierten Apparat auf etwa 300° in einem stetig an Stickstoff armer werdenden Luftstrom H. Y. Castner D. R.-P. 670941. Paud'homme (Mont. scientif. [4] 6, 495. Ofen zur Darstellung im großen Necksbour (D R.-P. 95063 Man erhitzt Natrium in einem lebhaften Sauerstoffstrom auf hohe Temp., wobei es zu Na,O, verbrenut. Holt u. Sins J. Chem. Soc. 65, 443). - 2. Beim Gluben von Na.O oder NaOH in Bernhrung mit Luft oder Sauerstoff oder beim Gluben von NaNO₈. Gay-Lussau II. Thénard. — 3. Ein auf Rotglut erhitztes Gemenge von NaNO₄ und CaO oder MgO vermag bei 300-500° aus durchgeleiteter Luft O aufzunehmen. De Harn (D. R.-P. 82982). — 4. Last man in bis zur Sauerstoffentwicklung erhitztes NaNO, kleine Kügelchen von Natriummetall fallen, so erhalt man eine rotbraune Lag welche beim Erkalten ihre Farbe verliert; bei erneutem Erhitzen trat dieselbe wieder hervor. Bolton Chem. N. 53, 289). — 5 Durch Umsetzung von Na-Salzen mit BaO, vgl. Brodik (Pogg. 120, (1863) 299); Weltzer (Ann. 135, (1866) 461). Usher Emwirk von H.O. and Alkalihydroxyde: Calvent Z physik Chem 35, 518.

Beim Schmelzen im Silberschalchen schwarzt es sich, entwickelt aber keinen Sauerstoff, greift das Silber stark an und verwandelt es in Silberoxydul HARCOURT. Entzundet sich in Mischung mit Aluminiumpulver beim Stehen an der Luft nach emiger Zeit von selbst, beim Befenchten mit etwas W sofort. Rossel u. Frank (Ber. 27, 55); auch Frank (Chem. Zty. 22, (1898) 236). Ebenso bei Gegenwart von Heu, Stroh, Wolle, Baumwolle, Sägespänen. Schwefel, Natrumbisulfit: daher entstehen zuweilen Explosionen, obgleich Na,O., allein weder durch Stoß oder Schlag, noch durch die Lötrohrflamme zur Explosion zu bringen ist. Durre (J. Soc. Chem. Ind. 13, 198). Schwefel wirkt wie auf Kaliumperoxyd (vgl. S. 23). Joddampf entwickelt O und bildet eine weiße schmelzbare M., wohl ein Gemenge von Na. und Na. JO., HARCOURT, Jod gibt bei Gegenw. von Wasser Na. H., JO., POLECK (Ber. 27. (1894) 1051). desgl. beim Glüben, Hoenner Arch, Pharm. 232, (1894) 222); Kasssen lebendort 226. Nach Long u. Bonavia (Gazz, chim. ital. 28, [1] (1898) 325) wird NaJ und NaJO, in wss. Lsg. nicht angegriften. Absorbiert CO. HARCOURT, und CO, GAY-LUSSAC u. THENARD, unter Bildung von Na, CO, in letzterem Falle wird auch O entwickelt. No O bildet beim beginnenden Schmelzen des Natriumperoxyds unter Freiwerden von Stickstoff NaNO. (Na₁O₁ + 2N₂O = 2NaNO₁ + 2N) NO wird über 150° völlig unter Bildung von NaNO₂ verschluckt. Harcourt. Farht sich beim Erhitzen im NH₂-Strom unter geringer Gasentwicklung (O?) gelblich und schmilzt dann unter

aunwerden, starker Entwickelung von N. Der weiße Rückstand besteht der Haupteinigen Proz. aus NaNO, und NaNO, 26. 1893), 2565. Mit Kohle gemengt wird sehr energisch zu Metall reduziert, nach Na. Aehnlich verläuft die Reaktion bei Anwobei auch bei Anwendung überschüssigen it ausgeschieden wird. Bamberger Ber. 31. sowie Mexer (Chem. Zig. 17. (1893) 3051. Sulfide. mrch Schmelzen mit Na,O, leicht aufgeschlossen. ir und 80, wird unter heftiger Feuerentwicklung unter Bildung von Natriumsulfid und Na,80,. Liefert beim Behandeln mit A. oder alkoholischen roxyd, NaO, H. (S. 293 , mit alkoholischer Essigdakt des Natriumacetats. (s. d.) Tafel (Ber. 27. rdiebt langsam an der Luft. HARCOURT, Zerfliebt nt unter Weißwerden in Karbonat über. Jaruner. Zerfließt geht erst dann in Karbonat über. De Forchand. Metalisalze ahnlich wie BaO: Hg-, Ag-, und Au-Entwicklung reduziert: H.PtCl, und seine Salze etwas Agt'l. Ferro- und Ferrisalze liefern Fe(OH), nangan-Salze liefern MnO₂. Co-Salze geben CoO, Uransalze Peruranat, Na₄U₂O₈.8H₂O. Wismutsalze Ferricyankalium liefert Ferrocyankalium. PbO gibt ECK, HOEHNEL, BRODIE,

DE FORCAND.

\$8.97 56.08

() (entspr. Na₂O₁ 20.51 19.50

() (Peroxydsauerst.) 20.51 19.16

H₂O (Diff., 0.00 5.26

It entspricht 0.24 Mol.
 H₂O. — Durch Aufbewahren von c) über konz. H₂SO₄.
 Soc. Qu. J. 15, 276: Report. chim. pure 4, 374; J. B. 1861.
 (J. prakt. Chem. 77, 265).

d. H₂O. — Na₂O₂ erhitzt sich stark mit W. und löst sich; wickelt beim Kochen viel O. Harcourt. — 1. Man läßt Wasserdampf gesättigter Luft stehen, wobei es im Laufe Wochen in das Oktohydrat umgewandelt wird. Jaubert 132, (1901) 86). Enthält, so dargestellt, natürlich die in der

Verb. enthaltenen Verunreinigungen. De Forceand (ibid. Man vermischt bei 0° 1 T. Na.O. mit 4 T. W. und wärmt auf vie entstandene klare Lsg. kristallisiert, wenn rasch wieder auf hit wird. De Forceand (Compt. rend. 129, (1899) 1246). — 3. Man im Vakuum eine Mischung äquivalenter Mengen von 3—4°/0 igem 10°/0 igem NaOH. Schöne (Ann. 193, (1878) 241). — 4. Man soiche Leg. mit dem 1¹/2—2 fachen Volum abs. Alkohol. Schöne, man siem greden Ueberschuß von H₂O₂, so erhält man keinen Nd., sondern eine Mischung. Pantan (J. Chem. Soc. 1877, [1] 125). — 5. Man verdie Man verdie Werbindung. Harcourt (Chem. J. 1861, 169). —

nach 4. spießige, häufig etwas platt-Zentimetern Länge. Bei Anwendung e Glimmer mit dem Messer gespalten terglänzend, etwas ähnlich der Borsäure. Bei Wintertemperatur wochenlang gut haltbar, schmilzt über 30° in seinem Kristallwasser unter lebhafter Sauerstoffentwicklung. Die Forchand (Compt. rend. 129, (1899–1246). – Na₂O₂ + 8H₂O₂₁₀₅ = 34.081 Kal. – Na₂O₂ + 8H₂O₂₁₀₅ = 22.641 Kal. Na₂O₁₀₅ + H₂O₂₁₀₅ = Na₂O₂₁₀₅ + 4.713 Kal. Die Forchand. Losungswärme = 14.868 Kal. Die Forchand (Compt. rend. 129, 1246); 14.410 Kal. Die Forchand (Compt. rend. 132, (1901) 131). – Wird beim Außbewahren in geschlossenen Gefähen allmahlich feucht, fingt nach Verlauf von 6 Wochen an zu zerfließen, wird durch entweichendes Sauerstoffgas aufgeblaht und geht schließlich in die bei gewöhnlicher Temp. nicht kristallisierende Verbindung 2NaOH,7H₂O über. Beim Außbewahren in fast abs. A. haltbarer. Schönt. (ne was Lag anthält wahrene über pach der Konzentratun aber emander NaOH, Na₂O₂ - H₂O₃ Na₂O₄ + 2H O₃ und H₂O₄ Schöne Ang. 186, 1878–258 Den übermischen Daten nach ist Na₃O₄ in der Lösung unverändert. Die Forchang

		Se 10	ONE.	PARRIET		
		Nach 3	Nach 4			
Na ₃ O	27.9	27.7	27.9	27 112		
art ()	72	7.3	73	7.20		
RH _z O	64.9	64.8	64.2	84.88		
Na,O, 8H,O	100.0	99.8	99.8	100 00		

d) Mrt 9 Mol H_2O . Man beläßt Na $_2O$, in einer fencht gehaltenen geschlossenen Kammer bei 15° 80 lange, his es die gewinschte Menge W aufgenomigen hat Wille, sehmenrtige Masse Jatorur D R-P, 1201.96, or Fonchand erhält auf diese Webs das Hydrat mit 8 Mol. H_2O

F. Na₂O₂2H₂O₄4H₂O₅ — Man verdunstet eine Lsg. von 1 Veq. NaOH mit ungefahr 3° ,—4 Aeq. H₂O₃ im Vakuum, womöglich im Dunkeln Farblose, ursprunglich durchsichtige, jedoch sehr schnell opak werdende, sehr kleine Kristalle, sll. in W., wl. in starkem A., an trockener Luft verwitternd. Verliert über H₂SO₄ sämtliches Kristallwasser. Das zuruckbleibende Verwitterungsprodukt ist schwach gelblich, (höheres Oxydationsprodukt?) und wird durch wenig W. unter Entwicklung von O zersetzt. Bis 50° ist die Verbindung mit Ausnahme der Verwitterung bestandig, hei 62° beginnt Zersetzung. Die M. wird feucht und bläht sich auf. Bei 67° wird die Zersetzung energischer, die M. wird intensiv orangegelb, spater wieder weiß, wobei sich Warme entwickelt. Es entweicht hierbei der sämtliche aktive Sauerstoff. Bei gewöhnlicher Temp nimmt die Zersetzung 70-80 Tage in Auspruch und ist am Anfang und Ende am febhaftesten. Hier undet keine Gelbfarbung statt, die Zersetzungsprodukte sind nur NaOH, O und W. Ist die Verbindung vorder entwissert, so zeigt sie ganz dieselben Erscheinungen nur nimmt sie auch bei gewöhnlicher Temp, besonders an den dem lachte ausgesetzten Stellen, gelbe Furbung au., Schone (Ann. 193, (1878) 241).

		SCHOOL		entwissert	School
Nu _z O	28.14	28.74	Nagti	42 47	431 44
dOract.	22 02	21.34	30 act (32.87	30.00
611,0	49.54	49 78	2H.0	24 66	
Na,O,3H,O,4H,U	100 00	191 191	Na ₁ O ₂ ,2H ₁ O ₂	100:00	

Wasserveriust über H₁NO₁ 38 35 ½, berechn für 4H₂O 33 03 ½. Verlor Sauersteff bis 50° 2 29, ron 60 - 72° 19 67, bei 100° 3,12%. Schöne.

G. Natriumtrioxyd. Na₂O_g, — Man leitet durch die Suspension von Natriumoxyd-Ammoniak in Ammoniak (S. 300) weiter gasförmigen Saueratoff, Hellrosa, löst sich in W. zu einer Lsg von Na₂O₂ unter Entwicklung von Sauerstoff. Joannis (Compt. rend. 116, (1893) 1370).

		Joe	N HEBE 1	
2Na	48 94	48.74	49 59	
30	61 His	ā1 26	50-11	
Na ₂ (I ₁	100 00	100.00	100 00	

Natriam and Stickstoff.

A. Natro metickstoff. NNa, & - Bildet sich bei Glimmentladung in einer Stickstellatmost hare, wenn met illisches Natrium auf die kataode gelangt, an der Glasswand in der Vähe der Aus ie Rotbrauner Beschlag, wird von W unter sticket stentwicklung gelöst, gibt beim Erlatzen V und metallisches Na Ziensung Wiedem Jun [2, 52, 4894 56) auch Salzer (Ber. 9, 4876 354 von schwarzer Farbe, gibt mit W. Ml₃. - Vgl. auch

ber NaNH,

B. Stickstoffwasserstoffsoures Natrum, NoNa 1. Durch Verdnusten einer mit NaOH neutralisierten Leg. von NHz. Dennts u. Benedict Z. anorg Chem. 17, 19: J. Americ. Chem. Soc. 20, 235. 2. Man leitet ein Gemenge von NHz und N2O über geschmolzene Natrium: viel vorteilhafter bereitet man zuerst Natriumamid und leitet über dieses bei 150 \pm 250° N₂O. Wishi extes i Ber. 25, (1892–2084). \pm 3. Man verseift Benzovlazonmid mit alkoholischem oder wss. NaOH, Curries | Ber. 23, (1890-3023; 24, [1891) 3341), Hexagonale Blattchen, einachsig, mit starker positiver Doppelbrechung. Rosenni sch (J. prakt, Chem. 58, 281; Z. Krist, 33, 1900-99) -Klare, farblose Kristalle. Nicht hygroskopisch, beim Hammern nicht explosiv; schmilzt beim Erhitzen ohne sieh zu zersetzen. Dennis u. Benedict. Schmilzt beim Erhitzen nicht, sondern verpufft ber hoher Temp. Kann 1. Stunde lang unveråndert bei 350° erhalten werden. Unlöslich in Ac., 100 T. abs. A. von 16° lösen 0.3153 T., 100 T. W. von 10° lösen 40.16 T.; von 15.2° 40.7 T.; von 17° 41.7 T. des Salzes unter Kalteerzeugung. Reaktion schwach alkalisch. Nur selten wohlansgebildete, hexagonale Blattchen, pinch positiv mit starker einacl siger Doppell rechning. Auch eine flache bezagenale Pyramide wurde bechachtet Currius u. Rissom of prakt. Chem. [2] 58, 1898, 2781.

			Dexx,	CURTIES
		WINTERES	и Ваккоит.	и. Визон
\a	35 38		33/42	35.88
1	64.65	62.5	64.71	
1,30	100 (0.)		100 13	

C. Natrumanul, NaNH, Wird Na in gastium NH, erhitzt, so tarbt es sich anrangs blau, dann grun, absorbiert 142 bis 163 Vol. NH_a and entwickelt datur 100 Vol. H. d. h. ebensoviel, wie die gegebene Menge Na mit W. entwickeln wurde. GAY-LUBBAC u. Thi NABD (Recherches 1, 354).

Man bringt 2 g Na in e.n mit Wasserstoff gefühltes Glasgefält, leitet trocken « MI, hinzu und rhitzt bis zum schmelzen des Natrums, wobei auf der blanken metalischen Oberffa be grünblaue Tropfen entstehen, die dann abstießen und sich neu bilden, bis nach 6 bis 7 Stunden bei nicht zu schwachem Echitzen alles Na in NaNH, verwandelt ist. Dieses ist sorginitig verschlossen zu bewahren. Britstris u Gritnizh (17-n 108, 88; J. B. 1858, 118). - Man fullt 500 g Natrium in eine tubulierte eiserne Retorte, verdrangt die Luft mit völlig trockenem NH, und erhitzt dann auf 300 - 400°, während man einen lebhaften MH.-Strom durch ein fast bis zur Oberflache des Natriums reichendes Glasrohr zuführt. Die Reaktion verlauft in den ersten 3-4 Stunden sehr glatt, spater langsamer, und ist beendet, wenn kein H mehr entweicht. Tithfuler J. Chem. Soc. 65, 504. Rossier D. R.-P. 117623 (1901) leitet NH, micht über, sondern in geschmolzenes Na oder eine Legierung desselben, so daß auf 6 kg feuerflussiges Na stündlich I kg NH3 einwirkt. Eine Erhitzung wahrend der Reaktion ist infolge der hohen Reaktionswarme unnotig. 2. Aus Na20 und NH4. TITHEBLEY. - 3. Entsteht auch bei der Zersetzung von Ammoniaknatrium bei gew. Temp. Bildet so erhalten kleine, durchsichtige, weiße Kristalle von 1 mm Länge, Johnsis (Compt. rend. 112, (1891) 392). — 4. Durch Einwirkung

von NH_a auf NaH in der Kalte. Moissan. -Strahlig kristallinische, schmelzbare Masse, während des Erkaltens brann, nach volligem Erkalten ohvengrun oder zuweilen mehr oder weniger

heischrot. Beilstein u. Geuther. Gefarbt nur bei Gegenwart von Vernnreinigungen. Weiße, durchscheinende Masse von muscheligem Bruch und deutlich kristallinischer Struktur. Erweicht bei 149°, schmilzt bei 155°, sublimiert schwach bei 400° und wird dabei manchmal in prachtigen durchsichtigen Nadeln erhalten. Geschmolzen heligiun, mit wachsender Temperatur dunklei werdend. Titherenze, Bildet geschmolzen im NH-Strom eine heligrine Flussigkeit, die bei 500° dunkelgrun wird und unter Entwicklung von N und H heftig siedet. Im Vakuum beginnt die Zersetzung bei 330° und ist bei 440° vollstandig; bei 390° ist die Gaschtwicklung langsam und es hinterbleibt ein gelblich weißes, schillerudes, an der Luft nicht beständiges Produkt, ein Gemisch von Na, N. NaNH, und Na. Mentrez Diss. Nincy 19029. Lösungswarme in W. bei 20–22° 31.04 Kal. Bildungswarme: NH_{1,2881} + Na₁₀₄ = H₁₂₈₈₁ + NaNH_{2 fest} + 15.64 Kal. Dr. For Rand Compt. rend. 121. (1895–66).

Zersetzt sich bei Abwesenheit von Glas bis 450° nicht, ist im Vakuum emer Sprengelpumpe destillierbar. Bei sehr hoher Temperatur zerfallt es in die Elemente, gibt aber kein NNag oder NHNag. Lakt man gast NH, bei heller Rotglut über eine kleine Menge NaNH, streichen, so wird ersteres in beliebiger Menge quantitativ in N und H zerlegt. Na lost sich in geschmolzenem NaNH, zu einer dunkelblauen Flussigkeit, ohne eine chemische Verbindung zu bilden; die Flussigkeit erstaurt zu einer grunen, opaken Masse. Terhebler, - Bedeckt sich beim Laegen in lufthaltigen Gefaßen mit einer Schicht von Nitrit. Dauchsla. Ber. 20, 1456). nt. Forcusso (Compt. rend. 121, (1895) 67). - Scheint mit Na,O nicht zu reagieren, Titherier, - Gibt beim Gluhen mit Kohle NaCN und H. KRUGER u. Drechsel. J. prakt. Chem. [2-21, 77]. - Reagiert self energisch mit gegeschmolzenem Schwefel; mit in Benzol gelöstem unter Bildung von Natriumpolysulfid, NH, und N. Mit in Benzol gelöstem Broder J entwickelt es N. sowie Natrium- und Ammoniumhalogenid, aber kein Hydrazin. EPURAIM (Z. anory, Chem. 44, (1905) 185). Gibt in Lsg. von fluss, NH3 mit Jod eme Verb, Na, N.J., Reir (Ber. 33, (1900) 3025), - Kristallwasserhaltigen Verbindungen wird durch Zusammenreiben mit NaNH, das Kristallwasser entzogen. Schwermetallhydroxyde werden beim Zusammenreiben in Oxyde übergeführt, Егикам, - Liefert beim Behandeln mit Stick-oxydul bei 150-250° N.Na. Wishicents (Ber. 25, 1892) 2084). Gibt mit COCl, nicht Harnstoff, sondern ein Gemenge von Na, CO, und NaCl. BEHSTEIN II. GECTIONS. - Gibt beim Erlatzen mit NH,Cl und NH,J Natriumehlorid und -jodid. Im Gemisch mit metallischem Mg erhitzt. reagiert es sehr energisch unter Entw. von H und Bildung von Mg.N. und freiem Natrium; Fe, Sn. Cu und Ag veranlassen keine Reaktion. -PhO, CaO, CdO werden durch Erhitzen mit NaNH, glatt zu Metall reduziert; HgO liefert Amalgam. Sb₂O₃ und As₂O₃ werden teils in Sb und As, teils in Natriumantimonit und -arsenit verwandelt. CrO₃ reagiert schon beim Zusammenreiben im Morser aufs heftigste, Cr.O. wird durch Gluben mit NaNH, zu einem schwarzen, pyrophorischen Pulver reduziert. Ferrioxyd gibt Fe. Mn₃O₄ wird nicht bis zum Metall reduziert. ZnO liefert kem Zn. sondern wahrscheinlich Zn, N., WO, reagiert schon beim Vermischen mit gepulvertem NaNH, unter Feuererscheinung; V,O, reagiert beim Gluben heftig, wobei jedoch nur eine geringe Reduktion stattfindet und der Hauptsache nach Natriumvanadat entsteht. Natriumchromat wird nicht leicht reduziert. Schwermetallsulfide werden beim Erhitzen mit gepulvertem NaNH, zu Metall reduziert, Sb,S, und As,S, unter gleichzeitiger Bildung von Sulfosalz, bei Sb,S, entsteht auch AsH. Sulfate werden zunächst in Sulfide verwandelt und dann ev. zu Metall reduziert: Chloride von Schweimetallen reagieren meist explosionsartig unter B. von Metall, Alkali- und Erdalkalichloride reagieren nicht oder fast nicht. Phosphate werden nicht zu Phosphiden, sondern gleich zu Metall reduziert. Erdalkaliphosphate unterliegen dieser Reduktion nicht. Nitrate werden unter Verputten haufig schen beim Zusammenreiben reduziert. KClO₂ verursacht

heftige Explosionen. Bleiborat liefert Blei. Ermans.

Verd. HCl zersetzt unter heftiger Einw. zu NaCl und NH₄Cl. Auf 100 Nach wurden 85.56 NH₄Cl erbahen Rechn 31.45 — CO bewurkt bei maßiger Warme Schmelzen. Entw. von viel NH₄ und B. von NaCN und NaOH nach NaNH₄—CO NaCN + H₄O; und femer NaNH₄—H₄O NH₄ + NaOH — CO, wirkt ähnlich, doch so heftig, daß die M. ergluht, und erzengt Cyanamid und NaOH. 2NaNH₄ + CO₇ = CNNH₄ + 2NaOH. — Im Schwefeikohlenstoffdampfe schmilzt das NaNH₂, färbt sich dunkler, erglüht unter Freiwerden von NH₅ und wird zu NaCNS und NaSH. 2NaNH₄ + CS₄ = NaCNS + MI NaSH Beitstein u. Geuthfe Ann. 108, 88; J. B. 1858, 118. Durch langeres Erhitzen mit SiO₄ auf 300 bis 400° erhält man Natriumstlikat und Siliciummitrid, mit B.O₄ Natriumborat und Bornitrid. Tithereley. Reagiert schon bei 120° hettig mit Benzin, C₆H₆, A., C₄H₆ etc. unter B. von Natriumcyanamid, welches als Dungemittel oder zur Ueberführung in NaCN Verwendung findet Deutsche Golden CND Silnerschehren-Anstalt (D. R.-P. 149678 — Ueber Leitfähigkeit in flüssigem NH₄: Franklin u. Kraus (Americ, Chem. J. 23, (1900) 277.

Na 23 58 97 58 90 58 70 N 14 25 89 II, 2 5 13 NaNII, 39 19 90

Verhältnis der eingeleiteten NH, zum entwickelten H ber 16 1 get 1600 1, 1605 1, 1592 1

D. Natriumanimonium, Ammoniaknatrum, NaNH, oder (NaNH,), = 1 Mol. Natrium absorbiert bei 0° 5.3 Mol. NH_a, indem es sich dabei in eine rote, dann blaue Flüssigkeit verwandelt. Vgl. auch KNH, 8-26, Gere, Proc. Roy. Soc. 20, (1872) 441; 21, [1873] 140; WEYL (Pogg. [21, 601; 123, 350) 1864); JOANNIS Compt. rend. 109, (1889) 900, 965). Diese Flüssigkeit besitzt bei 0° die Tension 170 mm. Thre Zusammensetzung varuert mit der Lemp. Unter gewohnlichem Druck entweicht darum NH₀ unter stets gleich bleibender Tension, bis nur noch metallisches Na abrig gellichen ist, wenn die M. die Zusammensetzung NaNH, erreicht bat, so bildet sie einem festen Korper, roter als Kupfer, der von Joannis als cheinische Verbindung angeschen wird, während die stärker ammoniakhaltigen Flussigkeiten Leungen dieser Verbindung in NB, darstellen sollen. Die Lag, in NH, verhalt sich wie ein metallischer Leiter, dessen Leitfahigkeit mit dem Gehalt an Na wachst; sie ist micht elektrolysierbar. Cady (Journ. of phys. Chem. 1, (1897) 797). Andere Resultate fand Lughand (Thèse (Paris , 1900). Zeigt in flussigem NH, ein der Formel NaH, N-NH, Na entsprechendes Molekulargew. Joannis (Compt. rend. 115, (1892) 820. Bildungswarme NH unod , 200 mm + Na tost NH a Na feet - 5.2 Kal., resp. NH_{1 flux} + Na_{fort} NH₂Na_{fort} + 0.8 Kal. Joannis. Bei gewöhnlicher Temp, zersetzt es sich von selbst in Natriumamid und Wasserstoff im Lachte etwas schneller als im Dunkeln. Im geschlossenen Gefaß nimmt die Zersetzungsgeschwindigkeit mit der Zeit ab und strebt offenbar einer Grenze zu. Joannis (Compt. rend. 112, (1891-392). Wird durch Behandeln mit gasformigem O bei niederer Temp, in Na₂O,NH₃ (S. 300) verwandelt. Joansis (Compt. rend. 116, (1893) 1370). Bildet mit Hg Amalgam, mit Ph eine Bleinatrium-Ammoniakverbindung, wird auch von Sb augegriffen.

Joannis (Compt. rend. 113, 1891) 795). Gibt mit S. Se und Te die Verbindungen Na, S. Na, S. Na, Se, Na, Se, Na, Te, Na, Te, ; mit P und As die Verbb. PNa₃PH₅ und AsNa₈AsH₅. Hi Got Compt. rend. 121, (1895) 206; 126, (1898-1719; 127, (1898-553; 129, (1899) 299, 388, 603; Ann. Com. Phys. 17 21, (1900) 5. Reagiert in Lösung von flussigem NH₂ mit NaCl unter Bildung von Natriumamid-Natriumchlorid (vgl. dies.). Juxxxis (Compt. rend, 112, 1891) 393). CO, liefert unter = 50 m glatter Reaktion Natrumkarbamat und Wasserstoff, ber = 35 bis 25° entsteht dagegen auf Kosten des entstehenden Wasserstoffs auch Formiat, Rengam Compt. rend. 135, (1904) 629. - Einwickung von Acetylen vgl. Natriumacetylen.

F. Natriumoxyd-Ammoniak, Na₂O,NH₂. F. Natriumaryd-Ammoniak, Na₂O,NH_g. Beim gleichzeitigen Ueberbeiten von NH, und O erleidet das Na dieselben Veränderungen wie das Kallum nur daß die enstehende Verbindung in der Hitze rubinrot ist. Weyr. Vgl. 8-27. Man leitet bei — 50° durch die L.sg. von NaNH, in NH, einen langsamen Strom von Sauerstoff. Die L.sg. wird dabei blauschwarz, dann mehr und mehr hellblan, schließlich farblos, worauf man den Sauerstoffstrom unterbricht. Gelatinoser Nd., ahnlich Al OH., stellt nach Verjagung des NH, ein weißrosafarbenes Pulver dar. Losl. in W. ohne Gasentbindung unter starker Warmcentwicklung. Wird beim Behandeln mit mehr O in Na₂O₂ verwandelt.

Joansis (Compt. rend. 116, (1893) 1370.

		JUANSIS
2/4	58.24	58 45
MH,	21.52	22.05
0	20.25	19.45
a.O.NH.	100100	99.96

F. Hydroxylaminnateium, \aONH₂. Bildet sich durch Einwirkung von Na auf wassertreies Hydroxylamin. Weißer, amorpher, volummöset, scht hygroskopischer Körper, der sich an der Luft verfüssigt, sich aufblaht und manchmal sogar entzandet. Lobry de Bruys Rec, trav. chim. Pays-Bas 11, 18).

ONs

G. Nitrohydroxylaminnatrium, Oxynitramidiatrium, NO.N

Man versetzt eine konz. Lsg. von drei At. Na in abs. A. mit einer warm gesattigten alkoh. Lsg. von einem Mol, salzsaurem Hydroxylamin. filtriert das ausfallende Nat'l vor der Pumpe ab, versetzt das Filtrat mit einem Mol. Aethylnitrat und kühlt eine Stunde lang in Wasser. Das sich ausscheidende Salz wird mit A. gewaschen und über H.SO, getrocknet, --Sehr werßes Pulver, sll. in W.; Alkohol scheidet den Körper aus der Losung als wasserhaltiges Oel ab. Zersetzt sich beim Kochen mit W. leicht unter Ausstoßung roter Dämpfe. Gibt mit Schwermetallsalzen Niederschlage, welche sich teilweise durch Reduktion rasch verändern; reduziert Fehlisosche Lösung, gibt mit Fet la eine rotviolette Farbung, welche in einigen Augenblicken braun wird, gibt mit FeSO, braune Färbung, welche benn Zufugen von HCl verschwindet. Die Mischungen mit Schwefel, Kohle, Antimonsulfid sind explosiv, desgl. mit Natrumsulfoevanat und -hypophosphit; die Explosivität einer Mischung mit rotem Phospher ist ahnlich derjenigen von Phosphor und KClO2. Axonan Gazz, chun, dal. 26, 21 17.

			A STOKELL
2Nn	46	37.70	36.01
25	293	22.94	22 53
30	48	39.36	_
Su ₂ N ₂ O ₂	122	100:00	

H. Untersalpetrigsaures Natruem. — a) NaNO, 2.5H, O oder Na, N_2O_2 , 5H, O. - I Fattly bewirkt in der Lag von NaNO, Bildung von Hyponitrit. Zons Ber 15,

'ne Lösung von Natriumnitrat, besser *hode. Zorn (Ber. 12, 1509). ---CKBON (Proc. Chem. Soc. 9, Resultate. Zur Zerstörung didenden Hydroxylamins fügt denks (J. Chem. Soc. 33, 401), entstehe, wird von Zoan benach dessen Angaben auch .ziert. — 4. Man setzt Silbertion ist nur vollständig bei NaCl; durch Fällen mit abs. A. it NaCl verunreinigtes Salz. Divers S. 11. Teil 1) - 5. Läßt man auf nsolche von salzsaurem Hydroxylamin ii das Silbersalz, jedoch nur in geringer an löst reines NaNO, in der drei-21/2 At. Na hinzu in Form eines ber 23 g Na enthält. Man kühlt aalgams eingetragen sind, fügt das entfernt dann die Kühlung und gelöster Tropfen in einer schwach exe Färbung hervorruft, oder bis die alkaliumstärke nicht mehr bläut. Die rd dann zur Befreiung von NHs eine d ca. 40 Stunden bei 35-40° stehen gemuß durch einen Goochtiegel bei mehr et NaOH ausfällt. Muß mit A. gewaschen anet werden. - Kann auch aus der Leg. est einige Tropfen derselben in abs. A. einistallisation schüttelt und dann in Portionen eln den Rest hinzufügt. Divers (Proc. Roy. 23, 206; J. Chem. Soc. 75, (1899) 95). In seiner ett des Nitrits Nitrat angewandt. Vgl. auch HANTZSCH 896) 317). — 7. Man behandelt eine Lsg. von Kalium (S. 82) mit Natriumamalgam. Divers 7, (1885) 203). — 8. Bildet sich auch bei Ein-Natriumammonium. Joannis. — 9. Darstellung von Nian leitet unter steter Abkühlung auf unter 0° z. von 14.4 g NaNO₂ von 96 % und 10.6 g Na₂CO₃ Reaktion deutlich sauer ist, setzt 1/10 ccm H2SO4 thoch immer unter Kühlung, das überschüssige SO, erwärmt die Lsg. auf 30°, wodurch die Hydrolyse läßt dann verschlossen an einem warmen Orte Man neutralisiert darauf mit 10.6 g Na, CO, unter ten und versetzt mit soviel festem KOH, dessen rittelt hat, daß die Lsg. gleiche Mengen KOH und stündigem Stehen an einem warmen Ort ist das ritbildung erreicht, nach 50 Stunden ist schon eine Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 77, (1899) 77; J. Sci. Peil 1). — Zur Isolierung verdunstet man eine stark fällt eine konzentrierte Lsg. mit Alkohol. Jackson. wart von Alkali haltbar. Jackson. che. runde Körner. Divebs. Fühlt sich alkalisch an. isser im Vakuum und sieht dann der Magnesia alba mung lösl. in W., unl. in A. Beim Erhitzen im ge-

Joannis (Compt. rend. 113, (1891) 795; bindungen Na₂S, Na₂S_b, Na₄Se, Na₂S; Verbb. PNa₃,PH₃ und AsNa₃,AsH₃, 126, (1898) 1719; 127, (1898) 553; Phys. {7] 21, (1900) 5). Reagiert in

unter Bildung von Natriumamid-Natrend, 112, (1891) 393). (*O₂ liefert r-karbamat und Wasserstoff, bei - (1904) 629). — Einwirkung von

F. Natriamoxyd-Ammoniak, von VII, and O erleidet das Na diesentstehende Verbindung in der Hitzentstehende Verbindung in der Hitzenstehende Verbindung in der Hitzenstehende Verbindung in der Hi

 M_b

A P Mater Ass A P /u-ammen-AN /2-CH O KALPHAW

on rahrt 31 kg

diese Schmeite

Bleibt bis 300°

im Schmelzen

zersetzt.

HXO.

o ner Venge im Natros
(* 1) (*

Asker, oder Ferrooxyd. — a) Hampe (Asker, oder 6 T. Blei, kocht mit W. aus, entrate vor and valet), auskristallisieren, verdampit die east als van, welcher das NaNO, aufnimmt ud entrate zurücklaßt. Vgl. ferner Esop (Z. angew. Cha. in einer gußeisernen Schale 500 kg Salpeter in abt auf die Schmelze 5—6 Stunden lang Gußeisen einwirken. Balzer u. Co. (D. R.R. durch Schmelzen mit Ferrooxyd, Chem. Farm

F. Hydroxylamnon von Na auf wassert sehr hygroskopischen bläht und manchm Pays-Bas 11, 18).

G. Nitrohads

Man versetze ... warm gesättig) filtriert das aus: einem Mol. 42.8 ausscheidend -> Sehr weifler by a als wasser b Ausstobung welche <! sche Lösm Augen¹³... Zafaget. . Antholy . phocab) dajo j

. Seuleatlolt

: the Schmelze

. · Schwefel, Sulfiden oder Sulfiten. - a) Har V. A zusammen und trägt in die geschmolzene L · oder man trägt eine Mischung von trockenen _tschmolzenes NaNOa ein. Paul (D. R.-P. 89441) -. : Pyrit (oder Schwefel) Chem. Fabr. Leopoldshall Man reduziert NaNO, durch Schmelzen mit sande vom Leblancprozeß), Grossmann (D. R.-P. 52260). vanisultid, LE Roy (J. Soc. Chem. Ind. 9, 613) und laugt SHE F : et Man trägt in ein zum Schmelzen erhitztes NO, and NaOH Zinkblende ein, trennt die Schmelze durch von gebildeten ZnO, und entfernt aus der Lsg, das . a Austallisation. Ersbach u. Pollant (D. R.-P. 100430). -Lur Reduktion Bleiglanz, so kann als Nebenprodukt airch werden. Wynnen Chem. N. 66, 204). Da hierbei and actichenden H.SU, vereinigt. Barts, h u Harman (D. R.-P 5939), at Nitrat bei 320 - 420" überschützt vanserfreies Sulft wasserfreies Sulft nelze aus, Chem. F LINGHAU (D. R.-P. ad laugt die T KTAKD (Bu

of nerbind ungen

aOH ein und p

wird in Stücken in eine geschmolzene Mischung von 300 kg NaNOa und 120 kg NaOH von 90", emgetragen; die Reaktion danert 3-4 Stunden KNOP D. R.-P. 93362. b Wantsorov (Pharm. J. Trans [2] 7, 7, J. B. 1865, 167 verpufft NaNO, mit 1, Stärkemehl. c. Um bei der fabrikatorischen Darstellung zu vermeiden, daß lösliche Fremdstoffe in die Schmelze gelangen, deren Entferning schwierig ist, reduziert man das Nitrat durch Generator- oder Gichtgase bei Gegenwart von Kalk, am besten unter Zusatz von etwas Kohle Dr Brom u. Thirster (D. R.-P. 97018). - d. Man last bei allmahlich steigender Temp. Kohlenoxydgas auf ein Gemisch von NaOH und NaNO, einwirken; es bildet sich intermediar Natriumformiat, welches sich mit dem Nitrat und Hydroxyd zu Nitrit und Karbonat umsetzt. Golde-«самирт (D. R.-P. 83546; D. R.-P. 83909). —

5. Durch Reduktion auf nussem Wrye. Man reduziert Nitratisg, mit einer amalgamierten Kupferkathode. Die anfanglich gute Ausbeute geht bald zuruck und man scheint mit einigermaßen guter Stromausnutzung nur eine Ausbeute von 60", erzielen zu können. MULLER (Z. Elektrochem, 9,

1903 b 955 c

6. Aus Steckoxyden und Alkalı. — Farrzsene (Pogg. 49, 134) sattigt NaOH mit Untersalpetersäure, wobei außerdem Nitrat entsteht. Sehr reines Nitrit in konz. Lsg. erhalt man durch Einleiten nitroser Dämpfe, welche einen geringen Veberschuß an NO enthalten, in eine konz. Lsg. von NaOH oder Na, CO, bei Abschluß der Luft. Divrus (J. Chem. Soc. 75, (1899) 87, 95).

7. Synthetisch aus NH_3 , O und NaOH. — Man leitet in ein Gefäß, in welchem sich platinierter Asbest befindet, ev. unter Erwärmen NH, und O ein. Das sich bildende Ammoniumnitrit wird mit NaOH umgesetzt, das gosform, entweichende NHa wieder in den Prozest eingeführt. WARREN (Chem. N.

68, 290 . --

Leicht durch Umkristallisieren zu remigen. Divers, Reagiert alkalisch. Luftbeständige prismatische Kristalle. J. Lang, schöne durchsichtige Rhomboeder, weniger zerfließlich als das Kaliumsalz. Hampe. Rhombisch, Meist tafelfring nach dem Brachypinakoid, zuweilen von prismatischem Habitus. Aus Lösingen welche Blei- oder Quecksübernitzt enthalten in varierter Form. a.b.c. — 06399 1 0°670 Beobachtete Formen (010, (001, 110, (101), 201 Gemessen (10): 110 5723°; (001) 101 = 56 51°; 110 (101 = 45 24° (201) 201 = 36 5° ca. Fork (Z. Krist. 17, (1890) 178). — Schipp. 213°. Divers (J. Chem., Soc. 75, 1899) 87, 95. Detoniert im Gemenge mit NaCNS beim Erhitzen heftig infolge intermediarer Bildung von Nitrohydroxylamin. ANGREA (Chem. Ztg. 21, (1897, 893). Reagiert mit NH,Cl unter Bildung von N und NaCl. Currus (Ber. 23, (1890) 3023). CO2 macht aus der Lsg. salpetrige Saure frei. Marie n. Marquis (Compt. rend. 138, 367, 694). Weitere Reaktionen

vgl. Bd. I, Nitrite. —
6 T. W. von 15° lösen 5 T. des Salzes. Divers. Die Lsg. absorbiert an der Luft langsam Sauerstoff. Die Aenderung der Dichte einer Leg, wird durch eine der Geraden sehr nahe kommente Kurve ausgedrückt. Der Brechungskooffment ist

von der Konzentration abhängig und läht sich ausdrücken durch die Formel $u_{\rm D}^{\,\prime\prime}=1.33336\,\pm\,0.0\,11559$ P,

wo P den Prozentgehalt an NaNO, bedeutet. Boowski (J. russ, phys Ges. 31 543. Leitfähigkeit bei 25":

33 128 256 512 1024 J 1034-32 110 109 6 1120 104 4 107 9 1108 1130 SCHÜMANN (Ber. 33, (1900) 532). Frühere Messungen von Roczkowsky u. Niemzstowsky haben, vielleicht wegen Unreinheit des Materials, höhere Werte, besenders bei den größeren Verdünningen gegeben, demgemäß J. 101, 27 = 13.3. - Löst, in flussigem NHz. Franklin u. Keaus (Americ, Chem. J. 20, (1898) 824). - Die Kristalle lösen sich fast gar nicht in A. von 94%. J. LANG Pogg. 118, 284; J. B. 1862, 991. Sie lösen sich in warmem A. von 90%, auch fällt abs. A. die konz. wss. Lsg. nicht. Hampe. — the Doppelsalze des Natriummitrits und sehr leicht zersetzbar, daher schwierig in fester Form zu erhalten Lang.

No.70 62.1 44.98 44.4 44.96 44.83 No.80 76.1 55.07 54.94 No.80 138.2 100.00 99.89

Hess (Post 12 250)

K. Salpetersaures Natrium. — a) NaNO3 — Warfeladpeter oder Rhombodalsalpeter — HNO4 vom spez tiew 1.36 entwickelt mit Natrium Wasserstoß der sich an der Luft entzündet Blockau (Chem N 20, 11 J R 1869, 253 — Bildet in der Hochebene Tarapaca machtige Lager, Rivero (Ann. Min. 6, 596; Schie. 34, 450), die, von oben nach unten Schiehten folgender Ablagerungen zeigen auschgrauer Sand, zum Teil durch kalkig-thoniges Bindemittel zu einem festen Konglemerat vereinigt Costra - c derber, icher Sulpeter (Callehe), d reines Kochsalz e Thoh und Letten auf Grundgebirge rübend. Der Callehe ist entweder gelb oder weiß entwider hart und khinkristallu isch oder porös und großkristallinisch. Lasioners Wagnere Introduce (1871 363). — Der Salpeter ist entstanden nach Haltionen aus Gunno nach Schoolskie aus organischen stiekstaffhaltiger Materie unter Mitwirkung des atmosphärischen Stiekstoße, jedoch durch Wirkung von Bakterien; nach Nolanen J prokt Chem. 102, 459 nicht aus Guano, sondern aus Seetangen. Vgl. Oensmul & Bildung von Nationsalpeter aus Mutterlangen, Stattgart 1887. Wird durch Umkristallisieren gereinigt, als Chilisalpeter in den Haudel gebracht.

Zur weiteren Keinigung versetzt Lyrk (*Jam N 12, 64; J. B 1906, 157) die st gesättigte Log mit '10 ihres Gewichts an HNO, von 135 spex Gew, ruhrt bis zum Krkeiten, waselit das abgesel edene Kristallpulver mit HNO, von 10°, und entfernt die an-

hangende Saure durch Erhitzen

Der Chilisalpeter inthält als Beimengungen NaCl, Na₂8O₄ und NaNO₂, auch Kallum-Magnesium- und Calciumsalze ferner Bubidium-, Spuren von Lithium-, seltener Caesiumsalze Distrapart Compt rend 98, 1545. Er enthält außer Nitriten auch NH., Senossum J peakt Chem. 84, 227. Chlorate u. a. Brekters Arch Pharm [3] 24, 23%, und Perchirate, deren Gehalt bis 564°, betragen kann. Marcker C.B. 1888, II. 375), der Robschpeter enthält Spuren Borsaure und Humus, R. Wasner (Tech. J.B. 1860, 248, C.B. 1870, 277, lerner Jod (und Brom), welches nach Gressenang. J. prakt Chem. 60, 172. J. B. 1863, 337) als Nal und Na.IO₂, nach Gerand (Ber. 7, 1039) falls Kallum vorhanden als K.IO₃, is anderen Falle als Natriumperjodat augegen ist. Eine gelbe Färbung des Chlisalpeters rührt nach Gerand von Kaliumehromat, eine violette von Mn.NO₁, her

Bestandteile	Weißer!	Caliche Brauser 1)	Von Toto	Costra von Toco *,
NaNO,	70 92	80.97	49 05 - 51,50	18 60
Na.10a	1.90	0.73		
Nad			Spar	_
Nat 1	22 39	16.85	22 05 29 95	33 80
Na.SO.	1.80	4.56	8 99 - 8 02	16.64
KCI	_	_	4 75 8 55	2.44
MgCL.	_	_	0.43 1 27	1 62
MgSO,	0.51	5.88	-	
('a50),	0.87	1.31	_	
CaCO.	-	_	012 015	0.09
810, Fe, 0,		_	0.90-2.80	3 00
Unloshehes	0.92	4.06	3.18-6.00	20.10
H _j O .	0.99	5 64	- 1	
	100:00	10+00		96 29

 Machattik (Chem. N. 31, (1875) 263).
 Name G. Olevier Ann. Chim. Phys. [5] 7, 280

Aeltere Analysen von Legant (J. Pharm. 15, 102), Wittstein (Repert. 64, 293 Housetetten (Ann. 45, 340), Forres (Phil. Mag. [4] 32, 189; J. R. 1966, 160, Tiesanden

(Moust scient, 1868, 980; Techn J. B. 1868, 297), R. Waders (A. g. O.); Analyse von Salpetermutterlange: E. Reichardt (Arch. Phorin, [2] 96, 184; J. B. 1858, 738). Zur Frage der Gehaltsgarantie im Chihsalpeter, Gilbaut (Hamburg, (J. F. Richter 1898).

Rhomboeder des hexagonalen Systems mit Endkanten von 106°30', BROOKE (Ann. Phil. 21, 452), 106°36'. RAMMELSBERG (Handbuck der krist, Chemie 115). Harte des natürlichen Salpeters 15 - 2; spez. Gew. desselben 2.09-2.29, $a \cdot b = 1:0.8276$, RETGERS (Z. physik. Chem. 4, (1889) 619). Ebenso leicht spaltbar wie Kalkspat und mit diesem isomorph, wie das Weiterwachsen von Kalkspatrhomboedern in der Lösung des salpeters. Salzes erweist. Senarmont (Compt. rend. 38, 105). 1. Meyer (Ber. 4, 53). Nach Friedrichen (Ber. 5, 482) lagert es sich auf nicht rhomboedischen Kalkspatkristallen nicht parallel an. Starke Doppelbrechung des Lichts — Beim Behandeln mit dem Körner und durch Druck entstehen wie beim Kalkspat Sprünge und Zwillingslamelien nach - 1, R Unance Mit Kaliumnitrat bildet es xwar isomorphe Mischungen, jedoch keine komplette Mischungsreiher aus den gemischten kalten Lagg kristallisieren nur kallumarme Salpeterkristalle; entweder die eine oder die andere Komponente ist nur in Bruchteilen eines

Salpeterkristalle; entweder die eine oder die andere Komponente ist nur in Bruchteilen eines Prozentes in den Kustallen enthalten, die je nach dem Vorwiegen des Natriums oder Kahums rhombisch oder hexagonal sind. Ammoniumitrat scheint in größerer Menge in die Natriumitratkristalle einzugehen. Retodies. Lino, gibt unt Nano, keine Mischitristalle Kangkurger (Z. physik Chem 21, 53. Aus den geschmolzenen Mischitungen von Kno, und Nano, setzen sich Mischkristalle ab mit einer Lucke von 21°, bis etwa 85°, Kno, Mol bei 281° Hissiak (Z. physik. (Acm. 32. 1900) 537.

Schmp. 310.5° Person, 313° Schaffgotisch, 314° Braun (Pogg. 154. (1875) 161, 316° (kort.) Carnelley u. Thomsen (J. Chem. Soc. 53, 782). Im Gemisch mit Kno, erniedrigt sich der Schmp mit der Menge des zugesetzten Kno, erreicht bei gleichen Teilen 231°, bleibt konstant bei 50. 60°, Kno, und steigt dann wieder au Carnelley u. Thomsen vgl 8. 318. Ueber den Schmp im bemisch mit anderen Nitraten siehe auch Schappeorsen Pogg. 102, 1857–238. Pruson (Ann Chim. Phys. [3] 27. 1849-250; Maches (Compt rend 37, 1893-46, 1215; Carnelle (Johen, of phys. Chem. 2, 1889) 200; — Listeute Schmelzwährne 62.98. Peuson. Spez. Wärme des festen Salzes bei 14. 98° 0.27821 Reonault (Ann. Chim. Phys. [3] 1, 129); festen Salzes bei 14 98° 0.27821 REGNAULT (Ann. Chim. Phys. |3| 1, 1291; zwischen 27 und 59° 0.2650 Schuller (Pogg. 136, (1869) 235); des geschmolzenen Salzes zwischen 320 und 430° 0.413 Prasos. - Kapillaritätskonstante des geschmolzenen Salzes 8.03 QUINCKE (Pogg. 188, (1869) 141). Durch Messung der Veranderung der kapillaren Zunahme mit der Temperatur ergibt sich, daß NaNO, in geschmolzenem Zustande wahrscheinlich aus 9-10 assoziierten Molekülen besteht. Bortomery (Proc. Chem. Soc. 19, 272). Leitfähigkeit des geschmolzenen Salzes 11.475 \times 10 $^{\circ}$, Hg = 1) Braun (Ann. 154, (1875) 161). — Gesteht beim Erkalten zu einer weißen Masse. — Spez. Gew. bei 0°: 2.26, beim Schmp. 1.878 Quincke, bei 350° 1.84. Poincaré + Ann. Chim. Phys. [6] 21, -1890; 314). 2488 Marx. 220 Schty, 22256 Karstes gegen W. von 15° 2.236 H. Koff, gegen W. von 3°9, 2256 H. Schroden, 226 Filhol, 2261 Jolls u. Playfair, 2265 bei 15°: Retoris Z. physik Chem. 4, 1889; 597. Spez. Brechungsvermögen 0.2208. Forster (Wiedem. Ann. Beibl. (1881) 656). Ueber Brechungsvermögen. Kanonnikore J prakt Chem. [2] 8, (1885) 821; Le Blanc u Robhand Z physik Chem. 19, 1896–261. -- Molek Brechungsvermogen 21.9 Doumm (Compt. rend. 110, (1890) 41); 1899 Gladstone u Hindent J Chem. Soc 71, (1897-822 - Ueber Molekularrotation: Gladstone u. Hibbert (J. Chem. Soc, 67, (1895, 831). Ueber das Absorptionsspektrum: Harthey (Proc. Chem. Soc. 18, (1902) 67). Molekularrefraktion für D: fest, 18,93, Kont-BAUSCH, gelost 18.99, GLADSTONE U. HIBBERT (J. Chem. Soc. 71, 824). Westere physikalische Konstanten Dr Vrya Rec. Pays-Bas 3, 1884, 20). Foiserra Wiedem, Ann Beibl 5, 1881 856; Spring Bull, Acad Belg, 45, (1878 6; Mallard (Compt rend 90, 1884) 209. Britgelmann (Ber 17 (1884 2359), Guthur Phil, Mag. [5] 17, 1881) 462. Nicol Phil Mag [5] 16, 1883 121; 23, 1887) 385. Schmidt (Monatsh 11, (1890) 35. Schuhrierra (C-B 1879, 369; Nicol Ber, 16, (1883 2160); Schwiffer (Ber 16, 1883 1963; Valson Compt rend, 74, 1872 103.

Bildungswarme 110.7 Kal., Losingswarme - 4.70 Kal. Thomsen (Thermochem. Unters. (Leipzig) 1882); HANAMANN (Pharm. Viertelf, 13, (1864) 10); Scholz (Wiedem, Ann. 45, (1892) 193); Tilden (Proc. Roy. Soc. 35, (1885) 401). Ceber Lösungs- und Verdinnungswarme: v. Stackelberg (Z. physik.

Chem. 26, (1898) 545.

Entwickelt beim Glüben zuerst Sauerstoff unter Bildung von NaNO., dann ein Gemenge von O. N und etwas Untersalpetersaure. Verpufft mes brennbaren Körpern schwacher als KNOn. Die Mischung mit Na S, O, explodiert beim Schmelzen, Cavazzi (Gazz, chim. ital. 16, 172). - Weitere Zersetzungen vgl. Bd. I. I. Natrate. - Nimmt aus feuchter Luft W. auf und zerfließt nach Brandes völlig in gesättigt feuchter Luft. Zerfließt, sobald der Partialdruck des Wasserdampfes 12.3-135 mm übersteigt. Kortrieht (Journ, of phys. Chem. 3, 328).

- b) Mit 7 Mol. H,O. Eine bei 0° konzentrierte Lsg. von NaNOs erstarrt bei - 17° zu einer in der Form von dem wasserfreien Salze verschiedenen Kristallmasse, welche bei - 15.7° schmilzt. Drutk (Compt. rend. 80, 1164).
 - c) Wässrige Lösung. 100 T. Wasser lösen

40 bei - 15.7-0° 99 80 100 150 210 130 150 28 konstant 66.69 70 97 71 04 75.65 76 81 79.00 80.08 83.62 85.73 90.33

519 2110 360 BHY 92 93 99 39 113 63 125 07 T. NaNO. Ditts (Compt. rend. 40, 1164)

100 T. Wasser lösen bei

10 40 ōÛ. 90 68 80 72 9 80 8 87 5 94.9 102 112 199 134 148 180 200 162

NaNO, nach Muldum Scheekund. Verhandel. Rotterdam 1864, 83. S. die Bestimmungen nach Populate (Ann. Chim. Phys. [3] 8, 469. Matheat Compt. rend 38, 81; J. B. 1864, 184. Noanenskroud (Populate, 312), Kopp. (Ann. 34, 260). Sehr abweichend sind Mark Bestimmungen (Berrel J. B. 10, 137).

Für die Löslichkeit gelten die folgenden Formeln:

 $Y_{64^{\circ}}^{515^{\circ}} = 58.0 + 0.1686 \text{ t.}$ $Y_{-15^{\circ}}^{64^{\circ}} = 36.0 + 0.2784 \text{ t.}$

ETARD (Compt. rend. 98, (1884) 1277; 108, (1889) 176). Ueber Löstlichkeit bei Gegenwart anderer Körper: Riponer (Pagg. 148, (1878 456); Mulden (Scheikunde Verk Retterdam 1864; v. Haves Ber, Wien. Akad 53, 1866 232; Korr (Ann. 34, (1841) 280; Schiff Ann. 119, 1361-362); Pohl. Ber. Wien Akad S., 1800-282; Kolf (188. 34, (1811)-280; Schiff Ann. 119, 1361-362); Pohl. Ber. Wien Akad S., 1801) 600 J. prakt Chem St., (1852)-220.; Witterens (Phorm. Vertelj), 12, (1862-109); Engal (Compt. rend. 104, (1887)-911); Gerardik (Neuer System der Chemic [2] 501; terner S-308, bei Nacola, bei Nacl., usw. Die gesättigte Lag siedet bei 117°5 Muldun, 118° Griffith, 119° Marx, 119°4 Madmark, 119°7 Nordenskjold, 121° Legrand, 122 bis 123° Krembes, und enthält auf 100 T. W. 216.4 Muldun, 218.5 Marx, 213.4 Mauneré, 211.4 Nordenskjold, 224 8 Legrand, Nacy.

NaNO.

Siedelemp. (S) der wässrigen Lösung. (a = g NaNOs in 100 g Wasser). 112 121.5 106 110 102 104 108 114 116 118 18.5 38 58 186 99.5 144.5 168.5 194 222.

GERLACH (Z. anal, Chem. 26, (1887) 443). -

Spez. Gew. der Lagg, bei 20,20 und einem Gehalt von

50% NaNO, 1.418 20 25 30 35 1.068 1.103 1 142 1.182 1 224 1 268 1,315 1,366 1.083 nach Schure (Ann. 110, 75) S. auch Karmana (Pogg. 93, 110; 90, 62; J. B. 1835, 294). RICHTER (Stocksometrie 3, 164)

Spez. Geic, der Läsung bei 20.19: BARNES u. Scott (Journ, of phus. Chem. 2, (1898) 536).

> NaNO. 42 05 31 72 17 370 9 665 4 241 1,1228 Spez. Gew. 1.3580 1 2407 1 0656 1.0278

Spez. Geic. von Lösungen, welche an NaNO2 in 100 g Lösung enthalten: 10 g 1,0704 bei 13.9° 20 g 1.1441 bei 12° 1.0276 bei 17.8°

ANNOY (Z. physik. Chem. 18, 465). Daselbst auch sehr ausführliche Anther die Wärmeausdehnung dieser Lösungen. Ueber Volumveränderungen der en: Kremers (Pogg. 114, 41; J. B. 1861, 60). — Tabellen über Ausdehnung der en zwischen 20 und 80°, NICOL (Phil. Mag. [5] 23, 385).

Värmeausdehnungskoeffizienten der wässrigen Lösung:

Temp. 0—5	42.5	g im Lit	. 85 g im Lit.	170 g im Lit.
0—5		114	204	349
5—10		169	1/6/1	372
1015		219	291	399
15-20		266	332	427
20 - 25		307	865	448
25 - 30		346	397	470
3035		390	427	15907
35-40		416	446	507
	4 503	FF (40)	000	

CORCH (Wiedem. Ann. [2] 55, (1895) 119).

Jeber Leitfähigkeit: Kohlrausch (Wiedem. Ann. [6] (1879) 1, 145; 885) 161); Krannhals (Z. physik. Chem. 5, (1890) 250). — Innere Reibung Normallösung 1.051. ARRHENIUS (Z. physik. Chem. 1, 285). Spez. Wärme der Lsg.: in 10 Mol. H₂O 0.796; in 50 Mol. H₂O 0.918; Ю Mol. H₂O 0.975 bei 18°. Тномяжи (Pogg. 142, (1871) 337). Spez

ae der Lsg. von 2 Mol. NaNO, auf.

200 Aeq. H₄O 100 zwischen 18° und 23° Spez. Wärme Mol. Wärme 0.86920.92200.9545930 1816 3599 zwischen 22° und 52°

Spez. Wärme Mol. Wärme 0.9576 0.87120.9220932 1816 3610

NAC (Arch. phys. nat. [2] 55, (1876) 113). Hierüber auch Winkelmann. 149, (1873) 1 und 429); Biron (Bull. soc. St. Petersburg 80, (1898) Tammann (Z. physik. Chem. 18, (1895) 625. --

Tammann (Z. physik. Chem. 18, (1895) 625. —
Cir die Dampfdruckerniedrigung der Lsg. gibt Wüllner (Pogg. 108,) 529), die Formel: d = 0.00315 f + 0.000000907 f³. Vgl. anch (Wiedem. Ann. 31, (1887) 145); Pauchon (Compt. rend. 89, (1879) 752); Nicol Mag. [5] 22, (1886) 502). Dampfdruckverminderung in 1% iger Lösung · 7.6 Gefrierpunktserniedrigung 0.347. Raoult (Compt. rend. 87, 167). NaNO₄ erniedrigen beim Vermischen mit 100 T. W. von 13°2 die Temp. um 18°5. 78 (Ber. 2, 68; J. B. 1869, 57). Der Gefrierpunkt der Lösungen sinkt nicht pro- al der gelösten Menge NaNO₄, sondern die Wirkung von je 1 g NaNO₄ auf 100 g eine mit der Konzentration der Lsg. von 0.866° (bei 6 g NaNO₄ auf 100 W.) bis su (bei 40 g auf 100 W.) abnehmende. Rüdonff (Pogg. 145, 607). Du Copper (Ann. Phys. [4] 23, 366; 25, 543). Die gesättigte Lsg. gefriert bei — 17°5; dieselbe Temp. It auch beim Vermischen von 50 T. NaNO₅ mit 100 Schnee von — 1° als niedrigste, dieser Weise zu erhalten ist. Rüdonff (Pogg. 122, 337; J. B. 1864, 94). — Die gibt im Sonnenlicht Sauerstoff ab, im Dunkeln ist sie haltbar. Ent (Bull. Acad. Belg. [3] 21, 337). — Ll. in flüss. NH₄, Franklim u. ENT (Bull. Acad. Belg. [3] 21, 337). — Ll. in flüss. NH₂, Franklin u. s (Americ. Chem. J. 20, (1898) 829). Trockenes Natriumnitrat verkt kein Ammoniak, die konz. wss. Lsg. nimmt ebensoviel NH₂ auf in gleiches Volum Wasser. Raoult (Ann. Chim. Phys. [5] 1, 262; 1873, 771). — 1 T. NaNO, löst sich in 66 T. Salpeters. (5) 1, 262; 1873, 771). — 1 T. NaNO, löst sich in 66 T. Salpeters. 2HNO₂,3H₂O bei 32°, in 4 T. dieser Säure bei 123°. C. Schultz Ar. Chem. [2] 5, 531; J. B. 1869, 229). Aus einer gesättigten Lösung bei 0° jedes Mol. HNO₂ ein Mol. des Salzes aus, bis ca. 30 Mol. zust sind, worauf die Löslichkeit wieder ansteigt, wahrscheinlich infolge ng saurer Nitrate. Engel (Compt. rend. 104, 911). — 100 T. A. von Sawichtsproz. lösen bei 26° 21.2 T. NaNO₂. Pohl (Ber. Wien. Akad. 6, '851, 334). 100 T. A. von 62° Tr. lösen bei 19.5° 7.4, von 98° Tr. 0.98 NaNO₂. rm. Viertelj. 12, 109; J. B. 1862, 114). Die bei 15° gesättigte Leg. in

Scholz (Wiedem. Ann. 45, (1892) 193); Tilden 401). Ueber Lösungs- und Verdünnungswärme:

Chem. 26, (1898) 545).

Entwickelt beim Glühen zuerst Sauerstoff i dann ein Gemenge von O, N und etwas Untersabrennbaren Körpern schwächer als KNO₈. Di explodiert beim Schmelzen. Cavazzi (Gasz. chim Zersstzungen vgl. Bd. I, 1, Nitrate. — Nimmt aus feuch fließt nach Brandes völlig in gesättigt feucht der Partialdruck des Wasserdampfes 12.3—13.5 (Journ. of phys. Chem. 3, 328).

- b) Mit 7 Mol. H₄O. Eine bei 0° konerstarrt bei 17° zu einer in der Form von schiedenen Kristallmasse, welche bei 15.7° · 80, 1164).
 - c) Wässrige Lösung. 100 T. Wasser | bei 15.7—0° 2° 4° 8° 10° 13° konstant 98.69 70.97 71.04 75.65 76.81 78.0°

29° 36° 51° 68° 92.96 99.39 113.63 125.07 T. NaNO₁.

100 T. Wasser lösen bei

-6 0 10 20 30 40 50 6 68.80 72.9 80.8 87.5 94.9 102 112 1 NaNO, mach MULDER (Scheikund, Verhandel, Rot nach Podglale (Ams. Chim. Phys. [3] 8, 489); M 184); Nordenskröld (Pogg. 186, 312); Kopp (Am Bestimmungen (Berzel, J. B. 10, 137).

Für die Löslichkeit gelten die folg

 $Y_{-150}^{640} = 36.0 + 0.2784 t.$

ETARD (Compt. rend. 98, (1884) 1277; 1 Gegenwart anderer Körper: Rédorff (Pogg. 1 Rotterdam 1884); v. Haurr (Ber. Wien. Akad Schiff (Ann. 118, (1861) 362); Pohl (Ber. 1 (1862) 220); Wittermin (Pharm. Viertelj. 12 911); Génardin (Neuer System der Chemie | 12 11); Génardin (Neuer System der Chemie | 12 11); Génardin (Neuer System der Chemie | 12 1200)

Die gesättigte Lag. siedet bei 1170: Maumere, 11907 Nordenskjöld, 1210 Leg. 100 T. W. 216.4 Mulder, 218.5 Mark, 213.

NaNOs.

Siedetemp. (S) der wässrigen I:
8 100 102 104 106 10
a 0 18.5 38 58 7
Gerlach (Z. anal. Chem. 26.

Spez. Gew. der Logg. bei 20.: 5 10 15 20 25 1.083 1.068 1.103 1.142 1,162 nach Schiff (Ann. 110, 75). S. auch Bichter (Stöckhometrie 3, 164).

Spez. Gew. der Lösung be Chem. 2, (1898) 536).

%NaNO_s 42.0* Spez. Gew. 1.88f

Spez. Gew. von Lösun 4 g 1.0276 bei 17.8° lebhafter Fenererscheinung. Es entsteht beim Betropfen von Na mit konz H₆SO₆, CS₂ oder Senföl unter Fenererscheinung, beim Erbitzen von Na mit organischen oder anorganischen Schwefelverbindungen Bewerk Ann. 138, 257; J. B. 1866, 766), Schoss (Z. and Chem 8, 398). S. auch Kahum und Schwefel 8–38). Beim Erbitzen von Schwefel mit Na₂CO₃ auf 275°, Fordos u. Gélis, beim Schmelzen von NaOH mit CaS. Kynaston, beim Einwirken von H₂S auf schmelzendes NaCl, Kingzert, bei der Reduktion von Na₂SO₄ u. a. Verbb. wird Natriumsulfid erzeugt.

A. Einfach-Schwefelnatrum, Natriunmonosulfid. Na, S. a) Wasserfrei. — 1. Man glüht Na, SO₄ mit Kohle, Berthier, worn auf 100 T. Na, SO₄ mindestens gegen 20 T. Kohle erforderlich sind, löst die fleischrote durchscheinende, oder durch überschüssige Kohle schwarze M. in wenig kochendem W. und läßt das Filtrat erkalten, wobei Na, S.9H, O auschießt. Aus diesem wird nach Priwoznik (Ann, 164, 69) durch Digerieren mit Kupfer und Verdampfen der farblosen Lig. im Wasserstoffstrome Na, S als farblose alkalisch reagierende und sehr hygroskopische M. erhalten, W. Girbs Americ J. Sci. (Sill., [2] 44, 218; C.-B. 1870, 62) remigt die Kristalle durch Umkristallisieren ans A. von 90°.

Für technische Zwecke glitht man 25 T Na₂SO₄, 75 BaSO₄, 10 Holzkehle und 15 gesiehte Steinkehle, bis eine Probe an W Barvt abgebt, läßt die kaum zusummengesenterte M. in Blechkästen erkalten, laugt mit kochendem W aus und befreit die Lsg. durch Fällen mit Na₂SO₄ vom BaS. Hierbei dient das BaSO₄ dazu, das Schmelzen der M zu verhindern und sie porce zu erhalten F. Jann Ball, soe chim [2] 12, 453, J. B. 1869, 1037. Die Renktion geht besonders schnell und glatt von statten, wenn Na₂SO₄ und Kehle hereits in Glübendem Zustande zustander unstatten, wenn kert 10, 1976. Res. 11, 255. Reaktion geht besenders schnell und glatt von statten, wenn Na₂SO₄ und Kehle hereits in glühendem Zustande zusammengehracht werden Wulden (Ber. 10, 1976). Ber. 11, 265; C.B. 1878, 109. Ein Zusatz von 30° Nat'l zu der Reduktionsschmelze schützt das Mauerwerk des Ofens und macht das Produkt haltbarer, Gossaka (P.R.-P. 47607). Ein durchaus widerstandsfahiges Material für die Reduktionsgefähe besteht aus einer stark komprimierten Mischung von Koks- und Graphitpalver. Magnesia zeigt gleichfalls bedeutende Widerstandsfahigkeit. Waldes Prinzs n.empfiehlt. D. R.-P. 80329 die Reduktion nicht in Oefen, sondern in eisernen Schiffchen verziehten, bei einer Temp, welche den Schup, des Sulfides nicht übersteigt. - 2. Man lüßt zu geschmolzenem und ziemlich hoch erhitztem NaCl geschmolzenen Schwefel zufließen; Nebenprodukt Chlorschwefel. Benelmans (D. R.-P. 49628). — 3. Man sattigt Natronlange zur Halfte mit H₂S verdunstet und kuhlt die farblose Lösung bei Abschluß von Luft ab. Vauqueian, Benzelius. 4. Man leitet H₂S über grob zerstoßenes NaOH, wodurch unter einer 100" übersteigenden Warmeent-Киспев (Дин. 31, 339). wicklung fleischrotes Na,S erzeugt wird. Schwefelkohlenstoffdampf wirkt erst bei lebhafter Retglut energisch auf Na,80, ein; das entstehende Produkt ist jedoch nicht einheitlich, és enthält auf 2 At. Na ca. 1 . At S und daueben infelge Korrosien des Gefälles Kreschshure. Lösungswärme desselben 5 5 Kal. Sanatum (Ann. Chim. Phys. [5] 22, 1881 66 - 5. Durch Umsetzung von Na, SO, mit BaS. Esop (Z. angere, Chem. 1889, 284), - 6. Aus Natriummetall und Schwefel. a Die heftige beim Zusammeniethen von Na und S im Mörser vor sich gehende Reaktion kann durch Beimengung von Nat I gemaligt werden Ronxsvato Ber. 24, 1891 1658. -Kocht man metallisches Na mit in Tolnol oder Naphtalin gelöstem S, so erhalt man eine voluminöse M., welche bei Gegenwart von genugend S die Zusammensetzung Na, S, bis Na, S, besitzt. Locke u. Austell. (Americ. Chem. J. 20, (1898, 592). - b) Man lost die berechnete Menge Schwefel in einer Losung von Na in flüssigem NHa und verdnustet das überschüssige NHa. HUGOT (Compt. rend, 129, 388). 6. Man entwassert das Sulfid mit 9 Mol. Wasser im Sandbade unter lebhaftem Durchleiten von H. Die Kristalle schmelzen, werden dann rötlich und erstarren zu einer fleischlarbenen M., welche beim Erkalten ganz weiß wird, etwas poros, aber sehr hart und außerordentlich hygroskopisch ist. Enthalt so immer etwas Kieselsäure (Rus dem Glase) und Polysulfid. Sabatifa (Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 15. - Zur Darstellung von kristallisiertem Na,5 erhitzt man das

amorphe zwei Minuten lang im elektrischen Ofen mit 900 Amp. und 50 Volt, im Kohlenschiffehen oder eine Mischung von 1 Mol. Na. SO. mit 4 At. C vier bis funt Minuten unter gleichen Bedingungen. Greift dabei das Kohleschiffehen an. Moustor (Ann. Chim. Phys. [7] 17, 516.

Na₂N greift beim Schmelzen das Glas an und färbt sich gelb. Berzehlus, Es wird an der Luft durch partielle Umwandlung in Natriumpolysulfid gelb, aber dann in der Hitze wieder weiß. J. Kolb (Ann. Chim. Phys.) 4 10, 106). Es wird nicht durch Glühen mit Aetzkalk zersetzt, aber ein Gemenge von gleichen Mol. Na₂S und CaCO₂ bildet beim Rotgluhen unlösliches CaS und Na₂CO₂. Dubrunfaut (Bull. soc. chim.) 12, 1, 346. Scheurer-Kestner (Ann. Chim. Phys.) [4] 1, 412; J. B. 1864, 766). Verhalter gegen NanO₄ vgl. Bd. 1, 1. Es absorbiert im zweischenkligen zugeschmolzenen Glasrohre reichliche Mengen flüssiges NH₂, erzeugt eine bei viel äberschussigem NH₃ orangegelbe Verbindung und lost sich teilweise. Bei der Resorption des NH₄ durch Erkalten des einen Schenkels wird die M. weiß, bleibt aber noch ammoniakhaltig, beim Erwarmen oder beim Kochen unt W. wird Ammoniumsuhlid gebildet. Weys. (Pogg. 123, 362).

		SABATIKE
8	41.0	39.5
2Na	59.0	57.0
Na S	100 0	96.5

b) Mit 4.5 Mol. H.O. — Bildet sich aus dem Salz mit 9 Mol. H.O im Vakuum über H.SO., Weiße M., welche die ursprüngliche Form beibehalt. Lösungswarme bei 17° 2.5 Kal. Sabatien,

		SABATIER.
	20.1	212
2Na	28.9	28.82
4.5H ₂ O	51.0	
Va.S 4 5H.O	1000	

c) Mit 5 Mol. HaO. - Wurde von Lemoine (Compt.) and 98 1884 46 als Nebenprodukt bei der Darstellung von Natriumsnif phosphit erhalten. - 1. Leitet man H,8 in konz. Natronlange, so bildet sich ein dicker Kristallbrei von dunnen prismatischen Nadeln, anscheinend dieser Verbindung, welche sieh dann rasch in Quadratoktaeder von d. umwandelt. Dieselben Nadeln erscheinen, nachdem d) auskristallisiert ist, bei längerem Stehen und können dann isoliert werden. Fingen (Pogg. 128, 635; J. B. 1866, 155). — 2. Man last eine heiß gesattigte Lsg. des Hydrates mit 9 H,O abkühlen. Sabatier. -3. Man löst im Wasserstoffstrom NaOH in der vierfachen Menge A., teilt die Lsg. in zwei Haiften und sattigt die eine mit gasform. H.S. Anfangs sich reichlich ausscheidende Kristalle gehen bei weiterem Einleiten von H,S wieder in Lösung. Man setzt sodann die andere Hältte der alkoholischen NaOH-Lsg. hinzu, wobei sich bei gutem Luftabschluß das Natriummonosulud als weißer, kleinkristallinischer Korper abscheidet, welcher sich beim Erhitzen im Wasserbade auf 90° löst und bei langsamem Eckalten in langen prismatischen Kristallen wieder anschießt. Durch wiederholtes Auflosen zu reinigen, da sich hierbei die Verunreinigungen zu Boden setzen. Wird zwischen Fließpapier, dann kurze Zeit über konz. H. SO, getrocknet. Böttger (Ann. 223, (1884) 335). Farblose durchsichtige und stark glänzende rhombische nadelförmige Kristalle. Sie and amschlossen von SP. SP und P.E. zu Messungen zu klein. Verwittert an der Luft weniger rasch als d). Löst sich leicht in W. und geht beim Umkristallisieren aus A. in d) über. Finoek. - Wird wasserhaltig schon in der Kalte von CO, vollständig zersetzt. Verliert über konz. H.SO4 ungeführ 2 Mol., bei 100 3 Mol., (32.5 0) bei

120° alles Kristallwasser, schmilzt bei dieser Temp. Nimmt entwässert wieder viel W. auf, nach 48 Stunden 152.7 " .. Borrgen,

		Воттакк.	SABATIER.
2.\u	27.4	26.5	25,5
S	19.0	18.5	18.5
5H,0	58.6	-	_
	2010	_	

Fixona fand 24 t2 Na. 17 25 S and nahm daher die Formel Na.S.6H.O. Rechn. 24 76 Na. 1724 S. an. Seine Analysen waren jedoch mit nur 50 mg Substanz angestellt und ge-

wahren semit wenig Scherheit School hatte bereits 5 Mol W remutet d. Mit 9 Mol, H2O. - vgl bei at Sodaruckstande, Na2SO4 und Rohsodaschmelze werden unter Einpressen von Dampf erhitzt. Dabei vollzieht sich die Reaktion 2CaS + Na, SO, + Na, CO, + CaCO, + CaSO, + 2Na, S. Die abgezogene Natriumsulfidlösung wird auf 32 B. verdampft, wobei sich alle fremden Salze ausscheiden und beim Erkalten Na, S,9H,O kristallisiert, Statt Na₂SO₄ kann man auch die aquivalente Menge Robsodaschmelze verwenden. Weldon (J. Soc. Chem. Ind. 1, 429); Helding (Bev. 16, 95). Zur Reinigung des Handelsproduktes löst man dasselbe in wenig h. W., wobei Thiosulfat zurückbleibt; beim Erkalten kristallisiert es rein wieder aus. Sararien. - Große, durchsichtige, farblose oder schwach rötliche tetragenale Kristalle, P.o., 2Poo d., ool' (p. - o o Endkanten *110°0', Seitenkante *108°15'; o.p. *144°15'; o.d. *141 bis 142°, p.d. *1.20°30'. Raxmenserso. L. Herrina J., polotechn 11, 337 Broxam J. Chem. Soc. 77, 1900-763, bechachtete bei rascher Kristallisation nach Impfung radiale Massen, welche sich unter der Mutterlange in die gewöhnliche ektaedrische Form umlagerten. Dieselben hatten das Aussehen der oben beschriebenen niederen Hydrate, enthielten jedoch gleichfalls 9 Mol. Wasser, Spez. Gew. theser Kristalle oder von Na,S. KRAUT 2.471. FILHOL. Schmeckt zuerst hepatisch, dann ätzend alkalisch und sehr bitter. Rötet Curcuma. Benzeulus, In einer Retorte geschmolzen, verwandeln sich die Kristalle unter Entwicklung von W. in trocknes Na, S. Sie werden nach Rammusberg (Pogg. 128, 172; J. B. 1866, 155) und Finger an der Luft matt, nach Brazelius feucht ohne zu zerfließen und verwandeln sich in Na₂SO₄. — Die ge-pulverten Kristalle werden durch CO₂ sehr rasch zersetzt; bei Anwendung der durch Glühen von Na, SO, mit Kohle und Auslaugen erhaltenen Flussigkeit bleibt Natriumpolysulfid, durch CO, nur unvollstandig zersetzbar, in Lusung. A. Stromeyer (Ann. 107, 372).

Кисиви. Вамениянию, BLOXAM. SARATIES. 212 19 19 46.1 19 30 18 77 1892 195 13.36 13.85 13.81 1302 13.6 32 1 0.H9 162 67 45 67 10

240 2 Na.8 911.0 100 000 100 25 e) Wässrige Lösung, - Die Kristalle d) lösen sich leicht in W., wohei die Temp, der Lsg. von 22° auf - 6.1° sinkt. Fischen. Die wss. Lsg. verwandelt sich an der Luft zur Hälfte in Na,8,0,, zur Hälfte in Na,00, Mitscherlich (Pogg. 8, 441). - In der Warme entwickelt die Lag. H.S. DE CLERMONT B. FROMMER (Ann. Chim. Phys. 5 18, (1879) 204). Eine Lsg. von 17.459 g Na, S. 9H₂O in 69.84 g W. gab beim Durchleiten eines Wasserstoffstroms in der Kälte keinen H. Sab, bei 25 Minuten langem Durchleiten in der Siedehitze nur 0.011 g. BLOXAM. Da die Lsg. wohl durch Luft, nicht aber durch Licht zersetzt wird, so kann man dieselbe unverandert aufbewahren, wenn man sie mit einer Schicht von Olivenöl bedeckt. PROTHIERE U. REVAUD (J. Pharm, Chim. [6] 16, 484). - Die Lsg. von 1 Na₉S in 18 H₂O löst 3.6 Mol. Schwefel. Sabatier Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 67). Mit (NH₄)₂CO₄ bildet sie Na₂CO₅ und NH₄SH, wird durch Kalk bei keiner Temp. oder Konz. zersetzt, J. Kolb (Ann. Chim. Phys. [4] 8, 152), entwickelt mit NaHCO, HoS, STROMEYER; auch Al(OH4 entwickelt

H.S und löst sich zu Natriumaluminat. Wagner. Cu.O erzeugt NaOH, CuO auch Na, S, Og; auch Spateisenstein, Habich, und rascher Fe(OH), Orro, entziehen den Schwefel. Andere Verhältnisse 5. K, S S. 40. Die Lsg. greift Eisen an, indem sie dasselbe an der Oberfläche schwarzt färbt. Lunge (Dingl. 261, 131). Bei der Oxydation mit KNO, entsteht nur Na, SO,, ev. bei höherer Temp. Na, SO4. LUNGE (Chem. Ind. 6, 298; C.-B. 1853, 824). KMnO4 oxydiert in der Kälte zu Sulfat, Trithionat und Schwefel, in der Hitze entsteht nur Sulfat. Hönig u. Zatzek (Ber. Wien. Akad. 88, II 535). -Bei der Elektrolyse entsteht zuerst Thiosulfat, schließlich wird alles in Sulfat verwandelt. Durkee (J. Amer. Chem. Soc. 18, 525); nach Scheuber-KESTNER (Bull, soc. chim, [3] 17, 99), findet eine intermediäre Bildung von Thiosulfat nicht statt. Die Kristalle d) lösen sich in A. weniger reichlich als in W. und werden daher aus der konz. wss. Lsg. durch A. zum Teil gefällt. Berzelius (Pogg. 6, 437).

Thermische Daten: Bildungswärme Na, + S(fest) Na,S(Log.) + 51.6 Kal. Sauatten (Ann. Chim. Phys. [5] 22. (1881) 15); ähnlich die alteren Werte von Thomsen (52.0 Kal.) und von Filhol u. Senderens (Compt. rend. 96, 839) (51.60 Kal.); Na. + S(fest) - Na. S(fest) + 44.1 Kal. Saba-

TIER 44.2 Kal. FILHOL II. SENDEBENS. Hydratationswärme:

						Wasser fest				
		Wa	sser Hüssig				iro Hell			
NagS (wasserfrei.	+ 4.5H ₂ O =	Nass +	100 Kal.		68	Kal	1 64 1	Çal.		
Na ₉ S ,	+ 511,0 -	Naz8 +	108	+	7 23	. +	1 44			
Na ₂ S n	+ 9H ₂ O =	Na28 -	15.86		9.43		1 04			
Na.83/5H ₀ 0	+ 0511,0 ==	Nass -	08	+	0.43	. +	0.86			
Na.8.5H.0	+4H,0 =				2.20		0.55	**		
SARATTER (Ann	Chine Phys									

Lösungswarme von Na₂S bei 14.5° 7.5 Kal. Reaktionswarme mit HCl 9.9 Kal. Lösungswarme von Na₂S.5H₂O bei 17° — 3.3 Kal.; von Na₂S.9H₂O bis 13° - 838 Kal. Reaktionswärme mit HCI 10.08 Kal. SABATIEB. Die Verdünnungswärme wird von 120 H₂O an unbedeutend, Sabatier, in stark verdunnter Lösung existiert nur NaSH, Sabatier, Thomson (Pogg. 140, (1870). Die Bildungswarme aus NaOH(Lsg.) und H₂S(Gas) variiert daher sehr je nach Konzentration. Sabatien. Neutralisationswärme H. S Leg. und 2NaOH (Lsg.) + 7.802 Kal. Thomsen (Thermochem, Unters. I, 263).

B. Na, S. - vgl. Na, S. Darstellungsweise 4.

C. Zwerfach Schwefelnatrum, Natriumdisulfid. Na₂S_{4.5}H₂O. - Man löst durch Erwärmen auf dem Wasserbade in der alkoholischen Lsg. von Na, S,5H,O (s. d.) die erforderliche Menge Schwefel auf. Die dunkelbraune Lsg, wird beim Erkalten heller; sie kristallisiert dabei in schwefelgelben, strahligen Drusen; über konz. H₂SO₄ nicht verwitternd, verliert bei 45° einen Teil seines Kristallwassers, bei 100° 30.6° d. h. 3 Mol., und schmilzt dabei zu einer rotbraunen Masse. Böttger (Ann. 223, (1884) 338).

Bildungswarme: Na₄ + S_{2 feat} = Na₂S_{2 Lag} + 104.200 Kal. Na₂S_{1.46} + S_{feat} = Na₂S_{2 Lag} + 1.400 Kal. Sabatier (Compt. rend. 90, 1557; 91, 51). Lösungswärme bei 12° 17.95 Kal. Sabatier (Ann. Chim. Phys. [5] 22,

(1881) 68).

		Воттоки,
2Nn	23.0	23.3
28	32 0	32.2
5H ₂ O	45.0	
Na.8,511.0	100.0	

D. Dreifach-Schwefelnatrum, Natrumtrisulfid, Na, S3. - a. Wasserfrei, 100 T. Na, CO4, ber dunkler Rotglut mit überschussigem Schwefel im Kohlendioxydstrom geschmolzen, geben 135.1 T. eines aus Na,8, und Na,80,

bestehenden Rückstandes. Rechn. für 3Na₂8, Na₂80₄ = 134.0. Schöne (Dussertation, Berlin 1867, 15; J. B. 1867, 190). S. auch E. und Natriumsulfokarbonat, ferner Na₂8, Bildungsweise 5a. Bildungswärme: Na₄ + $S_{4 \text{ fest}} = \text{Na}_{2} S_{3 \text{ Los}} + 106.400 \text{ Kal.}$ Na₄ $S_{\text{Log}} + S_{2 \text{ fest}} = \text{Na}_{2} S_{3 \text{ Log}} + 3.200 \text{ Kal.}$ Lösungswärme bei 12° 17.0 Kal. Sabatien (Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 69. b) Mit 3 Mol. H₂O. — Man verwandelt 149 g einer 7.6° NaOH entbelsenden eller 180 kelligie im NaOH entbelsen eller 180 kelligie im NaOH entbelsenden eller 180 kelligie im N

haltenden alkoholischen Lsg. in Natriummonosulfid, (s. d.), fügt 14.3 g Schwefel hinzu und erwarmt im Wasserbade unter gutem Luftabschluß auf 90°. Scheidet sich beim Abkühlen auf — 10° in konzentrisch gruppierten goldgelben Kristallen aus. Halt sich längere Zeit an der Luft unverändert, verwittert spater auch im geschlossenen Glase und verändert dabei seine Farbe. Schmilzt bei 100° zu einer leberbraunen M. und verliert dabei 17.7 ° W., d. h. 2 Mol. Bottger.

		Borreza.
2Nn	28 4	23.5
38	480.8	49.8
01Hg	27.7	26 6
Na, S, 3H, O	100.0	99,9

E. Vierfach-Schwefelnatrum, Natriumtetrasulfid. Na₂S₄. — a. Wasserfrei. Bei Vatgeriis (Ann. thim Phys. [2] 6, (1817) 32, guigen beim Schmelzen von Na₂CO₄ mit gleichviel Schwefel von 100 T. Schwefel 25 T in die Verbindung über (Rechn. für Na₂S₄ et T. Die Schmelze löste sich in wasserfreiem A bis auf das beigemengte Na₂SO₄, aus der Lig wurden teils gelbe undurchsichtige Nadelbüschel, teils gelbe durchsichtige Würfel erhalten. Man erhitzt in einer trockenen Wasserstoffatmosphäre Na.S mit überschüssigem Schwefel. Rot, durchsichtig, zerbrechlich, sehr hygroskopisch und oxydabel, bedeckt sich an der Luft mit einer Schicht von S und Na₂S₄O₃. Lösungswärme in 600 H₂O bei 16.5° · 4.9 Kal. Sanatirr (Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 66). Bildungswärme: Na₂ + S₄ fest = Na₂S₄ Lag = 108.200 Kal. Na₂ + S₄ fest - Na₂S₄ wasserfrei</sub> + 98.400 Kal. Na₂S₃ wasserfrei</sub> + S₃ fest = Na₂S₄ wasserfrei</sub> + S₃ fest - Na₂S₄ wasserfrei</sub> + 10.200 Kal. Na₂S₄ sg. + S₄ fest = Na₂S₄ vasserfrei</sup> + 10.200 Kal. Na₂S₄ vasserfrei</sub> + S₄ fest = Na₂S₄ vasserfrei</sub> + S₄ fest - Na₂S₄ vasserfrei</sub> + 10.200 Kal. Na₂S₄ vasserfrei + warme bei 12° 16.1 Ksl. SABATIER (Ann. Chim. Phys. [5] 22, (1881) 69), (ahnliche Werte auch Filmol u. Senderens (Compt. rend. 96, 839).

2Na	26.4	25 6
S als II,S,	18.3	16.9
38	55.1	55.3
Na ₂ S ₄	88.8	978

b) Met 2 Mol H10 - Durch Entwässern von c, bei 100-1200 Schonz.

c) Mit 6 Mol. H.O. - Die durch kurzes Kochen von Na,8 mit überschüssigem Schwefel bereitete Lsg., im Vakuum zum Sirup verdunstet und mit abs. A. gemischt, scheidet beim Stehen in der Kälte hellgelbe, aus glanzenden Kristallblattern bestehende Warzen aus, welche man mit abs. A. und Ae wascht und unter letzterem bewahrt. - Schmilzt bei 25° zu einem dunkelroten klaren Sirup. Verliert bei 100 bis 120° 4 Mol. W., der Ruckstand schmilzt bei höherer Temp, unter Abgabe von W. und H18, Beim Glühen entweichen aus der schmelzenden M. Schwefel und H.S. es bleibt eine zähe schwarze, beim Abkühlen starr und gelblichrot werdende M., welche Na, SO, und Natriumpolysulfid enthält. — Sehr hygroskopisch, löst sich leicht unter Wärmeabsorption in W., schwietig in abs. A., durch Ae. fallbar. Schone,

2Na	46.1	16.32	15.70
45	124,8	45.43	44.50
6H ₂ O	106	38 25	
Na ₂ S ₄ ,8H ₂ O	282.4	100,001	

d) Mit 8 Mol. H.O. — 207 g einer alkoholischen. 7.9°, Natrium enthaltenden Lsg. von NaOH werden in Natriummonosulfidlösung verwandelt und unter Erwärmen im Wasserbade mit 33.9 g Schwetel digeriert. Die Lsg., welche in der Kälte hellrot ist, scheidet bei —23° noch keine Kristalle ab; sie wird bis zur Halfte konzentriert und auf — 15° abgekuhlt. Orangerote, konzentrisch gruppierte Kristalle, sehr leicht über könz. H.SO. verwitternd, verheren schon bei 40° einen Teil ihres Kristallwassers. Bei 100° im Wasserstoffstrom erhitzt, entweicht kein Schwetel, wohl aber zum Teil bei höherer Temp. als H.S. Bortiger (Ann. 223, 1884) 338).

	Borre		
2Nn	14.4	14.2	
48	40.2	39.7	
811,0	45.4	460	
Na ₂ 8 ₄ ,8H ₂ 0	100.0	9019	

F. Na, S., 14H₂O. — 100 g einer 20.6° gigen Lsg. von NaSH wurde mit 41.2 g Schwefel erhitzt, wobei der Schwefel in Lsg. ging. Die filtmerte Lsg. wurde im H₂S-Strome durch Erhitzen konzentriert und auf —22° abgekühlt. Kristalle. Bloxam (J. Chem. Soc. 77, 1900) 766.

		BLOXAX
4.\'a	14.55	14 64
98	45.56	45.18
14H ₁ O	881 481	40.13
Na.8, 14H.0	100 00	100.00

Poly-ulfidschwefel: 34 71 Rechn 35 44

SANATIER Ann. (Jun. Pays. [5] 22, (1881) 67) vermochte in einer Lösung von 1Na, S in 18H₃O nur 3,6 Mol. Schwefel aufzulösen, also entsprechend einer Verbindung Na S. Beim Mischen der Lisg, verschiedener Polysulfidstufen undet keine Warmetonung statt. Sauvrinn Ann. Chim. Phys. 5 22, (1881) 68. Jones crhielt auf ähnliche Weise wie Sabatier, sowie auch durch Eintragen von metallischem Na in geschmolzenen Schwefel zuweilen auch viel höher sulfurierta Korper (bis Na,8;-34, in welchen er jedoch unverbundenen Schwefel nachwies. Joses (J. Chem. Soc. 37, 1880-461). -Nach Kuster u. Heberleis (Z. anorg. (hem. 43, (1905) 53 ist die Loslichkeit des S in einer Lsg. von Na₂S stark abhangig von der Verdünnung der letzteren und zwar am größten in 1 in n. Laga wo die Zusammensetzung der Lsg. der Formel Na, S, 24 entspricht; sie ist zwischen 0° und 50° von der Temp, fast unabhängig, bei steigender Temp, wird sie etwas geringer. Von den Polysulfiden zeichnet sich besonders das Tetrasulfit durch Beständigkeit aus, wahrend zwischen den übrigen in Lsg. komplizierte Gleichgewichte bestehen. Die starke Hydrolyse der Sulfide und Polysulfide geht mit steigendem Schwefelgehalt der Lsg. zuruck. Auch elektrische Messungen ergaben, daß der Schwefel in den Polysulfiden biszur Bildung des Tetrasulfides ungleich tester gebunden ist, als der weiterhin aufgenommene. Der Aufheungsvorgung von S in Na,8 kann durch Petentialmessung bis zur Sättigung mesend verfolgt werden. Kisten i anorg Chem. 44, 1305, 431 -Deseilet auch über die Potentiale verschiedener Elektroden in Sulfidlesungen und über d --Konzentrationen der Schwefelionen und des freien Schwefels in solchen Logg KUNTED n. Hebracken betrachten die Polysulade als Salze komplexer Schwefel-Schwefelwasserstoffsauren $H_2S_1S_2$. G. Funffach Schwefelnatrum, Natrumpentasulfid, Na_2S_3 . — a) Wasserfrei —

G. Funffach Schwefelnatrium, Natriumpentasulfid. Na₂S₃. — a) Wasserfrei — Man löst überschüssigen Schwefel in der Lsg. von metallischem Na ir = flassigem NH₂. Die entstehende 10te Lsg. wird bei — 79° noch nicht fest. — Nach dem Verdunsten des NH₂ hinterbleibt Na₂S₃, welches schwierig vor = beigemischtem S zu trennen 1st. da beide in NH₂ löst, sind. Hi got i Compres

rend. 129, 388).

b) Met 6 Mol. H.O. — Aus der durch Kochen von Na.S mit Schwefel bereiteten und zum Sirup eingeengten L.sg., welche beim Vermischen mit Alkohol E.c. liefert, scheiden sich in der Kälte im Vakuum schöne große Nieren, vielleicht ein Gemenge von E mit Schwefel aus. Schone.

			SCHOKE
2Na	46 1	14.66	14 %
38	160 4	51.01	49.4
6H ₂ O	108	34 33	
4 .377 43	71117	2162 (212	

Nat S.6H.O. 3145

c) Mit 8 Mol H.O. — Man löst unter Erwärmen auf dem Wasserbade in 183 g einer 82°, Natrium enthaltenden, in Monosulfid (s. d.: verwandelten alkoholischen Na.S-Lsg. 42.0 g Schwefel. In der Winterkälte scheidet sich nach einigen Tagen Natriumtetrasulfid ab, dessen Mutterlauge auf die Halfte konzentriert und auf etwa 5° abgekühlt wird. Dunkelorangegelbe Kristalle, welche bereits bei 100° im Wasserstoffstrom einen Teil des Schwefels verlieren und sich bei höherer Temp. unter Entwicklung von H.S vollstandig zersetzen. Böttger. Vermag überschüssigen Schwefel aufzulosen, welcher beim Erkalten in kleinen Kristallen wieder auskristallisiert. Berzelaus (Pogg. 131, 404); Bottger.

2Na 13.1 12.8 58 45.7 45.3 8H₂O 41.2 41.6 Na₇8₈8H₄O 100.00 99.7

Verhält sich in Lig., gekocht mit Pb(OH), wie ein Gemisch von Na,8 und S, indem PbS und Na,8,0 untsteht. In erster Phase bildet sich PbS, NaOH und S, welche beiden letzteren dann Thiosulfat ergeben. Borroer. Die konz. Lig. leitet gut die Elektrizität, wobei der S zum positiven, das Na zum negativen Pol wandert, und die Flüssigkeit unter allmahlicher Entfärbung in eine Lig. von Na,8 übergeht. Nach Eintritt der vollstandigen Entfarbung beginnt H und O-Entwicklung an den Polen, es scheidet sich auf der Elektrode rasch Schwefel aus, worauf eine Entwicklung von H,8 einsetzt. Burg (Ann. Suppl. 4, 257; J. B. 1866, 83).

wicklung von H₂S einsetzt. Buff (Ann. Suppl. 4, 257; J. B. 1866, 83).

H. Natrumhydrosulfid, Natriumsulfhydrat, Schwefelnasserstoffnatrium, NaSH. — a) Wasserfeies. 1. Natrium, im Schwefelnasserstoffnatrium, NaSH. — a) Wassersteies. 1. Natrium, im Schwefelnasserstoffgase erhitzt. nimit unter Feuererscheinung den Schwefel aus soviel Vol. H₂S auf, als das Na Wasserstoff mit W. entwickelt haben würde; auberdem absorbiert es noch t₁ von desem Volum unzersetzten H₂S. Die Verbindung entwickelt nut verdannten Sauren t₂ soviel H₂S, als das angewandte Na Wassersteilgas entwickelt haben wurde Gar-Lessat u. The same. Demanch bestände die Verlindung aus 3 At. Na auf 2 S. u. H. — 2. Man sattigt unter Durchleiten von H eine Lsg. von Na₂S.9H₂O mit luftfreiem H₂S und verdampft im Gasstrom auf dem Sandbade bis eine feste. M. hinterbleibt. Sabatier (Ann. Chim. Phys., [5] 22, (1881) 21). Blocker chieft aus einer sie dargestellten Lsg. welche auf 1 Vol. des Salzes 4 Vol. Wenthielt beim Verdunsten über Schwefelsaure ein Produkt der Zusammensetzung 7Na S.NaHS. 40H₂O. — Man leitet über die geschmolzenen Kristalle von Na₂S.9H₂O bei 85° H₂S. Blocken J. Chem. Soc. 77, 1900) 753). Beim Sättigen einer Lsg. von 2 Mel. NaOH in 7 Mol. W. bei 85° mit Schwefelwasserstoff erhielt er ein Produkt von der Zusammensetzung 2Na₂S. NaOH

Gefrierpunktserniedt, für 1 g in 100 g W. 0.648°, molekulare Gefrierpunktserniedt, 36.3 R vorth (Compt. rend 98, 510). Ist in ¹, 0 normaler Lsg. bei 25° zu 0.14° 0 hydrolytisch gespulten. Walker (Z. physik, Chem. 32, 137). —

		PARATIER
Na	57.1	56.7
S	41.0	40.7
H	19	40 1
	1 13	
NaSH	100.0	

b) Wasserhaltiges. — Sättigt man Natronlauge völlig mit H₂S, so erhält man eine farblose Lsg. von NaSH, welche nach Beuzellus farblose, zerfließliche, auch in A. lösliche Kristalle liefert. Nach Gueranger (J. chim. méd. 15, 49) liefert sie keine Kristalle (von NaSH), verliert beim Kochen die Hälfte des H₂S und hinterläßt dann beim Erkalten wasserhaltiges Na₂S. Auch ein Strom indifferenten Gases treibt H₂S aus. Gennez (Compt. rend.

64, 606; J. B. 1867, 86), Vgl ahrigens KSH, S. 44,

a) Mit 2 Mol. H.O. — 1. Man verdampft vorsichtig die konz. Lösung im Schwefelwasserstoffstrom auf das halbe Volumen und kühlt rasch ab. Es tritt leicht Vebersättigung ein. — 2. Man leitet in eine Lösung von 2 Mol. NaOH in 9 Mol. W. bei 100° H.S. wobei sich zuerst ein unreines Salz ausscheidet, dessen Mutterlauge beim Verdunsten über konz. H.SO. das Dihydrat liefert. — Nach 1. lange, farblose, scheinbar klinorhombische Nadeln, äußerst zerfließlich und nur schwer zu trocknen; von hepatischem Geruch und Geschmack. Braunt sich rasch an der Luft. Nach 2. glänzende Prismen, beim Aufbewahren unter der Mutterlauge in das Trihydrat übergehend. Bloxam, — Lösungswärme — 1.500 Kal. der Fonceand (Compt. rend. 128, (1899) 1519).

SABATIER. BLOSAM. 25 00 244 24.88 330 34 01 34 78 H 1 07 1 09 40.04 3H'0 39 13 NaSH 2H₄O 100.00 100.00

β) Mit 3 Mol. H,O. — Beim Aufbewahren des Dihydrats in seiner Mutterlauge verwandelt es sich in große, farblose, glanzende Rhomben Schmp. 22°. Verliert bei 360° 20.53° σ seines Schwefels, BLOXAM, Auch erhalten von Thomeset u. Gelis, Baudrimont (Répert, de Pharm, [2], 3, (1875) 4531.

		BLOXAM.
Na.	20 90	20.59
8	29 09	29 IA
B	0.92	0.89
3H,0	49.9	49.87
NaSH,3H,O	100 00	100.00

Thermochemische Daten: Bildungswarme: Na + S(fest) + H - NaSH Log. + 55.7 Kal.; Na,S(wasserfrei) + H,S(gasf.) = 2NaSH (wasserfrei) + 9.3 Kal. Sabatier. Bildungswarme (Na, S, H, aq) + 60.490 Kal. Thomsen (Thermochem, Unters. III, 232). Hydratationswarme: NaSH (wasserfrei + 2H,O fluss) NaSH,2H₂O + 5.93 Kal.; wenn H,O fest)3.07 Kal. Sabatier. - Reaktionswarme 2NaOH fest) + 2H,S(gasf.) + 2NaSH + 2H,O gasf.) + 16.30 Kal. Sabatier. - Lösungswarme von NaSH. 4.4 Kal. zwischen 10 und 16°. Lösungswärme von NaSH,2H₂O: -1.53 Kal. bei 17.5°. Verdünnungswarme einer Log. von der Zusammensetzung NaSH,4.47H,O - 0.720 Kal. einer solchen von NaSH,5.68H,O - 1.00 Kal., nimmt bei höherem Wassergehalt stetig ab, ist bei NaSH,200H₂O - 0. Sabatier. Reaktionswärme NaSH (Los.) + HCl.Lös. - NaCl(Lös.) + H₂S(Lös.) + 6.00 Kal. Sabatier.

Die Natrouscheefelleber, durch Güthen von Na₂CO₄ mit gleichviel Schwefel betwet scheint Na₂S₄S₄, Na₂S₄O₄ und Na₁SO₄, ru enthalten Stehe E libre was Lsg ist gelb und rogt das Vernalten der Kalesonwefelleber S 45). Eine Lsg ähnlicher Zusammensstrung erhalt man auch durch Kochen von NaOH mit überschüssigem S; die Wärmeentw. klung bei dieser Reaktion vermindert sich mit abnehmenten tochait an NaOH derurt, dat S zuf sehr verd NaOH weder in der Wärme noch in der Kätte einwickt. Finnen u. Sendenssa

1. Hydroschweftigsaures Natrium, Na, N, O4. — Veber die Konstitution vgl Ed. I. 1
a) Wasserfrei. — Man leitet mit H verdunntes SO, über NaH. Es entwickelt sich gleichzeitig H. Ist das SO, nicht genügend verdünnt, so bildet sich auch Sulnd und Sulfat. Moissen (Compt. rend. 135, (1902) 652.

Motsban, 36 73 .36 63 Na 26.44 26.98

b) Mit 2 Mol. H₂O. — 1. Man digeriert bei Abschluß der Luft eine konz. Lsg. von NaffSO, mit Zinkschuttzeln unter Abkühlung der Flüssigkert, die sich sonst leicht erwärmt. Das Zink löst sich ohne Gasentwicklung und ohne gelbe Farbung. Nach etwa 1. Stunde ist die Einwirkung be-endet; man gießt von dem entstandenen kristallinischen Absatz von Zinknatriumsulfit ab in eine Flasche, welche das dreifache Volum starken A. enthält und die vollständig durch die Gesamtifussigkeit gefüllt wird, verstopft sie luftdicht, läßt die sogleich sich bildende, an den Wänden anhangende, kristallinische Abscheidung von Zinknatriumsulfit mit wenig hydroschwefligsaurem Salz sich setzen, gießt die klare alkoholische Lsg. davon ab in eine Flasche, welche man völlig damit fullt und gut verstopft, und laßt sie einige Stunden an einem kühlen Orte stehen, wo sie fast ganz zu siner verfilzten M. von feinen farblosen Nadeln erstarrt, die man auf Leinwand bringt, rasch auspreßt und sogleich unter die Glocke der Luftpumpe bringt, we man sie bei moglichst rasch und vollkommen hergestelltem Vakuum trocknen labt. Das so erhaltene Natriumsalz enthält noch 11, bis 2° Zink und eine geringe Menge Zinknatriumsulfit, die sich durch nochmaliges Lösen in W. und Fällen mit A. entfernen lassen. - Soll die lag des hydroschweftige Natriums zur Bestimmung von freiem Sanerstoff oder sauerstoffabgebenden Korpern dienen, so läßt man 100 g NaHSO, in Less von 30° B bei Luftabschluß ; stunde lang auf Zinkspäne wirken, verdännt mit 51 W fügt 50 bis 100 g Kalkmilch (200 g Kalk im I enthaltend hinzu, wodurch Zinkovyd und Caso, gefällt werden, schuttelt und dekantiert die in der Ruhe geklärte Flüssigkeit, welche in ganz gefüllten und unter W. umgekehrten Flasehen aufbewahrt wird. Schutzenbehren (Compt. end 69, 196, J. B. 1869, 201. Schutzenbehren u. Gehardin (Compt. rend. 75, 879; Chem. Centr. 1872, 720) a Ristra (Bull, soc. chim [2] 10, 152 20, 145). — Besonders gut in fester Form erhaltlich, wenn man eine Lsg. von NaHSO, mit 1, Aeg. SO, versetzt und mit Zu-Stanb reduziert, darauf zur Abscheidung des Zinks mit Kalkmileh versetzt, welche auch den Ueberschuß an SO, beseitigt und die so erhaltene Lsg., welche eine Konz. von 160 Be. erreichen kann, mit Nat'l aussalzt. Auch übersch, NaOH wirkt aussalzend. Berntusen u. Bazern (Ber. 33, (1900) 126; D. R.-I. 112483). MEYER , Z. anorg. Chem. 34, (1903) 43). Kristallisiert schön, wenn man die geeignete Menge Nat'l in der warmen Flussigkeit auflöst und langsam erkalten laßt. - Zur Haltbarmachung wird unter Luftabschluß filtriert, dann mit wäßrigem, später mit reinem Aceton ausgewaschen und im Vakuum getrocknet. Bernthern u. Bazzen, - 2. Man bringt schweflige Saure oder ein saures schwefligsaures Salz mit Titansesquichlorid zusammen, wobei sofort hydroschweflige Saure gebildet wird. Um den Zerfall derselben zu verhindern, muß man sofort mit NaOH neutralisieren. Spence and Sons, Ltd. (D. R.-P. 141452). — 3. Elektrolytisch. — a Man setzt ein mit einer Lag von NaHSO, gefülltes porces Gefät in ein anderes mit schwefelsäurchaltigem W und taucht den negativen Pol einer Batterie in erstere Lag, den positiven in das argestuerte W; nur an letzterem hudet Gasentwicklung statt, oder man ersetzt auch in einem Bunsus when Element die HNO, durch eine Lag von NaHSO, Schutzerskanska. 3) Durch Elektrolyse einer Natriumbisulfitlösung D. 1.34 in einer Leuchtgasatmosphäre bei 1.51 Amp. Als Darstellungsmethode nicht zu empfehlen Eekker (Rec. trav. chim. Panys-Bas 14, 57). — y: Elektrolyseert man eine 30°, igo NaHSO,-Lsg mit Danphragma, Kathode nus Platinnetz, Anodenthusigkeit verd H₂S). Strondichte 2.5 Amp qcm, so erhält men in der ersten Stunde time Ausbente von 90°, Dieselbe sinkt aber schnell und kann festen Salx nicht erhalten werden. Elbs u. Breker Z. Elektrochem 10 (1904–361). Auch Mexer Z. anorg. Chem 34, (1903–48). S. Durch Einwirkung des Kupfer-Zinkpaares auf NaHSO, Scurati-MANZONI (Gazz. chim ital. 14, 361.

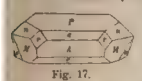
Feine, farblose Nadeln, welche beim Trocknen im Vakuum zu Pulver zerfallen. Schutzenberger. Dünne, glasglänzende, bis 11, cm große Prismen. trocken mehrere Tage lang an der Luft unverändert baltbar, im geschlossenen Gefäß in Monaten nur wenig vom Reduktionswert verlierend; oxydiert sich in feuchtem Zustande an der Luft heftig und unter Selbsterwarmung. Bernthsen u. Bazlen. Die innere Zersetzung, etwa in Thiosulfat und Pyrosulnt, wird verhindert, wenn man die abgesaugten Kristalle mit einem mit W. mischbaren Mittel, wie A. oder Ketonen auswascht und danach sofort im Vakunn trocknet. Badische Anlan- und Sodafabrik (D. R.-P. 138093; 138315). - Schmilzt entwassert bei beginnender Rotglut und brennt mit blauer Flamme unter SO₃-Entw. Berntusen u. BAZLEN. Entwickelt beim Erhitzen W., SO, und S, der Rückstand enthält Na, S und Na, SO, . - Das hydroschwefligs. Natrium ist sll. in W., auch in verdunntem, nicht aber in starkem A. Schutzenberger. Die Lig, färbt sich schon beim Zusatz weniger Tropfen Säure rot und scheidet beim Stehen S ab. Bernthsen u. Bazden. Die Leg. enthält bei langerem Aufbewahren Thiosulfat. WAONER (Dingl. 225, 382). Sie zersetzt sich bei 45° langsam, bei höherer Temp., schneller, wahrscheinlich nach 2Na,S.O. 4 HaO = Na, S, Oa + Na HSOa. MEYER. Sie absorbiert freien Sauerstoff, auch den in Wasser oder Blut gelösten, höchst begierig. Aus AgCl. welches in NH2 oder in KCN gelöst ist, reduziert sie metallisches Silber, Schtan-MANZONI (Ber. 7, 361; C.-B. 1874, 309). Sie entfarbt ammoniakalische Kupferoxydlösungen unter Bildung von Kupferoxydul, aus welchem durch mehr Na, S, O, Metall gefällt wird. Schützenberger. CuSO, Lsg. wird allmahlich unter Bildung von kolloidalem Cn rot. Kolloidale braune Lagg. entstehen mit verd. AgNOn, HgsNOn)2, weinsaurem Kalium-Wismutoxyd, Pt(1,12), SeO., MEYER. Bei der Oxydation mit KMnO, entsteht nicht glatt H.SO4. BERNTHSEN; desgl. mit H,O4. Beim Schütteln mit Luft fürbt sich die Lsg. zuerst gelb bis orange, da das primär gebildete NaHSO3 H2S2O4 in Freiheit setzt; später wird sie farblos. Dabei bildet sich nicht H2O2, wie Schutzenbenger, sowie Kosig und Krauch (Z. anal, Chem. 19, 259), annahmen, auch kein Hydrosulfitperoxyd, Exoler (Ber. 33, 102), sondern die Oxydation verläuft der Hauptsache nach nach H.S.O. +O, +H,O=H,SO, +H,SO, MEYER. Berm Stehenlassen mit KNO, an der Luft bildet sich infolge eintretender Oxydation zu NaHSO, amidosulfonsaures Kalium. Bei Gegenwart von Saure reduziert Na.S.O. die HNO, zu N.O. MEYER. Reduziert Indigo zu Indigweiß, reduziert Anilmblan und andere Farbstoffe, Scht tersberger, und findet daher Anwendung in der Färbetechnik. — Die Gefrierp.-Erniedrigung der Lsg. laßt auf die Formel Na S, O, schließen. Die Leitfähigkeit ist infolge der leicht eintretenden Oxydation sehr veränderlich. Meybr,

Na 21 90 21 74 21 69 S 30 47 30 16 30 36

K. Schreefigsaures Natrium. — a) Neutrales. — a) Wasserfreies. Na. SO₃. — Bereits von Mirschbauch (Pogg. 12, 140) bemerkt. 1. Scheidet sich aus stark alkalischer Lsg. bei gewöhnlicher Temp. und aus kalt gesättigter neutraler Lsg. beim Erwarmen ab. C. Schultz-Sellack (J. prakt. Chem. [2] 2, 459; J. B. 1870, 304). — 2. Man erhitzt trockenes NaHSO₄ mit der berechneten Menge NaHCO₆. Payelle u. Sidler (D. R.-P. 80390). So erhalten weiße körnige Substanz. — 3. Durch Erhitzen von Natrium-Ammoniumsulfit, 2Na. SO₄.2NH₄SO₄.9H₄O. Täuber (D. R.-P. 43921). — 4. Man setzt eine Lsg. der berechneten Mengen NaCl und (NH₄), SO₄ um, leitet bei 15° unter Druck überschussiges NH₃ ein, wodurch wasserfreies Na₂SO₃ ausgefällt wirk.

Dresel u. Lennhof [D. R.-P. 80185). — Nach der Methode zur Darstellung des wasserlieien K₂SO₁ von Hartog-Berthulot, S 46, entsicht immer ein nicht unwesenlich wasserhaltiges Salx — Hexagonale Prismen, nach der Achse verlängert, negativ. Losungswarme in 50 T. Wasser von 18° 2.71 Kal. Hartog (Compt. rend. 109, (1889, 180. — Vollkommen luftbeständig, backt beim Uebergießen mit W. zusammen und nimmt W. auf. Schultz. Das feste Salz bleibt an trockener Luft selbst bei 100° unverändert, an feuchter oxydiert es sich schon bei 15° rasch. Lumière u. Sexewetz (Rev. gén. Chim. pure et appl. 7. 111). Unl. in flüssigem NH₁. Franklin u. Kraus (Americ. Chem. J. 20, (1898) 824). Gibt mit PCl₃ NaCl und Na₃PO₄; erhitzt man es in einer SO₂-Atmosphäre bei Gegenwart eines Ueberschusses von SO₂ auf 190°, so zersetzt es sich unter Abscheidung von freiem Schwefel und von Na₂SO₄. bei Gegenwart von weniger SO₂ entstebt Na₂S₂O₁. Divers (J. Chem. Soc. 47, (1885–205).

β) Mit 7 Mol. H_qO . — 1. Man sättigt Na_γCO₃ mit SO₂ und vermischt die Lsg. mit noch ebensoviel Na_γCO₃. Rammelsberg. — 2. Zwischen einer Lsg. von NaFl, gelatinöser Kieselsäure und SO₂ vollzieht sich die Gleichung: 6NaFl+SiO₂ + 2SO₂ Na_γSiFl_a + 2Na_γSO₃. Kranz (D. R.-P. 65784). Romme (J. prakt. Chem. [2] 37, 222, konnte bei Temperaturen von — 5° bis 90° nur dieses Hydrat erhalten. — Wasserhelle prismatische Kristalle



des monoklinen Systems, nach Achse c ausgedehnt. Fig. 17. Die beiden spalifischen ©Poo A und OP P herrschen vor und bilden nahezu rechtwinklige Prismen (93°36'). Außerdem beobachtete Rammersberg ocP(M), —Poo(a), +2Poo(c), —P_xP³, n) und + ¹₂P⁴, Manignac Ann. Mon. [5] 12. 30, J R 1857, 118, läßt en zweiß lhaft, ob letztere Fläche mit der von ihm beobachteten + ¹₂P³ s) übereinstimme und fand

außerdem — *4** | 7. Die folgenden Messungen Mamonac's stimmen trotz der leicht verwitternden Kristalle mit denen Rammennac's gut überein. M. M. vora = *65*0; A. M. = 122*30; P.: a = *144*40; P.: A *93*36; P.: e = 58*44; P.: M. = 92*0; P.: a = 118*50; P.: e = 113*48*; P.: x = 61*20; a : n = 126*13*; A · r = 133*50; A · n = 111*40; A : s = 81*5; a : r = 155*30; M.: n = 151*50. Gibt Mischkristalle mit Na,CO,7H,O. Vgl. auch Traube (Z. Krist. 22, (1893, 143). — Spez. Gew. 1.561. Buignet. Schmeckt frisch, dann schweflig, rengiert alkalisch. Die Kristalle werden an der Luft matt und trübe, verlieren ihr W. unter 150° ohne dabei menge von 1 Mol. Na,S und 3 Mol. Na,SO₄. Rammelsbeid (Pogg. 67, 246; 94, 507). Fourcroy u. Vauquelin (Ann. Chim. 24, 264; Crell Ann. 2, (1800) 405). In der wss. Lsg. erzeugt Jod Na,SO₄. W. Spenig (Ber. 7, 1160).

			MARIGNAC.	RAMMI	LLEBERO.	Вонию .	
Na ₂ O SO ₂	8. 62 1 61.1	24 62 25 42	24 47 25 40	früher. 24 67 26 20	epiter. 26 42 28.85	94 66 25 36	
7H,0	126	49 96	50 07	20 20	me(1/,347	49 98	
Na.SO., 7H.O	252.9	100 00	99 64			100.00	П

Schon Founchov u. Valquelis fanden 50°, W. Rammelsurus nahm später (Pogg. 34, 507) in dem von ihm gemessenen Salz 6 Mol W. an

γ) Mit 10 Mol. H₂O. — Große schiefe Säulen, welche an der Luft zu einem weißen Gemenge von Na₂SO₃ nnd Na₂SO₄ zerfallen. Etwas weniger löslich als Na₂CO₄,10H₂O, Muspratt (Ann. 50, 268; 64, 240) mit welchem es Mischkristalle bildet. Traube.

	γ.		MUSPRATT.
Na ₁ O	62 1	20 28	20 16
80,	64,1	20.93	20 35
10H ₂ O	180	58 79	59 00
Na ₃ SO ₃ ,10H ₂ O	306 2	100 00	99 51

MUSPRATT's Salz wurde von ihm selbst wiederholt, von anderen nicht erhalten.

di Wasarige Lösung. - Eine Lisg. von Na, S, O, gibt mit metallischem Cn eine solche von Na, SO_a. Priwozsik Ann. 164. (1872) 46). - Das Natriumsulfit löst sich bei 33° am reichlichsten, weniger reichlich in heißerem Wasser. Mitscherlich, Die kalt gesattigte Lig, scheidet beim Erwärmen wasserfreies Salz aus. Rammelsbeng, C. Schultz. Es bildet übersättigte Lösungen; auch diese scheiden beim Abkühlen nur Heptahydrat, kein wasserreicheres Salz aus. C. Schultz. 100 T W. lösen bei 0° 14.1, bei 30° 25.8, ber 40° 49.5 T. Na,80b, doch war das angewandte Salz nicht völlig rein. Karnens (1909, 90, 50, J B 1856, 275) - Zerfüllt in verd. Lsg. in drei Jonen. Barre (Z. physik, Chem. 9, (1892) 176). Leitfähigkeit:

0.25 0.5 16 50 8 27.5 823 16 64 128 256 512 1024

82 6 89.0 950 999 1038 106.2 107.5 BARTH. Die Lsg, oxydiert sich um so schneller, je verdünnter sie ist; eine 20% ige Lsg. bleibt unverändert. Lamière a Sevewetz (Rev. gén. Chim. pure et appl. 7, 111). Ueber den Einfluß verschiedener katalytischer Substanzen auf die Oxydation des Na. SO.: Bigelow (Z. physik, Chem. 26, 1898) 493). Die Oxydation in verdünnter L.sg. durch gelösten O ist äußerst stark von der Reinheit des Lösungswassers abhangig. Als stärkstes Kontaktmutel wirkt CuSO,, weniger stark wirken AgNO, MnSO, K2Cr3O7, bei Autl, FeSO, K2Pic2, wächst die Wirkung mit der Zeit SuCl4, SuCl7, NaNO2, besonders aber Mannit, KCN und andere Substanzen, welche mit Cu-Salzen Komplexe bilden, verzögern die Reaktion, Titory (Z. physik, Chem. 45, 641). Mit Na, SO, getranktes Papier ist lichtempfindlich, die belichteten Teile farben sich mit AgNO, oder Gallussaure braun; nach längerer Aufbewahrung im Dunkeln findet solche Braunfarbung nicht mehr statt, woraus zu schließen ist, daß das Licht eine rein chemische Acaderung nicht hervorruft, Liesegang (Arch. 1883, Phot. 34, 353; Chem. Ztg. 17, Rep. 3361.

Thermische Daten: Bildungswärme SO2 (64 g in 4 Lit.) + Na,O (31 g in 2 Lit.) + 30.56 Kal. De Forcaand Ann. Chim. Phys. 6' 8, (1884) 243). ... + 29 Kal. Thomsen. — NaHSO_{2 verd} + Na₂O verd ... + 13.92 Kal., de Foechand. ... + 13.1 Kal. Thomsen. Lösungswärme des Salzes mit 7H₂O: -5.55 Kal. bei 10° (1 T. Salz auf 35 T. Wasser) de Foechand. Bildungswärme S + O₃ + Na = Na₂SO₃ + 130.5 Kal. SO_{2 to 80} + Na₂O_{1 to 80} = Na₂SO_{3 to 80} + 45.75 Kal. De Foechand.

b) Source. a) NaHSO3. Durch Sattigung von Na, CO, mit SO4. Gar-LASSAC R. WELTER. MUSPRATT. Auch wenn man Na, PO, 12H, Omit SO, suttert kri-tallimert aus dem entstehenden Strup beim Abkühlen dieses Salz. (ermand J. prokt. Chem. 12. 4, 132. Durch Verdunsten der Lsg. bei erhähter Temp. Rohnie (J. prokt. Chem. [2] 37. 223. - Trube Kristalle, welche Lackmus roten und unangenehm schweftig schmecken. An der Luft entweicht SO,; beim Erlitzen entweichen Schwefel und SO, wahrend Na, SO, zuruckbleibt. MUSERATI. Bildungswarme: SO₂ (64 g in 4 Lit.) + Na₂O (31 g in 2 Lit.) + 16.62 Kal. De Forckand; + 15.9 Kal. Thomsen.

			(FERTAND		
			MISPEATT	In Vakuum	Веница
Na ₂ O	621	29 41	29.04	31 13	2061
2511,	125.2	61 33	6 52	60 31	61.44
H,Ô	19	8 65	10.76	9 15	8.96
Valis0;	908.8	TURTED	100 22	100/59	100 01

Guarano's bala enthielt noch 041%, Paths

³⁾ NaHSO, 3H,O. - Kristallisiert bei besonders starker Winterkälte, Glanzende, regulare Kristalle, effloreszieren leicht an der Laft Evens u. Desch (Chem. N. 71, 248).

		EVARS U. DESCH.
Na ₂ O	19 56	20.01
280.	40.50	39.81
7H,0	39.87	49 18
0.280.7H.0	99 93	100.00

) NaHSO, 4H, O. - Wurde von Charke erhalten.

d) Wässrige Lösung. — NaHSO₈ löst sich in W. schwieriger als NaHCO₈ und wird dur ch A. aus dieser Lsg. gefällt. Muspratt. Ein Strom eines indifferenten Gases treibt aus der Lsg. SO₉ aus. Gernez (Compt. rend. 64, 606). — Eine bei gewöhnlicher Temperatur gesättigte Lösung zersetzt sich im geschlossenen Rohr über 150° in Na₂SO₄, S und H₂SO₄. Barbaghau. Gucci (Ber. 13, 2325). Wird schon in sehr verd. Lsg. durch das Kupfer-Zinkpaar zu Natriumhydrosulfit reduziert. Scunati u. Manzoni (Gazz, chim. ital. 14, 361). Zerfällt in Lsg. nur in zwei lonen. Leitfähigkeit:

92 64 128 256 512 1024 9 101.9 108.5 110.7 114.7 118.6 121.8

BAUTH (Z. physik. Chem. 9, (1892) 176).

c) Pyroschicefligsaures, — a) Wasserfrei, Na₂S₂O₆, — 1. Man leitet gasformiges SO, zn trockenem Na, CO, H2O. CARRY H. HURTER (Ber. 17, (Ref.) 33). Zur kontinuierlichen Darstellung läßt man Na, CO,-Lsg. durch einen Strom von SO, tropfeln. Basse u. Faure (D. R.-P. 103064). - 2. Man last Na 0.280, 7H,O in einer verschlossenen Flasche zergehen und filtriert die halbflussige Masse. Perlweiße Kristalle. Evans u. Desch (Chem. N. 71, 248). - 3. Wird durch Uebersättigen einer konz. Lsg. von Na₂CO₃ mit 80, erhalten und kristallisiert beim Erkalten der Lsg. C. Schultz (J. B. 1868, 153). Rohrig. — 4. Leitet man überschüssiges SO, in eine verd. Lsg. von Natriumalkoholat in abs. A., die durch eine Kältemischung gekühlt wird, so trubt sich die Flüssigkeit, klärt sich dann und scheidet Kristalle dieses Salzes ab. Endemann (Ann. 140, 337). - Zersetzt sich an der Luft allmählich unter Verlust von SO₂. C. Schultz; nach zweijährigem Aufbewahren ist es in Na, SO, verwandelt. Bei längerem Erhitzen auf 80° verliert es 1 Mol. SO2, bei raschem Erhitzen entweichen S und SO2, während Na₃SO₄ hinterbleibt. $2Na_2S_4O_5 = 2Na_2SO_4 + S + SO_6$ Beim Destillieren mit abs. A. entweicht SO₂. Endemann. — Lösungswärme (1 T. Salz auf 60 T. Wasser bei 10°): — 2.62 Kal. Neutralisationswarme + 14.23 Kal. Bildungswarme $S_2 + O_5 + Na_5 = Na_2S_2O_5 + 174.2 \text{ Kal. } 2SO_2G_{56} + Na_5O_{foat} \dots + 54.9 \text{ Kal. } SO_2G_{56} + Na_5O_{gfoat} \dots + 9.4 \text{ Kal. } De Forchand (Ann. Chim.)$ Phys. [6] 3, (1884, 242).

ENDEMANN ROHERO EVANS U DESCR. Na₃O 32 78 62.1 32 64 32 4 82 74 250. 128 2 67.36 684 67 51 67 26 1903 100 00 100.8 100.53 Na₁0,280, 100.00

6) Wasserhaltiges, Na₉O.28O₉, ¹₂H₂O. — Durch Verdunsten der Losung bei Zimmertemperatur. Roberto, Rammelsbergo's Salz, in kleinen glänzenden Prismen aus warmer saurer Lag kristallisiert.

Канмиляния Конви. Na₂O 61.1 31.29 31.82 81.60 81.89 280, 64 21 1282 64 03 64 49 63 25 U,H,O 51 4.37 362 Na₂O₂28O₂, ¹ ₂H₂O 198.3 100.00 100 00 100 00

L. Schwefelsutives Natrium. — at Neutrales. Na. SO₄. — Sol mirabile Glauberi, Glauberailz, welcher Name jedoch richtig nur für das Dekahydrat gebruucht werden sollte Sulfat der Fahrikanten. — Findet seh in der Atmosphäre Parmestier Compt rend. 108, 1113; Ann. Chim. Phys. 29, 227); Mangukritte-Undarden vorst (Compt. rend. 108, 307. Im wasserfreien Zustande, kristallisiert als Thenardit, nullerdem gelöst im Seswasser, in den Salzsolen und den meisten naturbehen Wässern. Auch das in der agyptischen

Trons, O. Pove (Ann. 186, 348; J. B. 1870, 302), das in den Knellen des Peruguanes, Kn. u. Knaut (J. f. Landsortech. 1886, 139), vorkommende Ne₁80₄ ist wasserfreies, dasjenige Berenatrocalch ist Dekahydrat. H. Haw (Americ. J. sci. (Sill.) [2] 26, 2023; J. B. 1981, 6 Darstellung. 1. Aus Kochsalz und Schwefelsäure (nach Bd. I. Darst. w. wobei zugleich Chlorwasserstoff gewonnen wird, oder - 2. aus NaNO, H.SO. (Bd. I. Darst. von HNO.), wobei die gleichseitig erseugte HNO. de Hauptprodukt bildet. — S. Man erhitzt eine sehr innige Mischung w NaCl und NaHSO, auf 400°. Die M. kommt dabei nicht ins Schmels OKHLER (D. R.-P. 136998). — 4. Aus NaCl und MgSO₄. a) Aus der mischten Legg. beider Salze kristallisiert, wenn sie auf — 3° abgaka werden, Na, SO₄, während in der Mutterlauge MgCl, gelöst bleibt. In the Weise liefers viele Salssolen und Mutterlaugen des Kochsalses Glaubernals, ebens de Mutterlaugen des Sessalses und die bei Darst. von KCl aus Staffurter Sals bleiben Rückstände, welche Kochsals und Kisserit entbalten. — b) Das natürlich vorkommende Egolim verwitterten Zustande su S.T. mit 1 T. NaCl geglüht, entwickelt HCl und Matarit ein Gemenge von Na, SO₄ mit wenig MgSO₄. Rance da Luna (Ann. S6, 104; J. R. S68), oder en liefert bei anderen Verhältnissen Magnesiumnatriumsulfat, welches beim Managnesiumnatriumsulfat, welches beim Managnesiumnatriumsulfat, welches beim Managnesiumnatriumsulfat. dampfen seiner Lag beide Komponenten kristellisieren last.— c) Man erhitzt eine Mischung von 50 kg MgSO, und 48 % kg NaCl in einer Retorte im Dampfistrom au 210°, wobei HCl entweicht und Na SO, und MgO hinterbleibt. Oder merhitzt trocken unter Durchleiten eines Luftstromes nach Zugabe von 25 kg SiO, oder Thon auf 360-650°, wobei Cl entweicht und sich Magnesiumsilles bildet. Townsand (Chem. Ind. 1880, 168; J. B. 1880, 1294). — d) Nach dem Vefahren von Voor n. Figgs (D. R.-P. 34028) wie Kaliumsulfat (S. 48). — 5. Am Kryolith und Gips: Man schmilst 5 T. Kryolith mit 12 T. wasserfreiem chr 13 T. wasserhaltigem Gips 20-25 Minuten und laugt die Schmelse zie W. aus; oder man kocht 1 T. Kryolith mit 25 T. wasserfreiem oder 3 L. wasserhaltigem Gips und 30 T. W., filtriert und dampft zur KristalHestie ein. BAUR (D. R.-P. 52636). — 6. Aus NaNO, und (NH,), SO,. a) Darch doppelte Umsetzung, Roca (Bull. soc. chim. [3] 19, (1898) 132). - b) Man erhitet ein trockenes Gemisch von (NH₄), SO, und NaNO, zum Schmelzen und erhält die Schmelze eine Stunde lang bei 160-200°. Das Na SO, lagert nich in fester Form auf den Boden, und kann durch Zentrifugieren oder Abbeben gewonnen werden. Rots (D. R.-P. 53384). - 7. Aus NaCl und Fe80;: Man setzt die gemischten Lösungen beider Salze oder die von NaCl auf Fe,(SO,), der Frostkälte aus, bei welcher das Glaubersalz anschießt; oder man glüht das Gemisch, wobei sich ein Teil des FeCl, verfüchtigt, ein anderer durch die Luft in Cl und Fe,O4 zersetzt wird. — 8. Ass NaNO, und Eisen- oder Aluminiumsulfat: Man erhitzt Fe. (80.), oder Al₂(SO₄)₄ mit NaNO₂; die entweichenden Gase werden zur Schwefelsture fabrikation verwandt, das Ferrioxyd kommt als Farbe in den Handel. Garroway (Engl. Pat. 2466 v. 5. Febr. 1895). — 9. Aus Kochaels and Schwefelkies oder schwefelkieshaltiger Braunkohle wird durch Calciniera und Auslaugen Glaubersalz erhalten; ebenso läßt sich der Asche kochsalhaltiger Braunkohle zuweilen Glaubersalz entziehen. — 10. Entsteht nehm H.S. wenn man Sodarückstände mit den Rückständen der Salpetersäutfabrikation umsetzt, nach: CaS + 2NaHSO₄ = CaSO₄ + Na₂SO₄ + H₂E CHEMISCHE FABRIK GRIESHEIM (D. R.-P. 88227). — 11. Leitet ma ein Gemenge von Wasserdampf, Luft und SO, über erhitztes NaCl. an werden Na, SO, und HCl gebildet. HARGREAVES (Bull. soc. d'encourag. 1874. 358; C.-B. 1878, 736). Fe,Oa, noch besser CuO, dient dabei als Sauerstofliberträger; die geeignetste Temp. ist 500°. Knurwie u. Dramoncourt (Rec. trav. chim. Pays-Bas 17, 349). Die Reaktion gelingt auch bei niederer Temp., wenn man 10°/, SO, enthaltende Luft durch eine 25—30°/, iso siedende Lag. von NaCl leitet, welcher als Ueberträger etwa das den

NaCl gleiche Gewicht MnCl₂ zugesetzt ist. Letzteres bleibt in Lsg. und kann daher immer von neuem benutzt werden. Daguis u. Co. (D. R.-P. 47990). — 12. Zur Darstellung von eisenfreiem Na₂SO₄ versetzt man kristallisiertes Glaubersalz mit konz. HCl; ein Teil geht unter NaCl-Abscheidung in Lsg., die mit einer 20° B. starken, mit NaCl gesättigten heißen Lösung von Kieserit gemengt und durch gemahlenes NaCl filtriert wird, worauf sich reines Glaubersalz abscheidet. Schmanz u. Lowio (Ber. 16, 1883) 2324; D. R.-P. 23378). Eine Zusammenstellung älterer Darstellungsweisen z. bei Wagnen Regesten der Sodafabrik Leipzig 1866) und Lexon Hundhuch der Sodaindustz 1903). Na₂SO₄ kristallisiert beim Abdampfen und Abkühlen mancher Mineralwässer; es lißt sich welen Plannsteinen, nachdem deselben durch k. W. von NaCl befreit sind, mit kochendem W. entziehen. Bei der Darst. von Ni₄Cl aus (NII₄)SO₄ und NaCl Bd. D. von Magnesia alba, von basischem Zinkkarbenat, bei der Zers, von Alaun, Bleisulfat oder Zinksulfat durch NaCl wird Na₂SO₄ gelegentlich gewonnen. Es lißt sich aus der Asche von Famarix gallico ausziehen.

 a) Wasserfrei. — Man erhält das wasserfreie Salz als weiße amorphe M. durch Entwässern des Dekahydrats, oder nach Faraday (N. Quart, J. of Sc. 8, 223) in wasserfreien Kristallen durch Abdampfen der wss. Lsg. noch ziemlich weit unter 100°, nach Merschendlich noch bei 40°, nach MULDER über 33°. Vgl. wassr. Lsg. (8, 327). Aus stark alkalischer Lsg. scheidet sich bei gewöhnlicher Temp, wasserfreies Salz ab. Schultz-Sellack (J. prakt, Chem. [2] 2, 459; C. B. 1871, 67). - Rhombische Kristalle von oktaedrischem Habitus. Kombinationen von vorherrschendem P(o) mit 1/1 P n), coP(p) und el'so b Nach letzterer Fluche schr deutlich spaithar, etwas weniger nach o. An der Hauptpyramide P ist Kante a.c. = *135*11. Kante b.c. *123*13' und Kante b.a. = 74*18'' An der Pyramide ',P(n) messen diese Kanten 153*30, 63*52 und 122*52'. Betechnet p:p vorn = 129*20'; p:b = 115*20'; o:p = 151*52'; o:b = 112*11'; u:p = 121°56'; n·b = 103°5'; о·n = 150°4'. Мітвоневыси (Розд 12, 138) — Spez. Gew. 2.655 (Mittel vieler Bestimm; 2,629 Filmol, 2 631 Kanstry, 2 645 Thomson, 2 66 hei O' Quincke, 2 856 wenn bei 60 bis 70°, 2.679 wenn bei 100° kristallimert, Knemens, 2.681 gegen Wasser TOB 2005 FAVER D. VALSON, 2693 gegen W von 309 H. Schroder, 273 Cordier; beint Schmp. 2.104 QUINCKE (Pogg. 138, 141; J. B. 1869, 35); zwischen 800° bis 1000°: 2.065 - 0.00045 (t-900) BRUNNER (Z. anorg. Chem. 38, 350). Der Thenardit zeigt 2,55 Sturso, 273 Casaseca, spez Gew. Hürte 2 bis 3. Schmeckt bitter und salzig, in wasserhaltigem Zustande zugleich kühlend. - Schmp. 883.2', HEYOOCK II NEVILLE (J. Chem. Soc. 67, 160); 883", MC CRAE (Wiedem. Ann. 55, 95); 863.2°, V. MEYER, RIDDLE U. LAMB (Ber. 27, 3140), 861°, CARNELLEY, 867°, LE CHATELIER (Bull. soc. chim. [2] 47, 300), 884" RAMSAY u. Eumorforoulos (Phil. Mag. [5] 41, 62). Der Schmp. von Gemischen mit CaSO, steigt eigentümlicherweise an, bis er in dem Gemisch von 1 Mol. Na, SO, mit 12 Mol. CaSO, einen Höhepunkt erreicht, was sich durch Bildung isomorpher Mischungen erklärt; andere Sulfate, wie MgSO., BaSO. und PbSO, zeigen ein ähnliches, aber weniger ausgepragtes Verhalten. LE CHATELIER (Z. physik, Chem. 22, 250), - Kommt bei starkem Rotgluhen in dunnen Fluß und gesteht beim Erkalten zu einer durchscheinenden blättrigen Kristallmasse vom spez. Gew. 2.6313. Karsten, Ueber dem Schlossing'schen Gasgebläse der Weißgluhhitze ausgesetzt, verflüchtigt es sich, siedet bei Eisenschmelzhitze und verdampft rasch; verflüchtigt sich im beißesten Teil der Bunsenflamme 15.04, Bunsen, 10.00 Northon u. Roth (J. Amer. Chem. Soc. 19, 155), mal so schnell als die gleiche Menge NaCt. S auch S 281. Bei unvollständigem Verdampfen reagiert der Ruckstand alkalisch. Boussingault (Ann. Chim. Phys. [4] 12, 427; J. B. 1867, 151). — Spezifische Wärme 0.2293 Schüller (Poyg. 136, (1869) 70 u. 235; 0.23115 REGNAULT (Ann. Chim. Phys. [3] 1, (1841) 129); 0.227 KOPP (Ann. Suppl. 3, (1865) 289). - Kapillaritätskonstante des geschmolzenen Salzes 18.55 mg.

Quincke, — Spez. Leitfähigkeit des geschmolzenen Salzes bezog auf Hg = 1·3680·10⁻⁹. Braun (*Pogg.* 154, (1875) 161). — Geschmolzenes Glaubersalz zeigt die Molekulardepression 32.6 bei Zusatz von Nichtelektrolyten und Natriumsalzen.

Durch Glühen mit Kohle erhält man eine fleischrote, durchscheinende, in der Glühhitze verdampfbare M., welche beim Erhitzen an der Laft allmählich zu Na,80, verbrennt und sich in W. unter Erhitzung auflöst. Berthier. Hierbei entsteht Natriumsulfid, aber selbst bei heftiger Glühhitze bleibt ein Teil des Na. SO, unreduziert, so daß das entstehende Natriumsulfid mehr als 1 At, Schwefel enthalt, Gay-Lessac, Es wird bei der Reduktion CO2, nicht aber CO entwickelt. Ungen (Ann. 63, 240). Scheures-Kestnen (Ann. Chim. Phys. [4] 1, 412). Der Ruckstand ist ein Gemenge von Na₂S und Na₂S₂ mit Na₂CO_n, nach 7Na₃SO₄ + 13C = 3Na₃S +2Na,8, +2Na,cO, +11CO, gebildet. A. Stromeyer (Ann. 107, 372). Teberschussige Kohle reagiert unter Glubbitze nach: Na₂SO₄ + 4C = Na₂S + 4CO₅ bei 1150°-1300° nach 3Na₂SO₄ + 6C = Na₂CO₅ + Na₂S₇ + Na₂S₇ + Na₂S₇ + Va₂S₇ + CO₅ + CO₅ + CO₅ MACTEAR (Chem. N. 37, 271). — Durch CO wird es nicht oder erst bei höherer Temp. als K2SO4 reduziert. Stammer (Pogg. St. 135; J. B. 1851, 307). Lettet man CO über glühendes Na₁NO₄, so wird Natriumsulid gehildet. Leitet man dasselbe über ein glühendes Gemenge von Natriumsulfat und Kieselslure, so entweichen CO₇ und SO₇; der Rückstand einhalt Natriumsulkat und Natriumsulfid. Ein Gemenge von 1 T. Na₂S, 3 T. Na₂SO₄ und 4 T. Kieselslure entwickelt beim Glühen SO₇ und bildet klures Wasserglas. Senort (*Iringl.* 215–535; *Techa. J. B.* 1875, 658). Die Reduktion durch CO beginnt bei der Temp. des schmelzenden Glases und erzeugt Na,S und CO, Berthelot. — Wird unterhalb 500° von H reduziert unter Bildung von W., NaOH, S und H.S. Berthe-LOT (Ann. Chim. Phys. [6] 21, 1890, 397). - Wird von Bor bei dunkler Rotglut reduziert. Morssan. - Ein anhaltender Strom gasf. HCl verwandelt es bei dunkler bis Kirschrotglut unter Freiwerden von H,SO, völlig in Nat'l Boussingault (Compt. rend. 78, 593). Das wasserfreie Salz wird durch Salzsauregas bei niederen Tempp, nicht verändert, Kane (19al, Mag. 13) 8 (1836) 353), bei höheren Tempp, in Chlorid verwandelt; Glaubersalz schmilzt dagegen im HCl-Strom unter Temperaturerniedrigung (-17°) und erhits sich dann wieder auf 53 55°, während sich NaCl abscheidet. Hensom (Ber. 1876, 1671). BOLLPY (Ann. 75, 241; J. B. 1850, 274). Vgl. auch Colson (Compt. rend. 123, 285). — Gluhen mit NH₄Cl verwandelt nach H. Ross (Pogg. \$5, 443) vollstandig, nach E. Nicholson (Chem. N. 26, 147) nur zu 1 bis 3 % in NaCl. Beim trockenen Erhitzen mit MI, Cl entweicht zuerst NH, während NaCl und NaHSO, entsteht. In zweiter Phase entweicht dann HCl, während Na, SO, zurückgebildet wird, Smrth IJ, Soc. Chem. Ind. 15, (1896) 948). — Einwirkung von wasserfreier HFI vgl. Bd 1, HFI. — Zersetzt sich beim Calcinieren mit CaCO₃ Scheurer-Kestner, Kolb, Gegen Dumas Tembe 2, 490, welcher diese Zers bei der Sodafabrikation annahm - Das Gemenge mit Al,O, verandert sich nicht bei anhaltendem Weißglühen, anßer bei Gegenwart von W., wobei unter Entwicklung von SO., Al-ONa), gebildet wird, Tilghmax. In der Mussel last sich auch bei Anwendung von überschissigem Al₂O₂ nur ein Teil des Na₂SO₂ in Aluminat verwandeln, bei Zusatz von Kohle erfolgt jedoch die Umwandlung leicht, Wagen (Regesten der Sodafabr 1866, 51). - Ein Gemenge von SiO, und Kohle bildet in der Glubbitze Wasserglas, v. Brader, Buchner, - Durch Schmelzen mit metallischem Eisen vollzieht sich die Reaktion: 6Na, SO, 19Fe — 4Na₂O + 2 Na₃S 2FeS - 5Fe₁O₄ A. STROMEYER (Ann. 107, 361). Na₂SO₄ wird durch Grüben mit Eisen nach der Gleichung Na₃SO₄ + 3 Fe Na₃O + Fe O₄ + Fee durch Grüben mit überschussigem Zink unter Bildung von Na₂S und ZnO zerlegt reflexunter Pogg 75, 266; J. B. 1947 u. 1848, 372). Ferrioxyd zerlegt erst bei

hoher Temp, unter Entwicklung von Schwefeldioxyd und Bildung von Natriumferrat, welches mit Wasser in NaOH und hydratisches Fe.O. zerfällt. WAGNER. - Das trockne Salz wird durch flussiges CO, nicht verändert, CAILLETET (Compt. rend. 75, 1271; Ann. 167, 74). — Es verschluckt unter hohem Druck, indem es außehwillt, viel NH₃, verliert es aber rasch an der Luft. Weyl (Pugg. 123, 362). Unl. in flass, NH₃. Franklin u. Kraus (Americ, Chem. J. 20, (1898) 829).

Die Kristalle des wasserfreien Na,80, beschlagen an der Luft durch Anziehen von Wasser. - Unter der Mutterlauge bewahrt, nehmen sie W. auf und verwandeln sich (bei Luftabschluß in Heptahydrat, Louwett, Das verwitterte Salz zerfließt in gesättigt feuchter Luft in 80 Tagen. R. Brandes

(Schor, 51, 430). MULDER.

	Wasserfrei.		BERGELIUS.	LONGGRAMP	Kinwas.	WENZEL	Dar ros.
Na ₂ O	62.1	43 67	48.72	43.86	44	44.3	45.2
80,	80 I	56.33	36.28	56.14	58	55.7	518
Na,SO,	112.2	100 001	100 00	100 00	100	100,0	1000

Analysen des Thenardits * bei Dava (System, 6 Aud 896 — Da unter 35° verwitterten Glaubersulz eine übersättigte Lag zum Kristallisieren bringt, nicht über das durch Erhitzen über 33° entwässerte, so nimmt die Corest Compt vend 78, 1324. J. B.

1871, 85 die Existens zweier Modifikationen des wasserfreien Salzes an,

3) Mit 1 Mol. H.O. - Scheidet sich beim Erhitzen der bei 30° gesättigten Lsg. des Salzes mit 10 H,O ab und wurde fruher für wasserfrei gehalten. Verhert bei schwachem Erwärmen leicht W. und hinterläßt wasserfreies Salz. Thomsen (Ber. 11, (1878) 2042). DE Copper (Ber. 12, (1879) 248) bestreitet die Existenz dieses Salzes.

7 Mit 21, and 3 Mol H₂O - Diese Salze erhalt H. Ross Pogg 82, 552, J. B. 1851 300) durch Umkristallisteren von Na₃H(SO₂)₇ S 333) di Mit 7 Mol, H₄O. - Man lost 22 T. von e) in 10 T. h. W., verschließt den Kolben, welcher die Lsg. enthalt, noch heiß mit einem doppelt durchbohrtem Kork, durch welchen zwei abwarts gebogene Glasröhren gesteckt sind, läßt erkalten und überschichtet die Lsg. durch Einsaugen mit ihrem doppelten Volum vorher auf 40° erwarmten A. von 0,835 spez. Gew. Die bereits beim Erkalten der wssr. Lsg. gebildeten Kristalle des Heptahydrats vermehren sich in dem Maße, wie die Flussigkeiten sich vermischen, bleiben durchsichtig klar und lassen sich durch Pressen von anhängendem A, befreien, ohne daß sich & beimengt. Erst an der Luft werden sie undurchsichtig. Loewer, (Ann. Chim. Phys. [3] 33, 334; J. B. 1851, 333), — Vierseitige, mit 2 Flächen zugescharfte Säulen, durchsichtig und viel härter als e. Faraday (Quart J. of Sc. 19, 152; Pogg. 6, 82). Fig. 18. Die Messungen lassen unentschieden, oh die Krastalle tetragonal oder rhombisch

sind Doch halt Manioxac die letztere Ansicht, ewelcher auch nu Copper (Bull soc chim |2 17, 146 heipflichtet) wegen einer ifter auftretenden Verlangerung für wahrscheinlicher Dann sind beobachtet ool' M., ool'S in, coPoo (b. P ∞ (c., 1 ₂P ∞ (c), b·M = 133° bis 135°; b·n = 107° bis 109°; M. c·= 118°30 bis 119°; b·n = 133° bis 135° b·n = 107° bis 109° MARIGNAC (Ann. Mm. [5] 12, 43; J. B. 1857, 138. Die Kristalle werden an der Luft trübe, matt und selbst rauh. Mysacyyc. Anch unter ihrer Mutterlauge werden sie weiß, wenn bei Bewegung oder Luftzutritt aus ihr Dekahydrat anschließt; selbst dann wenn man die überstehende Flussigkeit mit warmen W.



Fig. 18,

mischt, dieses Gemisch abgießt und die Kristalle mit einem Stabe berührt, verbreitet sich die Undurchsichtigkeit vom Punkte der Berührung aus strablig durch die ganze Kristallmasse, die sich dabei erwarmt und durch Bildung von Dekahydrat trocken wird. Ziz (Schie, 15, 166). Die Kristalle werden bei + 5° erst nach 24 Stunden trube: sind

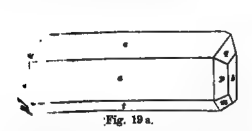
Ourselle State Sta

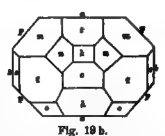
C. C.

(31 ×							Lo	3.7
Nati	_			FAHADAY.	Zus		B.	h.
bei		4.0	31.55	60	45 bis	50	52.8	58.0E
24	1.7	3	17.02	50	55 ,,	50	47.7	46.98
is	235	345	100.00	100	100 bis	100	100.0	100,00

sier hei Louws.'s Versuchen sank der Wassergehalt um so meh, je

H.O. — Die gewöhnlichen Kristalle, wie sie aus der Luck nowohl beim Verdunsten, wie beim Erkalten mit Valle verwittertes Glaubersals schwillt in sehr fenchter Les aus der der verwandelt sich dann in Kristalle des Dekahydrates mit einen kinn Granan (N. Quart J. of Sc. 6, 557). Vgl. unten. Beim Kristalle statt, um so stärker je verdünnter die Salslösung war. Lucke statt, um so stärker je verdünnter die Salslösung war. Lucke statt. C. B. 1870, 258). S. auch Smar (J. Pharm. S, 123; Brand. J. R. Kristallisieren übersättigter Lösung steigt sie über M. Kristallisieren übersättigter Lösung steigt sie über M. große durchsichtige Kristalle des monoklinen Systems, d. R. Lucke und durch vorherrschende Entwicklung der Flächen der Laufer vom lang prismatischem Habitus. Pig. 19, a. u. b. Am haugen





Ambinationer der Flächen +P (m), coP (p), Pco (q), +Pco (t), coPco (a), coPco (a), coPco (a), coPco (b), +½P (m), coPco (b), +

wasserfrei ausscheidet, ein anderer in dem ausgetretenen W. gelöst bleibt. FARADAY, LOEWEL, Schmp. 32.39°. LÖWENBERZ (Z. physik, Chem. 18, 70); 32.484 °. Richards (Z. physik. Chem. 26, 680). Schmp. und Uebergangstemp. in das wasserfreie Salz 32 383 ° + 0.001. Richards u. Wells (Z. physik, Chem. 43 (1893) 465). Dissoziationstension des Kristallwassers bei 20° 27.8 mm. LESCOEUR (Compt. rend. 103, 1260). Während der ganzen Dager des Schmelzens andert sich die Tension des Wasserdampfes nicht Dunnar Compt. rend.

	Kristalle		KIRWAR,	BERKELIUS.	WENZEL.	BEANDES U. PIRREABES.
Nn ₂ O	62	19 25	18 48	19 24	19,5	19 1
80,	80	24.84	23.58	21 76	24.3	24.4
10H ₂ O	180	55 91	58 00	56 00	55.2	56.5
Na_SO_10H_0	322	100 001	100 00	100 00	99.0	100 0

Ein von Tomarson (Ber. 5, 227) angenommenes, nach ihm anscheinend wasser-reicheres Hylrat ist nach pz Corege (Das 5, 299 Eis mit Na, 80,, 7 H, 0.

ζ) Wassrige Lösung. – Aus der wist. Lieg. kristallisiert Na₂SO₄ bei Tempp. unter 33 ° bald mit 7, bald mit 10 Mol. H₂O, bei höherer Temp. tvgl. oben) wasserfrei. Vgl. jedoch 3). Das Dekahydrat kristallisiert in in der Regel aus den unter 32 bis 33° dargestellten Lsgg.; ferner aus heiß bereiteten Legg., falls diese bei ungehindertem Luftzutritt erkalten und meist bei - 8°. Hat man dagegen das wasserfreie oder wasserhaltige Salz bei Temperaturen über 33° in Lsg. gebracht, oder ersteres vor dem Lösen erhitzt, oder erhitzt man die bereits fertige Lsg. nachträglich und läßt bei Abschluß staubhaltiger Luft erkalten, so bleiben die Lsgg, beim Erkalten nicht anter -8° übersättigt, oder lassen nur Heptahydrat anschießen. Zuweilen scheiden auch Lagg, die nur auf 15 bis 18, 26, oder 29 bis 30° erhitzt waren, beim Abkühlen bei Luftabschluß Heptahydrat ab. Allgemein beginnt die Abscheidung dieser Kristalle erst unterhalb der Temp, bei welcher die Logg, für dieses Salz gesättigt sind; so setzen Logg., welche für 26, 18 und 8° gesättigt sind, erst bei 18, 8 und 0° Kristalle ab. Lorwel. Bringt man in einem verschlossenen Gefäß vorher erhitzte Glaubersalzlösungen bei -15 bis 20° zum Gefrieren, so entsteht meist neben Eis und neben etwa vorhandenem Heptahydrat auch Dekahydrat, zuweilen jedoch nur ersteres Salz. Loewer. In anderen Fällen lassen sich übersattigte Glanbersalzlösungen anf — 15°75 abkühlen, ohne Kristalle abzuscheiden, wie sie überhaupt keinen festen Erstarrungspunkt zeigen. DE Coppet Bull. soc. chim. [2] 17, 147). Dieselbe Lsg. kristallisierte nach DE Copper Bull, Soc. Vaudoise des sciences nat. 37, [1901] 455), bei ganz verschiedenen Temp. zwischen +6° und - 13,3 °. - Kristallisation übersättigter Lösungen findet auch bei Gegenwart filtrierter, also staubfreier Luft, sowie im luftverdünnten Raume statt. Martini (Ric. sc.-indust. 24, 205; Ann. Phys. Beibl. 17, 284).

Die Löslichkeit des Dekahydrates in W. steigt von 0 bis 34° mit der Temp. Es vermag sich auch in übersättigten Lagg, noch weiter aufzulösen. Mac Gregor (Chem. N. 64, 77). Bei 34° und höherer Temp. verwandelt es sich in wasserfreies Salz, bei Gegenwart von viel NaCl schon bei niedrigerer Temp. Seidell. (Americ, Chem. J. 27, 52). Die Löslichkeit des wasserfreien Salzes steigt umgekehrt beim Abkühlen von 103.17°, dem Siedpunkte der gesattigten Lsg., bis auf 18 bis 17° fortwährend an. Unterhalb letzterer Temp. kann das wasserfreie Salz bei Gegenwart von W. nicht bestehen, sondern verwandelt sich in Heptahydrat, falls nicht etwa freier Luftzutritt (oder Einlegen von Kristallen) Bildung des Dekahydrats bedingt. Eine Angabe von Wynorbork (Bull. Soc. Chim. [3] 25, 105), nach welcher aus einer ungesüttigten Lsg. von Glaubersalz bei 25° durch A. Glaubersalz gefällt wird, während aus einer Lsg. von wasserfreiem Na,SO, unter ganz gleichen Bedingungen

washerfreies Salz ausfallt, ist nach Hantzsch (Z. physik, Chem. 42, 2021. nicht richtig. - Das Heptahydrat löst sich von 0 bis 26° in steigender Menge, bei dieser letzteren Temp. am reichlichsten in W., und geht bei 27° in wasserfreies Salz über. Loewett. Somit zeigt das Na,SO, für die Temp, von 0 bis 18° eine zweisach, von 18 bis 26° eine dreifach, von 26 bis 34" wiederum eine zweifach verschiedene und oberhalb dieser Temp stets eine und dieselbe Löslichkeit, wie aus folgendem hervorgeht.

Erhitzt man die Kristalle des Dekahydrats bis zum Schmelzen und hierauf bis zum Sieden der Flüssigkeit versehnelt und läßt erkalten, so löst sich dabei ein um agrößerer Teil des beim Erhitzen abgeschiedenen wasserfreien Salzes, je nither die Leg der Temp von 18° kommt. Unter 18° würde Heptahydrat erscheinen. Die in dieser Wese gesättigten Legg enthalten auf 100 T. W. bei

20 26 53 25 32,76 51.53 51,31 50.37 49 71 49.53 49 27 Na, 50 ..

also auch für die zwischen 18 und 33° liegenden Tempp, um so weniger, je hoher die

Temperatur ist

2 Last man die von ungelöstem Salz freie kochend gesättigte Leg bei Luftabellias nuf 0° erkalten, bis sich Kristelle von Heptahydrat gehildet haben, entfernt mit Hilfe ogset vorher erhitzten Pipette den gröderen Teil der Mutterhinge und erwärmt den Rest mit den nunmehr im Ueberschuß vorhandenen Kristallen, so losen sie auch zwischen O und 26 bis 27° in steigender Meinge, am reichbebsten bei letzterer Temp., so dall die dann erzeugte Lag auf 100 T. W. 56 T. Na₂SO₄ enthalt. Die ungelost gebliebenen Kristalle des Hepta-hydrats beginnen bei 27° sehr langsam bei häherer Temp rascher zu schmelzen und be-wirken die Abscheidung von wasserfreien Krusten, dadurch den Gebalt der Lag allmählich bis auf den normalen 3 erniedengend. Die so zwischen O und 20° bereiteten Lagg enthalten auf 100 T, W, bet

15 16 IN 19 62 30 49 34 27 37,43 38,78 39 99 41 68 43,35 44,78 52,94 51.97 Na, 804.

entsprechend. 44 84 78 9 92 9 105.8 111.4 117.0 124 6 133.0 140.0 188 5 202 6 Na₇8O₄ 7H₄O

3 Lösungen, welche man durch Schütteln der Kristalle des Dekahydrats mit W von der richtigen Temp. darstellt, hat, enthalten auf 100 T. W. bei-

0 10 20 25 30 HE 340 15 18 26 5.02 9 00 13 20 16,80 19,40 28 00 30.0 40.0 50 76 55.0 Na,50., entsprechend.

12 16 28 04 85 96 48.41 58.35 98.48 109.81 184.1 323.1 412.2 Na.SO., 10H.O

Bei dieser letzteren Temp beginnen die Kristalle des Dekahydrats in ihrem Kristallwasser zu sehmelzen. Schauge nich viel unveränderte Kristalie vorhanden sind, ontbols die Lag, auf 100 T. W. 55 T. NajSO, doch wird sie in dem Made, wie das wasserhaltige Salz versehwindet und dagegen wasserfreies erscheint, daran ärmer und enthält nach 6- bis 8-ständigem Erwarn en auf 34° unr noch 49.53 T. NajSO, auf 100 T. W. In gleicher Weise kaun man bei 36 bis 40° vorübergehend Lösungen mit 55 bis 56 NajSO, auf 100 W. erhalten, deren tichalt aber her dieser Temp noch rascher als bei 34° auf den normalen sinkt. Das bei 100 bis 150° entwasserte Salz, mit 1°, bis 1°, T. W. übergossen w bei es zu einem harten Kuchen gesteht, befert zwischen 0 und 30 bis 32° Lagg von demachten flehalt wie das Dekahydrat. Aber bei 34° wird aus ihm keine Lösung mit 55, sondern nur eine solche mit 49 53 Na,SO₄ auf 100 T. W. erhalten. Lorwer, Chin. Chim. Phys. [3] 48, 32, 4. Bei mehr als 31" lösen, wie Mitthen (Scheikund, Verhaulel Rotterdam 1864, 120) aus Gar-Lessac's Versuchen, Ann. Chim. Phys. 11, 312, und emzelnen eigenen be-

rechnete, 100 T W von

10 50 60 80 55 65 70 75 85 90 95 100 502 488 477 467 459 458 448 444 44 437 433 431 428 425 42 2 Na. 30.

Die Loshehkeit nimmt zwischen 160 und 250° wieder zu. Tilden u. Sukratonn (J.

Chem Soc 35, 345, Ber 10, 2486).

Tabellen über die Loslichkeit des NaSO, in W. gaben ferner Brannes a. Firshares (Br. Arch 7, 151, uber spex. Gew., Proxentgehalt und Siedepunkt der Losung Brandon u. Grunner Br. Arch 22, 148. Einzelne Löstebkeitsbestummungen E. Praff. Ann. 29, 224.

J. B. 1856, 275. C. Morren. Page 117–386; J. B. 1862, 11; Diagon. J. B. 1866, 61)
L'obersattigte Lösungen gestehen bei —8° Violkyte, Gernez, bei —7

bis 8º BAUMHAUFE. Vgl anch S 327, anch Ri DORFF (Pogg 145, 601

Die meisten Untersuchungen über übersattigte Leisungen sind mit Na,80, angestellt und

finden sich an folgenden Orten: Dieses Handbuch 5. Aufl. 1. 9. Louwell (Ann. Chim. Phys. [3] 29, 62; J. B. 1850, 294; Ann. Chim. Phys. [3] 32, 334, J. B. 1851, 331). Gegen Gostynsky (Compt. rend. 32, 717) und Smini. Compt. rend. 32, 909, Compt. rend. 33, 10; J. B. 1851, 334; Ann. Chim. Phys. [3] 37, 155 u. 179; J. B. 1852, 358; Ann. Chim. Phys. [3] 49, 32; J. B. 1856, 321; Lieurn Ber. Wien. Akad. 12, 771; J. B. 1854, 322); H. Schury. Ann. 106, 111, J. B. 38, 59; Ann. 114, 68; J. B. 1859, 58; Theren. (Compt. rend. 51, 504, J. B. 1860, 49; Viggerre. Compt. rend. 60, 833 u. 973; J. B. 1865, 73); Granke. (Compt. rend. 60, 833 u. 973; J. B. 1865, 73); Granke. (Compt. rend. 60, 49; Viggerre. Compt. rend. 60, 833 u. 973; J. B. 1865, 73]; Granke. (Compt. rend. 61, 412; 02, 37; J. B. 1865, 77; u. 78), Lecoq de Roisenatoria. Chim. Phys. [4] 9, 173; J. B. 1868, 68); Baitmarki. J. prakt. Chem. 104, 449; J. B. 1868, 41; Torlinson. Chem. N. 18, 2; J. B. 1868, 43; Chem. N. 20, 277; J. B. 1869, 51; Phil. Maq. J. [4] 40, 221–224 u. 295; J. B. 1870, 44. Gegen Grankell. Chem. N. 22, 87 and Lavinesinge. das. 22. 90 u. 97., das. 21, 52; 22, 97, 109, 265; u. 280; J. B. 1870, 44. Chem. N. 24, 64; J. B. 71, 36, Ber. 5, 227, de. Copper. (Compt. rend. 73, 1321; C.-B. 1871, 401 u. 817; J. B. 1871, 35; Bull. roc. chim. 2] 17, 146, Compt. rend. 76, (1873) 434; 78, 194 u. 498; Bull. roc. chim. [2] 17, (1872) 146, 21, (1873) 561; [3] 25, (1901, 388; Lavinesinge. ther. 5, 241, Schemarsauere. (Liul. roc. chim., 2] 21, 413. C. B. 1889, 1, 275. Demachardoner. (Compt. rend. 108, 1889, 1307); Nicol. Phil. Mag. [5] 19, (1885) 453; 20, 295.

Die Löslichkeit des Glaubersalzes wird durch Zus, von Harnstoff erhöht, die des wasserfreien Salzes durch Harnstoff erniedrigt. Lowenherz (Z. physik. Chem. 18, 70). Die gesättigte Lsg. siedet bei 103°17 Lobwer, 103°5 Mulden, 105° Kerners, 100°5 Griffith, 100°8 Germach. Siedepunkt der waßrigen Lösung:

g Na So, in 100 g Wasser: 0 95 18 26 33 39 44 5 46.7 Siedetemp: 100 100.5 101 101.5 102 102.5 103 103 2. Gerlach (Z. anal, Chem. 26, (1887) 430); auch Sakurai (Chem. N. 65, (1892) 248).

Die kochend ges. Lsg. bedeckt sich, wenn sie an der Luft erkaltet, mit einer dünnen Kruste von wasserfreiem Salz; bei 30 bis 29° erscheinen Kristalle von Dekahydrat, indem das wasserfreie Salz verschwindet. Die bei 50° gesättigte Lsg. setzt bei 29°5 Dekahydrat ab, wobei sich ihre Temp, auf 31° erhöht und lange zwischen 29 und 31° konstant bleibt, Kühlt sich letztere Lsg. unter einer Glasglocke ab, so kristallisiert beim Erkalten nichts oder nur Dekahydrat, aber dieselben oder die entsprechenden Umstande, welche die Kristallisation des Natriumkarbonats mit 10 Mol. H₂O (vgl. 325-27) einleiten, bewirken auch hier die Entstehung der Kristalle des Dekahydrats. Loewen. Die übersättigten Legg, erkalten langsamer als Wasser, namentlich erhält sich ihre Temp. lange zwischen 5 und 6°. A. Terrett (Compt. rend. 51, 504; J. B. 1800, 49), - Der Gefrierpunkt zeigt sich für je 1 g Na SO, in 100 ccm W. um 0.297° erniedrigt. Roborre (Pogg. 116, 55; J. B. 1862, 20), Bei mehr als 4 g ist die Erniedrigung geringer, bel m = 20 ist c'm = 0.225, bx Corear. Vgl. Na₃CO_{5,10H2}O₅ = Dampfdruck-erniedrigung der Lsg. = 0.0023, f. WULLNER Pogg. 103, (1858) 529); PAUCHON Compt. rend. 89, (1879) 752); TARUGI U. BOMBARDINI (Gazz, Chim. Ital. 30, (1900) 40). Gefrierpunktserniedrigung 0.249; molekulare: 35.4. RAOULT (Ann. Chim. Phys. [5] 21, 404).

```
Spezif, Wärme der List von Na,80, in
                                        200 T. W .
                               100
                             0.920
                                                      THOMES (Pogg. 142, 387),
                    0.892
                                       0.955
desgl. von 2 Aeq. Na<sub>2</sub>80, in
                                                              50
                                                                        100
                                                                                  200 T. W.:
                 boi 19 24°. Spex. Wärme
Mol. Wärme
                                                           0.8758
                                                                      0.9250
                                                                                 0.9378
                                                                       1796
                                                                                 8583
                 bei 21-52°; Spez. Wärme
Mol. Wärme
                                                 0.8191
                                                                       0.9270
                                                            0.8784
                                                                                 0.9596
                                                 485
                                                             915
                                                                                 3591
    Mantonac (Arch. sc. phys. nat [N. P.] $5, (1876) 113.
```

Spex. Gew. west. Logg. von Na, 80, bei 18°. Nach Granden (Z. anal Chem. 8, 287)

Prog.	Na ₂ SO ₄	Na ₂ SO ₄ , 10H ₂ O	Proz.	Na ₂ SO ₄ , 10H ₂ O	Proz.	N8 ₂ 80 ₄ , 10H ₃ O
1 2 3 4 6 7 8 9 10	1,0091 1 0182 1 0274 1 0266 1 0457 1 0550 1 0644 1,0737 1 0832 1 0927 1,1025	1 004 1 008 1,013 1,016 1,020 1,024 1,028 1,032 1,030 1,040	12 13 14 15 16 17 18 19	1 047 1.052 1.056 1.060 1.064 1.069 1.078 1.077 1.082	21 22 24 24 25 26 27 28 29 30	1 086 1092 1 084 1 088 1 103 1 107 1 111 1.116 1.120 1.125

Spez, Gen. der Lösung bei 17,5%. Bannes u. Scott (J. of phys. Chem. 2,(1898) 536).

4. Na₇80₄: 13 06 10.68 8.762 2.569 1.818 0.5204

Dichte: 1,1226 1,0990 1 0615 1 0225 1 0154 1 0037.

Dichte: 1,1226 1,0390 1 0615 1 0225 1 0154 1 0037.

Tabellen von H Schurt Alm. 108, 326; J B 1558, 37; Ann. 110, 70; J B. 1839.

43; W. Schmidt (Pogy 102 130; J B 1857, 138) Die bei 15° ges Lsg zeigt 1 10847.

Miehen u. Kraft, I 110, die bei 16° gesättigte 1 1162 spez Gew Stolka Die bei 10° gesättigte (übersättigte, Kraft) Lsg. enthalt auf 100 W 29.00 Na;80, und zeigt 1 1259 spez. Gew Karsten — Ueber Volumveränderungen der Lsgg beim Erwärmen a Kræmens (Pogg 114, 41; J. B 1861, 60; Maddara (N. Arch. ph. nat. 39 273; J. B 1870, 108...

Nach Mac Gregor ist das spez. Gew. bei verschiedenen Tempp, gleich

Nach Mac Gregor ist das spez. Gew. bei verschiedenen Tempp, gleich dem spez. Gew. des W. bei der betr. Temperatur + 0.0091267 p, wobei p den Proz.-Gehalt wasserfreies Salz bedeutet. — Das Volum der wssr. Lsg. bei Tempp, bis 150° beträgt, wenn m die Anzahl von Grammen Na₂SO₄ in 10 ccm W. bedeutet:

 $\begin{array}{ll} \overset{\text{m}}{1.72} & v = 1.0524 + 0.000868(t-110) + 0.0000022(t-110)^{\circ}, \\ 3.46 & v = 1.0533 + 0.000815(t-110) + 0.0000025(t-110)^{\circ}, \end{array}$

ZEPERNICK u. TAMMANN (Z. physik, Chem. 16, (1895) 669). Der Ausdehnungskoeffizient der Lsg. beträgt unter 34° 0.000470, beim Umwandlungspunkt

sinkt er auf 0.000385. Nicon (Ber. 15, 1931).

Die Zahigkeit der Lsg. nimmt von 20-40° regelmäßig ab, die Temp. von 33° ist durch keinerlei Aenderung der Kurve gekennzeichnet. D'Arct (J. Chem. Soc. 69, 993). — Innere Reibung einer Normallosung 1.230. Abbhensius (Z. physik. Chem. 1, 285). — Spez Brechungsvermögen 0.1698. Forster (Wiedem. Ann. Beibl. 5, 656). — Optische Refraktion einer verd. Lsg. µ = 0.271; Mol. Refr. 38.5, Doumer (Compt. rend. 110, 41); vgl. ferner Kanonnikoff (J. prakt. Chem. 12, (1885) 31, 321); Le Blanc u. Rohland (Z. physik. Chem. 19, (1896) 261). Ueber Molekularrefraktion: Gladsfore u. Hirbert (J. Chem. Soc. 67, (1895) 831). —

Magnetische Drehung in wssr. Lsg.;

Molekulare Zusammensetzung	Prozentische Zusammensetz	Brohning bei	Molekular- drebung	Molekular drehung - Wasser
Na,SO, + 21 928H,O	26 38	1.0556	24 881	2 953
Na ₂ SO ₄ + 41 575H ₂ O	16 01	1 0394	44 256	2 881
Na ₁ 80 ₄ 4 57.480H ₁ 0	12 21	1.0295	61,349	2,869
	Bestin	mung hei 88 93,		
Na,80, 4.21.828H,0	26 38	1 05/49	25 042	3,114
Urch red auf 150	_	1.0624	25 042	3,114

W. H. PERKIN (J. Chem. Soc. 68, 57).

-Lag.: Arrhenius (Z. physik. Chem. 11, (1893)

der Lag.: Kohlrauben (Wiedem. Ann. 6, (1879)

"hysik. Chem. 5, (1890) 250); Kirin (Wiedem. 499); Trötsch (ibid. 41, (1890) 259); Viri
"Heim (Wiedem. Ann. 27, (1868) 643);

"her Leitfähigkeit von Gemischen mit

Inst. of science 9, (1897) 291; Z.

"den Lag. von Na₂SO₄ gegen 10% ige

"landels — 0.677 Volt, gegen reine HCl

"+ 0.052 Volt, gegen 60% ige KOH

und eine ges. Lag. von CuSO₄ unmerklich.

"ES). — Sonstige Eigenschaften der Lag.
"Schmidt (Monatsk. 11, (1890) 35); Valson

"Soc. 51, (1887) 389); Schuhmeisten (C.-B.

J. umgesetzt K₂SO₄. Karsten, (vgl. unten) iden BaSO₄ und Na₂CO₃. Vgl. BaCO₃. Die nich nur unvollständig in CaSO₄ und NaOH O. Gren (Crell's Ausw. d. n. Entd. 8, 111). Tick werden 75 bis 80 % des Na₂SO₄ durch III DU Mothy (Ber. 5, 741). Vgl. auch bei Na₂CO₃. in auf 63 T. Na₂SO₄ 36,5 T. NaOH enthält, seigt das IS 85.5 % steigenden Gehalt an NaOH, endlich hinterty von NaOH. J. Kols (Ann. Chim. Phys. [4] 10, 122). Inter Oxydation angegriffen. Lunge (Dingl. 261,

At. SO4 and den Legg. anderer Salze ander K₂SO₄ mit NaNO₃. — a) Jedes der beiden ersten Salze des anderen anfangs ohne Abscheidung von Kristallen, erst bei r beim Verdunsten scheidet sich K₂SO₄ ab. Karsten (Philos. 99 u. 108). — b) Die gesättigte Leg. von K₁SO₄ nimmt NaNO₂ blung eines Salzes auf zu einer Leg., die (bei 18°75?) auf 100 T. NaNO₃ enthält. — Gesättigtes NaNO₂ löst K₂SO₄ nur anfangs klartingetragenen Kristalle dann in Nadeln von KNO₃. Karsten. Der der Leg. von K₂SO₄ beraubt die Leg. ihrer Fällbarkeit durch Salze, nel wirkten. Marguratter (Compt. rend. 38, 304; J. B. 1834, 281). durch Erwärmen von 50 chem W. einmal mit 15 g K₂SO₄ und 45 g Mal mit 35 g KNO₃ und 45 g kristall, Na₂SO₄ und Abkühlen auf 17°? ...ungen, so enthält die erstere auf 100 T. W. 107.47, die zweite 58.98 T. wide Legg. werden weiter verändert, die erste durch Eintragen von K₂SO₄, luwefelsäurereicher, und von NaNO₃, wodurch sie schwefelsäureärmer wird, antgehalt an Salzen erheblich zu ändern. Die zweite Leg. wird durch Eintwässertem Na₂SO₄ schwefelsäurereicher; KNO₃ verändert ihren Gehalt an zanzen und an H₂SO₄ nur wenig. Eünonze (Pogg. 148, 572).

otrumsulfat mit Ammoniumchlorid und Natriumchlorid mit Ammoniumsulfat.

— nucs Glaubersalz löst sich in gesättigter NH₄Cl-Leg. reichlich, Kareren, Fix-lugg. 129, 637; J. B. 1866, 794), und scheidet, wenn es in größerer Menge einen wird, ein Gemenge von viel schwerlöslichem Na₂SO₄ (mit 7 Mol. H₂O) mit wenig ans NH₄Cl löst sich in gesättigter Glaubersalzlösung ohne alle Abscheidung.

LEN (Philos. der Chem., Berlin 1843, 98). S. auch Rüddung (Pogg. 148, 570), und immammoniumsulfat (S. 345). 100 T. W. enthalten gelöst, a wenn eine bei 10° gegte Ammoniumchloridlösung bei 11° mit Na₂SO₄ gesättigt wird, β wenn eine bei 10° trigte Glaubersalzlösung bei 11° mit NH₄Cl gesättigt wird, nach Mulden (Scheikund. 1864, 216):

Na₄SO₄ 9.7 24.7 — 9.0 NH₄Cl -- 28.9 33.3 81.8 53.6 40.8

Tabergleßen eines Gemenges von gleichen Teilen beider Salse mit dem gleichen aut die Temp. von 17° auf — 3°. Hanamann (Pharm. Viertelj. 18, 10). — Lag. von (NH₄)₂SO₄ löst viel NaCl, gesättigte Kochsalzlösung viel (NH₄)₂SO₄, bigem Stehen Glaubersalz ausgeschieden wird. Kaustun. fat und Ammoniumnitrat. — Beim Auflösen von 1 T. Glaubersalz mit 1 T.

NH, NO, in S T. W. sinkt die Temp. von 19° auf — 8°. HAMAMASIN (Flieren. Plerid). M

NH4NO. in 2 T. W. sinkt die Temp. von 19° auf — 8°. Hamanam (Phorus. Vierbij. 10). Eine Leg. von Na2SO. verliert durch Eintragen von NH4NO. ihre Fullbarheit de Salze, welche die Leg. vorher fullten. Manguntyte (Compt. rend. 18, 204; J. R. 254, 3) Schwefelsaures Natrium mit Natriummitrat. — Die Temp. sinkt, wenn je 1 T. 18 Salze in 2 T. W. gelöst wird, von 17 bis 6°. Hamanam. NaNO. löst eich in genättig Glaubersalz, ohne Abscheidung von Na4SO. su bewirken; auch kristallisierten Glaubersalz sich in der gesättigten Leg. von NaNO. ohne Abscheidung des gelösten Salam, an der Luft zerfallenes Glaubersalz scheidet NaNO. ab und wandelt sich später in was haltiges Na2SO. um. Karsten (Philos. der Chem., Berlin 1843, 98). — Vgl. nuch 5, 1 a) Natriumsulfat und Kaliumsulfat. — S. 345.

S. Natriumsulfat und Kaliumsulfat. — Schmilkt man gleiche Moleküle beider handen und löst die M. in heißem W., so bilden sich beim Erkalten unter leibed Leuchten Kristalle von der Form des Kaliumsulfats (Natriumkaliumsulfats 7), weiche be Erhitzen verknistern und 41.38 K., 9.51 Na2O., 484 SeO., 44.68 SO. enthalten. H. (Pogg. 52, 588). Also Natriumkaliumsulfat 3K., 80, 10 dem ein Teil der Salze saure durch Selensäure ersetzt ist. Kaaur.

name durch Selensaure ersetzt ist. Kraur.

1) Natriumsulfat und Kaliumjodid. — Wird eine bei 14°5 gesättigte Jodkaliumber bei dieser Temp. mit Na.SO. gesättigt, no enthält die Lag. auf 100 T. Wasser:

KJ 189.8 86.8 —

Na₂80₁ 2.1 12.9 88,4

Mulder (Scheikund, Verhandel, 1964, 161).
Bei 20 * gesättigtes NH_e-Wasser löst im Lit. 6.32 g Na₂SO₄. Grand

(Bull. soc. chim. [2] 48, (1885) 552).

Kalter A. entzieht dem gepulverten Dekahydrat kein W., jedoch hintelassen bei 37°5 2 T. A., auf 1 Teil der Kristalle einwirkend, ein Salz mit 32.5 % W. (4 H₂O = 38.6). Aus der kalt ges. wssr. Leg. fällt Å. Dekahydra. Beandes u. Fienhaber (*Br. Arch.* 7, 151). Aus der übersättigten Leg. scheidet er anfangs keine Kristalle, später solche mit 7 Mol. W. A. H. Schiff (Ann. 106, 111; J. B. 1858, 50). Ueberschichten der west. Let. mit 36 bis 40° warmem A. bewirkt langsam eine Kristallisation des Hepta-

hydrats, kalter A. die des Dekahydrats. Loewell. Vgl. oben. — Die bei IP ges. Lsg. in A. von 10 Gewichtspros. enthält in 100 T. 14.35, von 20 % 5.6, von 40 % 1.3 T. Na₂SO₄.10H₂O. H. Schiff (Ann. 118, 365; J. B. 1861, 87).

Thermische Konstanten: Na₅ + S + O₄ = Na₂SO₄ + 328.590 Kal; Na₇O + SO₃ = Na₄SO₄ + 125.590 Kal; Na₇ + O₂ + SO₄ = 257.510 Kal; Na₈O + SO₅ = 186.640 Kal. Na₈O (Lös.) + SO₆ (Lös.) = 31.380 Kal. Thomses (Thermochen Linten I. 100) = 21.740 Kel. Property of Ann. Chim. Phys. [5] (Thermochem. Unters. I, 100) = 31.740 Kal. Berthelor (Ann. Chim. Phys. 5) 4, 106, 127). H₂SO₄(fest) + 2NaOH(fest) = Na₂SO₄(fest) + H₂O(fest) + 69.400 Kal. Веятнелот. — Hydratationswarme: Na₂SO₄ + 1H₂O + 2.360 Kal. THOMSEN (J. prakt. Chem. [2] 18, 1). — Hydratationswarme: Na. SO. + 10H.0 + 19.220 Kal. Lösungswärme dieses Hydrates: 18.760 Kal.; 18.100 Kal. BERTHELOT. — Verdünnungswärme (Na, SO₄ + 50 H₂O) + 800 H₂O = -1.480 Kal.; (Na, SO₄ + 400 H₂O) + 800 H₂O = -0.100 Kal. Thomas BERTHELOT. (Thermochem. Unters. III, 86). — Die Verdünnungswärme verschwindet, wen man je 400 ccm Wasser zusetzt zu 100 ccm einer Lösung, welche 200 g Na.SO, 10 H.O enthält

300 in: 100 500 700 750 ccm H₂O.

bei: 59,5 59.5 5252-53° Colson (Compt. rend. 134, 1490). Das wasserfreie Salz löst sich unterhalb 21° unter Absorption von Wärme, bei höherer Temp. auch über 33°, DE Coppet, unter Entwicklung von Warme, Scherbatscheff, Berthelot (Compt. rend. 78, (1874) 1712) Die Temperatursteigerung beträgt bei 40° 2.1°, bei 60° 5.9°, bei 100° 10.4°. DE COPPET (Compt. rend. 79, (1874) 167). Lösungswärme in 100 T. W. 0.22 + 0.0263 (t - 15) Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 29, 35 tönung in W. von $7^{\circ} = 0$. Berthelot. Lösungswärme Thomsen; = 0.760 Kal. Berthelot. — An das entwasserts 9 Mol. W. mit einer Energie von je 1.873 Kal. gebunden, 🏰

mit 2.360 Kal. Thomsen. Das bei 150° entwässerte Salz besitzt die Lösungswärme 0.057 Kal., das bis zur Rotglut erhitzte 0.760 Kal., das vorher geschmolzene 0.857 Kal., woraus sich schließen läßt, daß Na, SO4, beim Erhitzen über 150° in eine andere Modifikation übergeführt wird, welche Ueberführung erst bei Schmelztemp, vollendet ist. Pickering (J. Chem. Soc. 1884, 686). — Das Dekahydrat löst sich unter Warmeabsorption in W. 8. auch 8.326 Beim Vermischen von 20 T. der Kristalle mit 100 T. W. von 12°5 sinkt die Temp. auf 5°7, also um 6°8. Reporte (Ber. 2, 68; J. B. 1869, 223). Beim Vermischen von 240 g Ghubersalz mit gleichviel W. von 18° sinkt die Temp. um 7 bis 8° Habamann (Pharm. Viertel). 18, 7:

b) Dreiviertelgesättigtes Na₃H(SO₄)₂. — Von Thomson (Ann Phil. 26, 436; Pogg 6, 80) und Mitschungten (Pogg, 39, 198 bemerkt. — Man destilliert aus einer Retorte eine Mischung von 500 g NaNO₃ und 550 g H₂NO₄ derart ab, daß die Temp. 100° nicht übersteigt, und gießt die zurückbleibende Flussigkeit noch heiß von dem unveränderten Salpeter ab. Auch aus H₂SO₄ und NaCl bei ge-

wöhnl. Temp. Volney (J. Americ. Chem. Soc. 23, (1901) 489, 820). — Kristallisiert aus der wssr. Lsg. des halb-gesättigten Salzes, Glänzende luftbeständige kleine, vertikal verlangerte, mitunter nadelförmige Kristalle des monoklinen Systems. Fig.

20. $\cos P2(r)$, $\cos P4(s)$, $\cos P\cos(s)$, $\cos P\cos(s)$, oP(P4) = P(m), +P(m), +P(m),

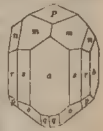


Fig. 20,

3Na.Stt.	426 5	81.32	Marionac. 80 19
80,	80	15.25	00.0
H ₂ O	18	3,43	4,45
No HISO.	894 6	200.00	

Dasselbe Verhältnis von Natrium zu Schwefelsäure, aber noch I Mol. W. enthielten Kristalle, welche H. Ross durch Umkristallisieren des nus dem Rückstande der Salzsäure-bereitung kristallisierenden) halbgesättigten Salzes darstellte. Es sind große rhombische Prismen mit einer auf die stumpfen Seitenkanten gerade aufgesetzten Endfläche, 33.04 Na₂O, 56.9 SO₂, 10.06 H₂O enthaltend (Rechn. für Na₂H(SO₁)₂, H₂O 33.22; 57.14, 9.64).

c) Halbgesättigtes. NaIISO₄. — Durch Erhitzen von 10 T. Na₂SO₄ mit 7 T. konz. H₂SO₄, bis das Gemenge bei dunkler Glühlitze ruhig fließt. Berstellus. Berstellus. Berstellus würde auch Pyrosulfat entstehen. — Die Lsg. dieser M. in 2 T. h. W. oder die Lsg. von Glaubersalz in verd. H₂SO₄ liefert, wenn sie bei 50° verdunstet wird, wasserfreie, durch Abkühlen wasserhaltige Kristalle. Martgnac (Ann. Min. [5] 12, 47; J. B. 1857, 139).

a) Wasserfreies. — Durchsichtige lange vierseitige Säulen mit schiefer Endflache. Graham (Phil. Mag. J. 6, 331). Triklin. Fig. 21. 21. 22 (п), OP (р)

and besonders ccP' (m) herrschen vor, sehr untergeordnet ccP' \(\text{(n)}, P \text{ oc (c)}, P \text{, oc (c)}, P \text{, oc (c)} \) demessen: m \(\text{n} = \bigsep 101''10'; \) n \(\text{n} = \bigsep 141''50'; \) p \(\text{n} = \bigsep 141''50'; \) p \(\text{n} = \bigsep 135''00'; \) p \(\text{n} = \bigsep 135''00'; \) p \(\text{n} = \bigsep 135''40'; \) p \(\text{n} = \bigsep 135''40'; \) m \(\text{n}



KDOLT Fig. 21. Fingere Zeit bei 149°

Natriumsulfat.

Der 315° nur eine Spur anhängendes W. entwickels, harkerer Hitze H.SO. Graham. Ein Teil zerfällt in H.SO. nierer in W. und pyroschwefelsaures Sals: 2NaHSO. — Na.3O. tzt man NaHSO. bei einer über 30° liegenden Tennechanischen Druck aus, so zerlegt es sich auch ich in einen flüssigen Teil, welcher die Hauptnenge und ein saureres Sulfat enthält, und in einen festen veniger saures Sulfat enthält, scheidet. Spause (Ball. W. Unlösl. in flüss. NH2. Franklin u. Kraus (America).

verd. H.SO., Graham; an feuchter Luft auf Fließpapier verd. H.SO., Graham; an feuchter Luft auf Fließpapier vassen die Kristalle (oder die von #?) zerfallenes Na.SO.

PRIN. A. entzieht dem gepulverten Salze alle freie Saue.

Sanaber (Br. Arch. 7, 173). O. Heney u. Souberran (J.

Na₂8O₄ 142 59.21 55.16 8O₃ 80 93.30 1I₂0 18 7.49 9.17 NaHSO₄ 240 100.00

War und abangende Säure mechanisch verunreinigt. Marignac,

Fig. 22 b.

3) Mil 1 Mol. H_2O . — Oft sehr große durchsichtige Kristalle des monoklinen Systems, die an feuchter Luft W. anziehen. Fig. 22a u. b. Sie ascheinen meist durch vorherrschendes coP (p) prismatisch, and den Enden besonders — P (m) und +P (n) entwickelt. Untageordnet OP (b), $+\frac{1}{2}P$ (o), +Pco (a). Gemessen: p: p= 98°20'; b: p= 111°45'; m·p=152°24'; p: n=137°33'; p: 0=108" ungef.; m: m=125°22'; n: n=97°0'; a: p=114°20'; a: m=92'40'. Rerechnet: b: a=62°16'; o: o=124°3'. Marienac (Ann. Min. [5] 12, 48; J. B. 1857, 140).

BRANDES. MARIGNAC. $Na_{z}SO_{z}$ 142 51.4951.0850.4180 28.9628.46 80_4 SH₂O 5419.5520 46 21.05276 100.00 100,00 $NaH8O_4 H_yO$

8.08 SO, 20.65 H₂O. H. Rosz (Pogg \$2, 552; J. B. 1851, 300).

1 credgesättigtes, NaHSO₄H₂SO₄. — Durch Erhitzen von H₂SO₄.

1 + criclgesättigtes, NaHSO₄, H₂SO₄, — Durch Erhitzen von H₄SO₄, NaHSO₄, H₂SO₄, auf 200-300°, Brindley (J. Soc. Chem. Ind. 11, (1893); Kristallisiert beim Erkalten einer Lsg. von 1 T. Na₄SO₄ in nicht Schwefelsäurehydrat. Dem Kaliumsalz ähnlich, schmilzt bei etwa (Op) (Schwerz (Dissert. Berlin 1868, 17; J. B. 1868, 153).

С. Всишля 23 10.55 10.01 311 9 1 38 1 41 280, 192 88 07 89 00 NaH804, H2804 218 100.00 100 52

Nach Lescorta Compt rend. 78, 1043; Ber. 7, 658; werden durch Auflösen von 1 T. trocknem Na₂SO₄ in 3 T. heißer konz H₂SO₄ lange verwirrte Säulen eines übersauren, aber wasserhaltigen Salzes erhalten, welche bei 80° schmelzen, bei 220° thr W. verlieren und weiniger leicht als das Kaliumsulz zerfließen. Sie enthalten 27 05 Na₂SO₄; 50 28 SO₄, 20,17 H₂O, Summe 27 6 (Rechn. für NaHSO₄, H₂SO₄, 3H₂O 28 98, 48 98; 22 04). Woher kam das

Wasser? KHAUT

M. Pyroschwefels, Natrium. Na₂S₂O₅. — Bleibt zurück beim Erhitzen von NaCl mit wasserfreier H₂SO₄, Rosenstreut, (vgl Bd I. 1, Pyrosulfurylchlorid). Man behandelt Na₂SO₄ mit SO₆; bei über 150° bildet sich eine zusammengefrittete M., welche nahezu die Zusammensetzung des Pyrosulfats zeigt; Bildung übersaurer Salze, wie beim Kalium, (vgl. 8, 58), tritt hier nicht ein. Weber (Ber. 17, (1884) 2501). Entsteht beim Glüben von NaHSO. (S. 334). - Man erhitzt NaHSO, im Vakuum auf 280-320°. Barn (D R -P 40696) -Man durchtränkt Na, SO, mit einem Ueberschuß von Chlorsulfonsäure und destilliert letztere nach Beendigung der Reaktion ab. 204 g Na;80, nahmen hierbei um 11.7 statt 11.5 g zu. Schulze (Ber. 17, (1884) 2708). - Scheidet sich aus der warm bereiteten Lsg. von Na SO, in rauchender H SO, aus, doch zugleich mit NaHSO₄. Ein saures Natriumpyrosulfat, NaHS₂O₅, wird nicht erhalten. C Semultz (Dissert, Berlin 1868, 37; J. B 1868, 153. Findet sich nach Disternachen (Compt. rend. 61, 126; J. B 1865, 143) im ranchenden Vittiolöl des Handels und wird darmis durch kochende Salpetershure, Konigswisser, Chlor, Ac. and A. gefällt.—Zerfallt bei lebhaftem Rotgluhen in Na₂SO₄ und SO₃.

Na₂O₃SO₃ (vgl. S 59 vermochte Webbe nicht zu erhalten.

N. Na₄SO₄9H₄O₄H₂O₅.— Man dampft eine Lsg. von Na₂SO₄ in 3 % igem H₂O₅ bei 50° soweit ein, daß die Kristallisation beginnt, und fällt mit Alkohol. Kristalle mit 10.2 % H₂O₅, ber. 10.06 %, verheren in einer Woche die Halfte oder mehr Wasserstoffsuneroxyd. Tanatar (Z. anorg. Chem. 28.

die Halfte oder mehr Wasserstoffsuperoxyd. Tanatan (Z. anorg. Chem. 28,

(1901) 256).

O. Perschwefelsaures Natrium. Na,S,Og. - 1. Man trägt in konz. Natronlauge oder konz. Lsg. von Na. (Oa festes Ammoniumpersulfat ein und läßt durch Zusatz von A. oder durch Eindunsten im Vakuum kristallisieren; oder man reibt kristallisierte Soda mit festem Ammoniumpersultat zusammen, wobei sofort ein Brei entsteht, während NH, entweicht. Lowen-HERZ (D. R.-P. 77340). 2. Man elektrolysiert mittels Na.80, als positivem und H.SO, als negativem Elektrolyten, indem man den positiven Elektrolyten von Zeit zu Zeit mit festem Na, CO, neutralisiert. Lowes-HERZ (D. R.-P. 81404). — Sehr leicht löslich, kristallisiert schlecht. Liwenherz.

P. Unterschweftigsaures Natrium, Natriumhyposulfit, Natriumthiosulfat. Na, S.O3. - Bildung Durch Reduktion von Tetrathionat m.t H in alkalischer Lag Durch Hydrolyse von Tetrathionat in alkalischer Lag neben Trithionat, Tharcusa Z phytik Chem. 47, 691). - Weitere Bildungsweisen von Bd. 1, 1, Thiosulfate. - In einer wasr. Lag., wulche gleiche Mol. Na,8 nnd Na,8 O_4 enthalt, erzeugt Jod zunächst Na,8, O_4 (Na,8 + Na,8 O_4 + 2 J = Na,8, O_4 +2 Na,J, welches durch weitere Einwirkung des Jods (in tetrathions. Salz, oder) bei Gegenwart von noch 1 Mol. Na, SO₂ in trithions. Salz verwandelt wird. $Na_1N_1O_4 + Na_2SO_4 + 2J = Na_2S_2O_4 + 2Na_3$ Umgekehrt wird die Lsg. von trithions, und tetrathions, Kalium durch Natriumamalgam in Kaliumnattiumhyposulfit verwandelt, welches aber durch überschussiges Natriumamalgam selbst in Sulfit und Sulfid übergeht. W. Spaino (Ber. 7, 1160). - 1. Man zerlegt die bei Regeneration von Schwefel aus Sodarückständen (vgl. Na, CO_s) gewonnene Lsg. von CaS, O_s mit Na, SO_s, läßt CaSO, absitzen und verdampft die Lauge auf 43° B., worauf beim Erkalten

Na,S.O. auskristallisiert. M. Schappner (Techn. J. B. 1869, 190; Polyt. Cent. 1869, 1017) Hierbei erzeugen W. S. Losh (Patent von 1862; Techn. J. B. 1965, 176 unt J. Townsken u. Wairera (Polyt. Centr. 1961, 1514; Techn. J. B. 1961, 172 das Cas.O.) durch Oxydatien der Sodarflekstände an der Luft und ersteter zerlegt mit Soda. E. Korr (Soc. Bull. Mulhous 1855, Nr. 143; Techn. J. B. 1855, 92; Bull. soc. chim. [2] 4. 451; Techn. J. B. 1965, 246) gewinnt die schweftige Säure durch Verbrennen von H.S. Schappner durch Zersetzung eines Teils des Cas.O. mit HCl. — 2. Man erzeugt durch Gluhen von 4 T. Glaubersalz mit 1 bis 1 ½ T. Kohle Natriumsulfid, welches man, mit W. angefeuchtet, in dünnen Lagen der Einwirkung von SO, aussetzt. Anthon, — 3. Durch Verbrennen von H.S. wird SO., gewonnen. Welche man zugleich mit H.S. in eine feuchte Kammer leitet und dadurch in Schwefel und wüßrige Pentathionsäure zerlegt. Aus letzterer gewinnt man durch Kochen mit NaOH Na.S.O., Lunge (Hondbuch der Sodardustre, Waurens Handb. d. chem. Technol., 9. Auf., Leipzig 1873) 1, 227 u. 231 — Vgl. and Powell. u. Ateins, (Ber. 10, 2264); Rathaud (C.-B. 1887, 375) — 4. Man erhitzt ein trockenes Gemenge von Na.SO. und S. besser von NaHSO., NaHCO. und S. auf. 120—130°. Sidler (D.R.-P. 81347; D.R.-P. 84240). — 5. NaHCO. wird mit einer dem Natrium äquivalenten Menge Schwefel versetzt und hierauf ein Strom von SO., Capaus (J. prakt Chem. 21, 310) leitet schweflige Saurdurch die mit Schwefle gesättigte Natronlauge, eder sättigt Na.SO., bei Luftabschluß mit Schwefel Walchens (Ann. 46, 235) erhitzt ein Gemenge von 32 T. trockner Soda mit 10 T. S. unter Umrühren bis zum Verghmmen, wodurch Na.SO., entsteht, lost in W. und Schwefel gesättigte Natronlauge eingetragen wird, beschreiht Flexe (Dungl. 166, 353) Techn. J. B. 1862, 205) — Um das in Natriumsulfitaugen enthaltene Na.SO., u. Na.SO., überzuführen setzt man Caleiumpentaunflich hierzu. Chem. Zhe. 21, Rep. 39

a) Wasserfrei. — Spez. Gew. bei 4° 1.667, Gerlach (C.-B. 1886, 786).

a) Wasserfrei. — Spez. Gew. bei 4° 1.667. Gerlach (C.-B. 1886, 786). Entwässertes Salz beginnt erst bei 400° sich zu zersetzen. Berthelot (Compt. rend. 96, 146). Lösungswärme: getrocknet bei 200°, in 50 T. Wasser von 13.5° 1.72 Kal.; getrocknet bei 150° in 50 T. Wasser von 7.5° 1.25 Kal.; getr. bei 358°, in 50 T. Wasser von 7.5° 1.48 Kal. Berthelot.

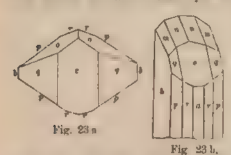
b) Mit 15 Mal H,O. - Durch Verdunsten einer übersättigten Lsg.

Enthielt 156° Wasser NICOL (J. Chem. Soc 51 (1887) 389).

c) Mit 3 Mol. H.O. — Fällt man eine übersättigte Lsg. mit A., so erhält man eine ölige Schicht, welche beim Behandeln mit 98°, igem A. ein Salz mit 3 Mol. W. liefert. An feuchter Luft leicht veränderlich. Jocuum (C.-B. (1885) 642).

d) Mit 5 Mol. H.O. - Die gewöhnliche Form. Bildet große wasser-

helle Säulen des monoklinen Systems.



— Fig 23 a u b Mit + P (o), ∞P (p), ∞P3/t.

1 P ic (q), ∞P3∞ (b), OP (c). Fig 23 a, DR 12

Pauvostaya, Ann. Chim Phys [3] 3, 358

Anherdem much Sexamour Rammerarese a

Neucate Fors hung, 23 + 1 P 2 (n), + 1 P 3

(m) und ∞P∞ a) Fig 23 b p : p vorm und

hinten = 111°30°, p. b = 124°15°, r r vorm

und hinten = *142°24°; r : b = 108°48°; p r

= 161°33°; c · p = 101°31′; c : r = *108°12°

q : q cohen) = 150°10°; q c = 165°5°, q b

= 104°55°; o . c = 131°10°; o b = 115°37°,
o · p 127°19°, n b 103°30°, m b

125°45°; Bisektrix normal zu b Schenbarer

Winkel der out Achieve atta 100°. Deate

Fig. 23 h.

Fig. 25 h.

Fig. 2

gewöhnliche Form bei 47.9° schmilzt. Die dünnen Nadeln sind sehr unbeständig und verwandeln sich schon an der Luft unter teilweiser Schmelzung und Temperaturerhöhung in die gewöhnliche Form. Bei Abschluß von Luftzutritt sind sie haltbar. Impft man mit ihnen eine gesattigte Hyposulfitlösung, so kristallisiert dieselbe in Form der Nadeln. Wahrscheinlich auch klinorhombisch und von Ahnlichen Winkeln, wie die gewöhnliche Form. PARMENTIER B. AMAT. (Compt. rend. 98 (1884), 735). Spez. Gew. 1.672 BUIGNET, 1.734 SCHEFF, 1.736 bei 10° nach dem Schmelzen und Wieder-erstarren. H. Kopp (Ann. 93, 129; J. B. 1855, 44). Geruchlos, schmeckt kuhlend, hinterher bitter, schwach alkalisch und schweflig. VAUQUELLIN (Scher, J. 5, 170). Die unverletzten Kristalle verwittern bei etwa 33 °. PAPE (Porg. 125, 513). Sie schmelzen gegen 45° Kopp. 47.9° RICHARDS n. Churchill (Z. physik. Chem. 28, (1899) 313). 48° Kremers, Debray, 48.1° Trentinaglia, 50° Mulder. Dissoziationsspanning bei 20° 4 mm; bei 40° 8.1 mm. Læscorur (Ann. Chim. Phys. 7 9, (1896) 537). Während der ganzen Daner des Schmelzens bleibt die Tension ihres Wasserdampfes BRYCEARDERLY (Compt. rend. 66, 194; J. B. 1868, 76). Beim Schmelzen vergroßert sich das Volum des Salzes um 51%. H. Kopp Die geschmolzene M. bleibt nach dem Erkalten lange flussig. RAMMELSARBO. Sie Verlieren in 2 Monaten im Vakuum über konz. H,80, fast alles Kristallwasser, den Rest dann bei 100 °. Letts (Dissertal, Göttingen 1873; J. B. 1870, 235). Das Salz wird bei 215 ° wasserfrei und zersetzt sich bei 220 bis 225 ° unter Abscheidung von Schwefel, Pape; bei 200°, Berthelot; bei 233°, falls man rasch erhitzt, aber das wasserhaltige Salz kann durch langsames Erhitzen auf 100 ° zersetzt werden. Leves. Zersetzt sich beim raschen Erhitzen unter Abgabe von H.S.; im Rückstande findet sich S, Na.SO, und Na.SO, JAQUES (Chem. N. 88, 295). Vgl. auch bei al. Das wasserfreie Salz entwickelt bei starkerem Erhitzen etwas Schwefel und wird zu einem in der Hitze fast schwarzen, nach dem Erkalten gelbbraunen Gemenge von Na,S, und Na,SO,. VAUQUELIN. RAMMEI SBERG (Pagg. 56, 298). Dieses dient als Lötrohrrengens. LAS-DAUFR (Ber. 5, 406). Bei Luftzutritt erhitzt verbrennt es mit Schwefelflamme. CHAUSSIER. Zers, durch Natriumamalgam und Jod s. oben, durch KJO, a bei Ll. in flüssigem NH, FRANKLIN u. KRAUS (Americ, Chem. J. 20, Na28104 (1598) 829).

Vermag lange in überschmolzenem Zustande zu existieren. Blünckk, (Z. physik. Chem. 20, (1896, 586). — Die Leitfahigkeit des geschmolzenen Salzes ist proportional seinem Wassergehalt; in der geschmolzenen M. steht, wie ans der Leitfahigkeit hervorgeht, das W. in anderer Beziehung zu dem Salzrest als in den festen Kristallen. Küstkk u. Thiel, (Z. anorg. Chem.

21 (1899), 401).

Spezif. Warme des überschmolzenen Salzes bei verschiedenen Temperaturen:

t.	Spez. Warme.	t.	Spez. Wärme
94 -170	0.584	55 16°	0.199
83 160	0.586	47 170	0 (0)2
83-160	0.588	36-17°	0 35 (vielleicht 595? Erun.
65-160	0.590	2 13 0	0.563

Beim Schmelzpunkt 48° zeigt sich demnach ein Maximum. Brundr (Compt. rend. 121, 60). Spez. Warme des festen Salzes zwischen 11° und 44° 0.447; des geschmolzenen zwischen 13 und 98° 0.569°. Schmelzwarme bei 9.86° 37.6 Kal. Thermachia (Wirdem Ann. [2-72, 669.) Refraktionsindices in den Achsenrichtungen: 1.4886; 1.4079; 1.4300. Duvet (Bull. soc. min. franc. 10, (1887) 214). — Thermsche Daten: Bildungswärme aus den Elementen: 262 60 Kal., der Lag. 264.00 Kal. Berthebot (Ann. Chim. Phys.

[6] 17, 462). Aus S₂O₃ + Na₄ = 25.10 Kal., aus S₂O₂ + Na₄O(Lsg.) = 27.00 Kal. Filhol u. Senderens (Compt. rend. 96, 839). Bildungswärme Na₄, S₇, O₅, 5H₂O = 193.990 Kal. Thomsen (Thermochem. Untern. 111, 233). Lösungswärme —11.73 Kal. Thomsen, —10.82 Kal. Berthelot. Lösungswärme der gewöhnlichen Form —5.8 Kal. Berthelot, —5.7 Kal. Thomsen; der nadelförmigen Modifikation —4.4 Kal. Parmentier u. Amat. — Verschiedene Reaktionswärmen: Berthelot (Ann. Chim. Phys. [6] 1, 79; [7] 17, 462; Compt. rend. 96, 146; 108, 971). — Gefrierpunktserniedrigung für 1 g in 100 g W. 0.252; molekulare 39.9. Raoult (Compt. rend. 98, 510). —110 T. dea kristallisierten Salzes mit 100 T. W. von 10°7 vermischt, erniedrigen die Temp auf —8°, also um 18°7. Rudoapp (Ber 2, 68; J. B. 1809, 57). — 100 T. Wasser lösen nach Mulden (Scheikund. Verhandel. Rotterdam 1864, 84) bei

16 20 25 30 35 40 45 47° 65 69 75 82 89 28 109 114 T. wasserfreies Na₂S₇O₄. Nach Kermens (Pogg. 99, 50; J. B. 1856, 275) bei

47.6 69.5 104.2 192.3 Na₉S₄O₂.

Nach Schipp. Ann. 113, 350; J. B. 1859, 45) lösen 100 T. W. von 1925 171 T. kristallisiertes (entspr. 108.9 T. wasserfreiem) Salz zu einer Leg. von 1.3875 spex. Gew. Durch Urbersattigung konnen in 100 T. W. von 0° 2174 T. Na₁8₇O₂ gelöst sein. Kristallistion gebracht gesteht aber zuweilen im zugedeckten Kolben bei 0° zu einer Eismasse, die in Berührung mit einem Kristall des Pentahydrats unter Warmerntwicklung weiß und undurchsichtig wird. In anderen Füllen bleibt sie bei 10° flosig Baunnaum (J. prakt. Chem. 104, 448; J. B. 1988, 42). Auch Nicol. (Phil. May. [5] 10, (1885). 453. — Dus spez. Gew. beträgt bei 19° und Proz. Na₂8₄O₂50H₂O:

10 33 45 50 15 20 25 30 40 1 109 1 168 1 026 1,053 1,081 1,138 1.199 1,280 1,262 (im Auszuge) nach H. Schiff (Ann. 113, 187; J. B. 1859, 40). — Beim Lösen findet stets zunehmende Kontraktion statt, bis die Lsg. 40 °, des Salzes enthält. Die Kontraktion nimmt dann ab, ist bei 78°, gleich 0 und geht von da in Dilatation über. Schiff u. Monsacchi (Z. physik. Chem. 21. (1896) 277). Volumänderung in Proz., beim Lösen, bezogen auf das Volum des festen Salzes:

In 100 T. Leg. Gramm Sals: 15 7 12 35 60 85 100

LECOQ DE BOISBAUDRAN (Compt. rend. 121, 539).

Tension der gesättigten Lag, bei 20° 12 mm.; bei 40° 33.2 mm. Lescoeur (Ann. Chim. Phys. [7] 9, (1896) 537). Siedepunkt der wssr. Lag. (a g Na₂S₂O₄ in 100 T. Wasser).

27 14 39 48 5 59 68 113 105 Siedep. 100 102 103 106 107 108 109 110 111 101 104

g 122 131.5 141.5 152 164 175.75 188 201 214.5 220 244 262 283 311 368 8iedep 112 113 114 115 116 117 118 119 120 121 122 123 124 125 126 Gerlach (Z. anal. Chem. 26, (1887) 436. — Viskosität der Leg.: Nicol. (J. Chem. Soc. 51, (1887) 389). — Die Brechungsindices der wsst. Leg. von unendlicher Verdönnung bis zur Zusammensetzung $Na_2S_2O_3$, $5H_2O$ liegen auf einer mehrfach gebrochenen Geraden und wachsen von dem Wert 1.3658 bis zum Wert 1.3907. Bary (Compt. rend. 114, (1892) 827. — Molekulargewichtsbestimmungen machen wahrscheinlich daß das Salz bei niederer Temperatur in die Ionen Na, Na, S $_2O_4$, bei höherer in die Ionen Na und NaS $_2O_3$ zerfällt. Messung der Leitfahigkeit ergab, daß das Salz bei stärkerer Konzentration in Na, Na, und S $_2O_3$, bei stärkerer Verdünnung in Na und NaS $_2O_3$ zerfällt. Faktor (Pharm. Post 34, 769). — Leitfahigkeit $\mu_{32} = 101.1$; $\mu_{\infty} = 128$. Holleman (Rec. trav. chim. Pays-Bas 17, 71). — Die wsst. Leg. setzt in verschlossenen Gefäßen Schwefel ab, bis nur

Sulfit übrig ist; bei Luftzutritt bildet sie Na, SO4. CAPAUN. Vgl. dagegen Bd. I. 1, H.S.O., — In wasr. Lag. mit der gleichen Molekülzahl Bromathyl ge-kocht, liefert es äthylunterschwesligs. Natrium, welches beim Kochen mit HCl in Mercaptan und Na SO₄ zerfallt. Bunte (Ber. 7, 646). NaO SO₅ SNa $+ C_2H_6Br = NaO SO_5 SC_2H_6 + NaBr und NaO SO_5 SC_5H_5 + H_4O = NaBSO_4 + C_2H_6SH_5 + H_5O_5 SC_5 H_6 + H_4O_5 SC_5 H_6 + H_4O_5$ Eine mit etwas Kaliumarsenit versetzte Lsg. gibt beim Hinzusugen von HCI-Saure Pentathionsaure. Salzes (Ber. 19, 1696). - HoSO, von über 84.1° zersetzt nicht nur in SO, und S, sondern erzeugt auch H.S. VAUBEL (J. prakt. Chem. |2| 62, 141). Vgl. übrigens Bd. I. 1, H.S.O., - Bildet durch elektrolytische Oxydation in neutraler Lsg. Na S.O., in schwach saurer oder alkalischer Sulfit, Sulfat und Trithionat. Tharchen (Z. physik. Chem. 47, 691). Nach Fakton entsteht bei der Elektrolyse S, H, S, H, S, Oa, SO, und H.SO., — Die Einwirkung von H.O. verlauft, vorausgesetzt daß das entstehende Alkali neutralisiert wird, fast quantitativ nach 2Na.S.O. + H, O, = Na, S, O, + 2NaOH. Neutralisiert man nicht, so wirkt die Natronlauge auf das Na, S, O, weiter zersetzend sein. NABL (Ber. 38, (1900) 3554). Die Oxydation mit H2O2 zeigt einen scharfen Endpunkt bei Anwendung yon 2 Mol H.O. Sie verläuft unter reichlicher Bildung von Trithionat wahrscheinlich nach zwei Gleichungen:

1. $3Na_{9}S_{1}O_{8} + 4H_{1}O_{9} = 2Na_{2}S_{3}O_{6} + 2NaOH + 3H_{2}O_{1}$ 11. $Na_{2}S_{1}O_{8} + 2NaOH + 4H_{2}O_{9} = 2Na_{1}SO_{4} + 5H_{2}O_{1}$

Die Angaben Nabls (rgl. oben), nach welchen Tetrathionat entstehen sollte, erwiesen sich als irrig. Willstätter (Ber. 36, (1903) 1831). — Eine mit wenig HCl angesauerte Lsg. von SeO, reagiert mit Thiosulfat nach SeO, +4Na, S_2 O₈ = 2Na, S_3 O₆ + 8e + 2Na, O; bei Gegenwart von mehr HCl bildet sich wahrscheinlich ein Selenopentathionat nach der Gleichung SeO, +4Na, S_3 O₃ + 4HCl = Na, S_4 SeO₄ + Na, S_3 O₆ + 4NaCl + 2H₂O. Norms u. Fax (Americ. Chem. J. 18, 703; 23, (1900) 119). Tellurdioxyd gibt mit Thiosulfat eine gelbe Lsg., aus welcher NaOH Tellur ausfallt. Norms u. Fax. — Ueber weitere Reaktionen vgl. Bd, I. 1, Thiosulfate,

Löslichkeit in Alkohol: Bruner (Compt. rend. 121, (1895) 59); Parmentier (Compt. rend. 122, (1896) 135). Das überschmolzene Salz zeigt eine viel geringere Löslichkeit in verd. A. und soll daher eine besondere Modifikation darstellen. Bruner, Parmentier, Löst sich in beträchtlicher Menge in Terpentinöl, wodurch letzteres geruchlos wird. Eusson (Americ.

Chemist. 7, 127).

Kristalle. RAMMELSBERG. 25 02 No O 62,1 24.96 24.88 38 71 $8_i U_i$ 96,1 5H2O 36 27 90 35,97 36,50 Na₁8,O₁,5H₂O 248,2 100 001

Q. Unterschwefelsaures Natrium, Duhnonsaures Natrium. Na₂S₄O₄. — Bildet sich nach Bd. I. 1, Dithionate, außerdem beim Erhitzen von äthylunterschwefigs. Natrium, welches dabei 37 % an Gewicht verliert. 2NnO SO₂.SC₂H₄.

= Na₂S₂O₄ + (C₁H₂)₂S₂. H. BUNTE (Ber. 7, 646). -

a) Mit 2 Mol, H_2O . — 1. Man fallt die wssr. Lsg. von BaS₂O₆ oder CaS₂O₆ bei Siedehitze durch Na₂CO₆. — 2. Die Bildung von Na₂S₂O₆ aus NaHSO₂ und Jod, Sokolow n. Malschewski (J. russ. phys. Gcs. 1881, I. 169; Ber. 14, 2058) wurde von Spring u. Bourgois (Bull. soc. chim. 46, 151) bezweifelt, von Otto u. Holst dagegen bestatigt. Zur Darstellung versetzen diese (Arch. Pharm. 229, (1891) 174) eine verd. Lsg. von NaHSO₂ mit einer verd. Lsg. von Jod in KJ, neutralisieren mit NaOH und dampfen ein. Das entstandene Sulfat wird nun in Nitrat verwandelt, (ob mit Ba(NO₄)₂ ist aus dem Original nicht zu ersehen. Ernn.) Man löst dann in W., versetzt mit

dem gleichen Vol. A. und fügt dann allmählich soviel A. hinsu, bie i dem anfangs flockigen Nd. ein kristallinischer beimengt. Dieser wird a filtriert und mehrmals in W. gelöst und mit A. gefällt. — Große wass helle Kristalle des rhombischen Systems, ausgezeichnet durch Glanz Beständigkeit, bald von prismatischem, bald mehr von oktaedrischem E

Fig. 24.

bitus. Fig. 24. P(o), 2F3(e), Foc(r), coP(p), coPco(a). — p:pure *90°88'; p:a = 185"12'; r:r.—*118'0'; r:a = 121'0'; e:p = 180'; o:r — 158°54'; o:e = 161°28'. Deutlich spatther mach p. Happe Rammelanenc (Krystali. Chem. 71). Die optischen Achsen Hegen in der Achsenebene be und durch je ein Flächenpaar von coP int eine dennihm zu beobachten. Spezif. Gew. 2.189 Torsöe; 2.176 bei 11'. Baker (Chem. N. 36, (1877) 203). Die unverletzten Kristalis beginnen bei 55° zu verwittern. C. Pape (Pogg. 125, 513). Sie lösen sich in 2.1 T. W. von 16°, in 1.1 T. kochenden; die Log geleicht durch Kochen being Zornetzung Heren. die Lsg. erleidet durch Kochen keine Zersetzung. Henne (Pogg. 7, 76). — Bildungswärme: Na. O., 280. — 266.65 Kal.; Na., O., 280. 284. O = 262.93 Kal.; Na., SO., SO. — 0.86 Kal. Neutralisationswarme NaOH (Lsg.) + 8.0. (Lsg.) + 27.07 Kd. Lösungswärme des wasserfreien Salzes = - 5.37 Kal. Salzes mit 2 Mol. H.O = - 11.65 Kal. Thomsex (Therechem. Unters. I, 174; III, 232).

Leitfähigkeit:

512 1024 185.6 109.6 116.1 120.6 123.4 126.7 180.4 OSTWALD (Z. physik. Chem. 1, 106). Rauchende HCl fallt aus der war. Leg. das unveränderte Salz. Krauf. Natriumamalgam erzeugt in im wäßrigen Lösung allmählich Sulfit. W. Spring (Ber. 7, 1160). - Lit sich nicht in Alkohol. HERREN.

			HEBRES.				Heate.
Na ₂ O,SO ₂	142,2	58.68	58.24	80,	80	33.06	31.55
80, 2H,0	64.1	26,45		SO _s Ne _s O	64	56.44	26.65
2H ₂ O	36	14.87		NegO	62	25.61	_
				2H.O	86	14.87	14.5
Ns. S. O. 2H. O	242.3	100,00	Ne	$_{2}S_{2}O_{4}, 2H_{2}O_{4}$	242	99.98	

Na₂S₂O₄,2H₂O 242 b) Mit 6 Mol. H.O. - Kristallisiert aus der mit SO, versetzten Le von a) in der Kälte in großen, dem Natriumphosphat ähnlichen Kristalia. Diese verlieren bei Mittelwärme rasch W. und hinterlassen auf Papier de

loses Haufwerk von a). Kraut (Ann. 117, 97; J. B. 1861, 119).

	ъ `	,	KRAUT.
Na _z O,SO _z SO _z	142.2	45.24	44.3 bis 46.4
80,	64.1	20.39	
6H ₂ O	10ਲ	34,37	
NessaOr.6HaO	314.3	100.00	

R. Trithionsaures Natrium. Na. S. O., 3H. O. - Bildung Bd. I, 1, Trithionate and Bd. II, 335, Na₂S₂O₃. Die Darst, des Natriumsalzes gelingt nicht in der beim Kaliumsalz an Bd. 11, 350, Na₂S₂O₃. Die Darst, des Natriumsalzes gelingt nicht in der beim Kaliumsalz auggebenen Weise (S. 63). — Vermischt man die Lagg, von Kaliumtrihionat und Natriumhylbetartrat in möglichst wenig W., kühlt rasch auf O^o ab und verdunstet die vom Kaliumhylbetartrat abgegossene Flüssigkeit im Vakuum, so kristallisiert nach Kasslar (Poog. 74, 350 unter Abgabe von SO₂ anfangs Na₂SO₃ dann Na₂S₂O₃, nicht aber trithions. Salz. Ratuss (Lorent Grand Gra lösungen. Thatcher (Z. physik. Chem. 47, 691) — In einer Lag. von Sulfit und The sulfat hewirkt Jod die Bildung von Sulfat und Tetrathionat; sekundär entsteht dans Sulfit und Tetrathionat Trithionat. Colepax (J. Chem. Soc. 61, (1892) 176, 1083); hier auch Spring (Proc. Chem. Soc. 1892, 91). — 1. Durch Kochen von Natriumquest silberthiosulfat, nach: HgNa₂(S₂O₃)₂ — HgS + Na₂S₃O₆. Nach dem Ab

Altrieren des HgS ist zwecks völliger Zersetzung nochmals zu kochen. Spring (Ber. 7, 1159). — 3. Bildet sich neben Na,S,Oa bei der Einwirkung von SO, auf Na,S,Oa und kristallisiert aus der Mutterlange der ersteren. Villiers (Compt. rend. 106, (1888) 851, 1854); Berthelot (Ann. Chim. Phys. [6] 17, (1889) 436). — 3. Man tropft bei O—10° zu einer Lsg. von 62 g Na,S,Oa in ca. 50 g W. unter Turbinieren 52 ccm H₂O₂ von 30°/a. Durch starkes Abkühlen wird Na,SO₄ abgeschieden, abgesaugt, und sofort im Vakuum zum Sirup verdunstet, welcher beim Berühren mit dem Glasstabe kristallisiert. Willistätter (Ber. 86, (1903) 1831). Orthorhombische Prismen, mit den Fischen m und g und dem Domenfächen s,o. Gemesson: m: m = *126°30'; m: g, = 116°40'; e,: g, = 124°50'; e,: m = 105°10'; e,: e, = *110°14'. Villiers (Compt. rend. 106, (1888) 1856). Bildungswärme: Na, S, Oa = Na, S, Oa (Lsg.) + 393.60 Kal. Lösungswärme: — 10.140 Kal. bei 10.2°. Beethelot (Ann. Chim. Phys. [6] 17, (1889) 447). Wasserfrei. Willetätter.

Na 19.35 19.55 S 82.87 32.07 —
S 40.36 39.95 Na 15.75 15.43 —
H₆O 18.49 18.20 18.71

S. Tetrathionsaures Natrium. Na, S. O. . — a) Wasserfrei. Bildet sich nach Bd. I, 1, Tetrathionate; nach Sonstadt (Chem. N. 26, 98; J. B. 1872, 181) auch beim Vermischen von KJO, mit Na, S.O, und darauf folgendem Zuantz von HCl. 6Na,8,0, + KJO, + 6HCl = 3Na,8,0, + KJ + 6NaCl + 3H,0. - 1. Man tropft in die konz. Lsg. von Na,8,0, neutrales CuCl, bis sich alles anfangs gelöste Cuprooxyd als CuCl ausgeschieden hat und fällt die blauliche Flüssigkeit mit viel Alkohol. Kessler (Pogg. 74, 255; J. B. 1847 u. 1848, 375). — 2. Durch elektrolytische Oxydation von Na₂S₂O₃ in neutraler Lag. 3. Man schüttelt in einer Flasche 100 g sehr fein zerriebenes Na.S.O. mit 50 g J und 100 ccm abs. A. bei gewöhnl. Temperatur, bis die Jodfärbung verschwunden ist, setzt etwas J hinzu, bis die Färbung bleibt Das abgeschiedene Salz wird mit Alkoholund dann 200 ccm A. Ather gewaschen bis die ablaufende Lsg. nach Zus. von W. und NHs durch AgNO₂ nicht mehr getrübt wird, an der Lust getrocknet und in wenig W. in der K. unter Umrühren schneil gelöst. Die Leg. färbt man durch etwas in A. gelöstes Jod, fällt das Salz durch A. und Ae. und wäscht es mit etwas As. nach. Rose-Finkener (Handb. der analyt, Chem. 6. Aufl., II. 629). — 4. Man verreibt fein serriebenes Jod und Na₂S₂O₃ in einer Reibschale unter Zugabe von möglichst wenig W., bis Leg. eingetreten ist, und sättigt dann durch Zugabe der einen oder anderen Verbindung. Beim Versetzen der sirupdicken Flüssigkeit mit A. fällt das Tetrathionat aus, welches mit A. gewaschen wird. Die Flüssigkeit muß durch Jod schwach gefärbt sein. Aus W. umzukristallisieren. v. Klonukow (Ber. 18, (1885) 1869). nicht durch Neutralisieren von Tetrathionsäure mit Na, CO, oder durch Zera. von PbS.O. mit Na.SO. erhalten, wobei S, Na.SO. und Na.SO. auftreten. — Schmilzt bei gelinder Wärme in seinem Kristallwasser, indem sich Schwefel abscheidet und SO, entweicht, Kessler. — Wasserstoff reduziert in alkalischer Leg. zu Na₂S₂O₃. Zers. mit Natriumamalgam vgl. Na₂S₂O₄; durch Hydrolyse in alkalischer Leg. bildet sich Na₂S₂O₄ und Na₂S₂O₄. Thatcher (Z. physik. Chem. 47, 691). — Bildungswärme 375.80 Kal. De Forchand, Thomben, BERTHELOT.

b) Mit 2 Mol. H₂O. — Aus Na₂S₂O₃ und SO₂ in kalter alkalischer Lsg. VILLIER (Compt. rend. 108, 402). Lösungswärme bei 10.5°: 9.52 Kal. Beryhelot. T. Pentathionsaures Natrium. — Unbeständige, nur in Lösung bekannte Verbindung.

s. n. Pentathionsäure Bd. I, 1.

Natrium, Stickstoff und Schwefel.

A. Nitrilosulfonsaures Natrium. N(SO, Na), 5H, O. — In Lösung er-Mitlich, wenn man zu 1 Mol. festen, gepulverten NaNO, eine konz. Lsg. von 3 Mol. NaHSO, zustießen läßt, wobei zu starke Temperaturerhöhung zu vermeiden ist. Raschio (Ann. 241, 180). — In sestem Zustande erhaltlich, wenn man in eine Lsg. von 10 g NaNO, und 62.2 g kristallisierter Soda in 8.5 g h. W. unter sortwährendem Schütteln SO, einleitet, später kühlt, den SO, Strom verlangsamt, sobald das gebildete saure Karbonat aus der 50—60° warmen Lsg. verschwindet, und ihn sosort gänzlich abstellt, sobald die Flüssigkeit Lakmuspapier rötet. Beim Abkühlen kleine, brillantglänzende Kristalle, nur bei Gegenwart einer Spur Alkali haltbar. — Kurze dicke Prismen, schmelzen beim Erhitzen in ihrem Kristallwasser und zersetzen sich in Sulfat. Werden sogar in der alkalisch gemachten Mutterlange bald opak und sauer. Aeußerst leicht löslich. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 79, (1901) 1093).

S 23.24 DIVERS II. HAGA.
S 23.24 23 11
Na 16.71 16.61
N 3.39 3.55

B. Sulfimidnatrium. SO, NNa. — Man neutralisiert eine Sulfimidlösung mit NaOH. Kristallinisches Pulver, sll. in W.; Eigenschaften wie die des Sulfimidkaliums (S. 68). Enthielt 14.85 % Stickstoff anstatt theor. 13.86 ° 2. Thaube.

(Bor. 26, (1893) 612).

C. Imdodisulfonsaures Natrium. - a) Neutrales. HN(SO, Na),,2H,O. - In ein Gemisch von 2 Mol. NaNO, und 3 Mol. Na, (V), mit ca. dem doppelten Gewicht W. wird gasförmiges SO, eingeleitet; sobald Erwarmung eintritt, wird mit k. W. gekühlt und der SO2-Strom verlangsamt. Zuletzt ist sehr gut umzuschütteln und so langsam SO, einzuleiten, daß der Neutralitatspunkt höchstens gerade erreicht wird, da bei saurer Reaktion sehr rasch unter Erwärmung vollstandige Hydrolyse eintreten würde. Zur Entfernung von überschüssigem SO, wird Luft hindurchgepreßt, dann mit sehr wenig Na, CO, alkalisch gemacht und auf dem Wasserbade eingedampft; beim Abkuhlen auf 0° kristallisiert das gebildete Sulfat aus. Dies Eindampfen und Abkühlen wird nochmals wiederholt, das dritte Mal nur auf Zunmertemperatur abgekühlt, wobei Imidosulfonat erhalten wird. Aus der Mutterlauge kann in gleicher Weise wieder erst Sulfat, dann Imidosulfonst erhalten werden. Aus warmem, schwach alkalischem W. umzukristallisieren. (Man kann auch direkt Sulfit oder Metasulfit statt des Karbonats anwenden, der Erfolg ist jedoch weniger gut). - 2. Man neutralisiert die Log, des basischen imidodisulfonsauren Natriums (vgl unten) mit verd. H, SO,, laßt einige Stunden bei 0° stehen und dekantiert vom ausgeschiedenen Sulfat bei dieser Temp. Die dekantierte Lsg. wird dann eingedampft. - Breite, rhombische Prismen, sll. in W., von schwach saurer Reaktion und schwefligem Geschmack. Verwittert an gewöhnlicher Luft nicht, über H, SO, nur wenig, wird aber hier undurchsichtig. Bei kurzem Erhitzen auf 100 beständig, bei längerem, sowie bei Gegenwart von Feuchtigkeit tritt Hydrolyse und stark saure Reaktion ein. Verhält sich bei höherem Erhitzen wie das Kaliumsalz (S. 69). In konz. wssr. Lsg. entstehen mit vielen Salzen Niederschläge; beim Eindampfen mit Na, (O), oder Natriumacetat wurd basisches Salz gebildet. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 61, (1892) 954).

		DIVERS U. HAGA.
Na	17.90	17 76
8	24 90	24 ×3
N	5.45	5,40

b) Basisches inndodisulfonsaures Natrium, NaN(SO, Nat, 12H, O. — 1. Man fügt das Kaliumsalz (vgl. S. 69) zu einer kochenden Lsg. von NaCl und NaOH. Die beim Abkuhlen ausfallenden dunnen Blättehen sind aus W. umzukristalli-

gieren. Berglund (Lunds Universitets Arskrift 1876, 12; Bull. soc. chim. [2] 25, 464). - 2. Man verfährt wie zur Darstellung des neutralen Salzes, verdünnt, nachdem ein erheblicher Anschuß von Na, SO, anskristallisiert ist, mit dem doppelten Volum W., fügt Natronlauge hinzu bis der Geschmack schwach alkalisch ist und läßt bei 0° kristallisieren. Divbes u. Haga (J. Chem. Soc. 61, (1892) 958). - Große, glimmerähnliche Tafeln, sehr schnell in der Luft verwitternd. Sehr beständig, die Leg. ist stark alkalisch. Berolund. Wl. in k., ll. in h. W., bei 27.5° töst es sich in etwa 5.4 T. W.; die Lsgg. bleiben leicht übersättigt. Reagiert nicht mit Jodlsg. Wird durch A. unverändert gefällt. Selbst beim Kochen in wssr. Lsg. unveränderlich. Schmilzt bei maßigem Erhitzen und verliert sein Kristallwasser ohne weitere Zersetzung, über H. SO, verliert es 11 Mol. H.O. Enthält bei 160° noch etwas W., vielleicht infolge eingetretener Hydrolyse zu Sulfat, gibt daher beim Erhitzen bis zur Zersetzung noch etwas W., sowie NH, als Gas und Sublimat ab. Beim Erhitzen im Vakuum tritt die Hydrolyse zurück. Das wasserfreie Salz schmilzt beim Erhitzen unter Entwicklung von N. 80, und 8, es hinterbleibt bei beginnender Rotglut Schwefelleber. Beim Erhitzen im Vakuum entsteht kein S. erst beim Erweichungspunkt des Glases tritt Schmelzung und Stickstoffentwicklung ein. Schwefel bleibt in der M. teils frei, teils als Na, S, O,; spurenweise bildet sich Sulfitammon. Die Zersetzung erfolgt wahrscheinlich nach: 2NaN(SO₃Na), = N₂ + S + 3Na₂SO₄. CO, zersetzt unter Bildung von NaHCO, in neutrales Salz, konz. NH, fällt das Salz unverändert aus der Lsg. aus; Ammoniumsalze bewirken doppelte Umsetzung, wobei Ammoniak frei wird, da Wasser das basische Ammoniumsalz zersetzt; beim Vermischen der konz. Lsg. mit derjenigen eines Kaliumsalzes tritt keine Fällung ein, auf Zusatz von etwas Säure fällt jedoch HN(SO, K), aus. Divees u. HAGA.

	Na 8	28 40 26 34	28.24 26.46		
	N	5,76	6.92		
			В	KRGLUND.	
			1.	2.	3.
SNa	15.08	1	4.80	14 98	15 12
280.	34.86	3	4 63	34.93	34,74
N	3 05		2 88	292	3 15
12H,0	47.06		6,80	46.74	46 52
NNatsO, Nas	100.00	9	9.11	99 57	99.58

Das wasserhaltige Salz verlor bei 110° 43 61 % H₂O, Rechn. für 11 Mol 42.70, bei 160° 3 67, Rechn. für 1 Mol. 3.88, und hielt bei dieser Temp. noch 0.25 H₂O zarück. Divers u. Haga.

D. Basisches imidalisulfonsaures Natrium-Ammonium. — Na₅NH₄N₄(SO₃)₄. a) Mit 2¹/₂ Mol. H₂O. — Man fügt konz. NH₃ zu einer Lsg. von NaN(SO₄Na)₆, welche mindestens 3 Mol. NH₄NO₄ enthält. Nur sehr wenig in NH₃ löslich. Kristallinischer Niederschlag, der beim Erhitzen ohne zu schmelzen W. und NH₈ verliert. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 61, (1892) 961).

		Divers o. HAGA.
Na	21 86	22 01
NIL	3 42	3.40
8	24.34	24 40

b) Mit 7 Mol. H_2O . — Aus konz. Leg. mit weniger Kristallwasser. — Man versetzt die Leg. von $HN(SO_2Na)_2$ mit konz. NH_3 und kühlt auf O^0 ab. Kleine Prismen, mit NH_3 auszuwaschen, in trockenem Zustande haltbar. Divers u. HAOA.

		DIVERS U. HAGA.
Na	18.95	19.19
NH.	2.97	2.85
g	91.09	90.95

E. Imidodisulfonsaures Natrium mit Natriumnitrat. HN(SO₂Na)₂,NaNO₂.—Man verdampft eine Mischung von NaN(SO₂Na)₂ mit etwas mehr als 1 Md. NH₄NO₃, wobei NH₂ entweicht, bis die Reaktion gerade neutral ist. Int die Lsg. bereits etwas sauer geworden, so ist sie mit NH₂ zu neutralisieren. Ev. ausgeschiedene Kristalle löst man durch Zusatz von W. mit kühlt dann langsam ab. Kleine, flache, dicke Prismen, wasserfrei und luftbeständig. Bei Gegenwart von viel überschüssigem NH₄NO₃ reiner, aber etwas wasserhaltig (1), bei Gegenwart eines Ueberschusses der anders Komponente etwas zu stark natriumhaltig (2). Nicht unzersetzt unkristalisierbar. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 61, (1892) 962).

		Divina и.	HAGA.
		1.	9.
Na	7,77	8.00	- 8.42
NH.	10.16	11.71	11.87
NH. S	21.62	21.62	22.08
HNO.	21.28	TWO	

F. Amidosulfonsaures Natrium. NH₂.80₂Na. — Durch Umsetzen der amidosulfonsauren Bariums mit Na₂SO₄. Strahlenförmige Nadeln, all in W₂, unlöslich in A.; gibt bei 160—170⁶ NH₂ ab und liefert dabei inidesulfonsaures Salz. Berglund (Lunds Universitets Arskrift 1, No. 13; Ball, soc. chim. [2] 29, (1878) 424).

**		BENGLUND,
Na	19,88	19,19
SO _B	67.28	67.50
NH ₂	18.44	12,07
NH, 80, Na	100.00	98.76

G. Amidosulfonsaures Natrium mit NaHSO₄. — 5(NH₂SO₂Na,SO₄NaH). NH₂SO₃Na. — Entstand zuweilen bei der Darstellung von NH₂SO₃H, dock konnten die Bedingungen für die Bildung nicht ermittelt werden; nur aus sehr sauren Lsgg. Kurze, dicke Prismen; etwas zerfließlich. Divers L. HAGA (J. Chem. Soc. 69, (1896) 1646).

		Divina u. Haga
Na.	14.72	14.79
S (von H ₂ SO ₄) S (von NH ₂ ,SO ₃ H)	10,24	10.18
S (von NH. SO.H)	12.29	12.08
H ₀ O	17.28	15.70

H. Schwefligsaures Natrium-Ammonium. NH₄Na₂H(SO₃)₂,4H₂O.—Scheidet sich überall da aus, wo seine Bestandteile, gleichgültig ob als Sulfite, Bisulfite oder teilweise als Chloride zusammentreffen. — Entsteht immer aus Mischungen der Lsg. von Na₂SO₃ und (NH₄)₂SO₃. Harros (Compt. rend. 109, (1889) 436). — Man leitet in die Lsg. von NaCl unter Abkühlung Ammoniak- und Schwefligsäuregas bis zur eben beginnendes sauren Reaktion ein. Tauber (D. R.-P. 43921). Enthält nach Tauber ein Ma. H₂O mehr. Scheidet sich bald beim Einleiten von NH₃-Gas in eine kost Lsg. von NaHSO₃ in großer Menge ab. Auch bei ungenügender Sättigung einer konz. Lsg. von (NH₄)₂SO₃ mit Na₂CO₂. — Verliert erst nach längeren Stehen im Luftbade bei 130° NH₃ und SO₂, wobei Na₂SO₃ hinterbleißt. 100 T. W. lösen bei 15° 48.5, bei 12.4° 42.3 T. des Salzes. Schwinger (Ber. 22, (1889) 1732). — Dünne rhomboidale Blätter des monoklinen Systems, an denen 0P (o) vorherrscht. Untergeordnet coP (m), +Pēō (s), +2Pēō (p).— Gemessen m: m = *97°52′; o: m = *131°50′; o: p = *140°9′; o: a = 116°10′; m: a = 137°51′; m: p = 137°16′ Wenig deutliche Spaltbarkeit nach einer nicht als Kristallfäche and

tzetenden hinteren Hemipyramide. Luftbeständig. Marignac (Ann. Min. [5] 12, 29; J. B. 1857, 118). — Hanton will zwei isomere Formen beobachtet haben, von denen die eine sich von der anderen durch onen Warmen, briget alt von 274 Kal unterscheidet. — Löungswärme 1 T. Salz in 10 T. Wasser von 200 30.72 Kal. Hanton.

		SCHWINGER.	
No	15 58	15.42	
NH.	6.07	6.24	
80,	53 87	53.87	
			MARIONAC.
2Na,O	124.2	20 89	20.50
NB ₄₋₄ 0	52.1	875	9 00
480.	2563	43.10	42.90
911,0	162	27 26	
I ₁ Na ₂ H 8O ₁₂₂ 4H ₂ O =	594.6	100 00	

1. Schwefelsaures Natruon-Ammonium. Nanh₄SO₄2(3?3H₄O. — Das Gemenge von gepulverten Glaubersalzkristallen mit Ml₄Cl zeigt sich nach einigen Stunden, rascher beim Reiben durchteuchtet und verwandelt sich unter Volumvergrößerung und Temperaturerniedrigung in einem dunnen Brei durch Bildung von W., NaCl und Natriumammoniumsultat. Auch scheiden gemischte Lösungen von NH₄Cl und Glaubersalz in der Kalte verdunstet das Doppelsalz als erste Kristallisation ab. Umgekehrt erwarmt sich ein Gemenge von NaCl mit NH₄I₄SO₄ beim Zerreiben mit etwas W. and wird durch Kristallisation von Natrium-Ammoniumsulfat trocken. H. Schiff (Ann. 114, 68; J. B. 1866, 21). S auch Na₂SO₄ mit NH₄Cl s. 331. — Lufthestandige kurze Saulen von salzigem, bitterem Geschmack. Rhombisch, die Kristalle durch Vorherrschen von sch p. prismatisch. Außerdem xP\schib, OP c. Pic., Pix. q., 2Pix. k., Pix. qh. Gemessun p. p. von 12890; q. q. an. Achee a. 115-20; k.c. 147-20; k.c. 148-3; q. r. 145-3; p. r. 119-24; o. h.c. 100-51; o. c. 141-5; o. p. 125-35; o. q. 148-3; o. r. 165-3; Mitschernich (Pogg. 58, 469. — Spez. Gew. 1.63. Verliert über konz. H₂SO₄ albes Kristallwasser und mimmt es aus der Luft langsam wieder auf. Schiffe. — Verknistert etwas im Feuer, schwillt auf. entwickelt NH₂ und NH₄HSO₄ und hinterlaßt NaHSO₄. Lank (Crell, Ann. 1, 11798) 30. Schib. 36, 423. 100 T. W. von 15° lösen 46.6 T. des krist. Salzes zu einer Flussigkeit von 1.1749 spez. Gew. H. Schiff.

			CHPRACET
5ZH,	-34	9.83	20.024
Na ₂ O	6.2	17.92	18.55
250.	160	46.24	45.74
5H ₂ O	90	26 01	26 03
MH4Na804.2Hy0	346	100,90	100 00

Enthalt much Smirk (J. Soc. Chem. Ind. 15, 1896, 3; might 2 Mol., sondern 3 Mol. H.O.

K. Hydroxylamindisulfonsaures Notriam. (Wegen der Synonyma vgl. S. 70.)—
a) Basisches. NaO.NaSO.Na "3H₂O. — Man gibt zu dem neutralen Salzue die berechnete Menge Alkalihydroxyd hinzu und verdunstet im Exsikkator, oder man fällt die konz. Lsg. des neutralen Salzes durch einen Ueberschuß von NaOH. Reagiert gegen Schwermetallsalze wie freies NaOH, indem Na₂HNS₂O₅ in Losung bleibt. — Rhombische, zentimeterlange Prismen, löslich in 1.3 T. W. von 20" zu einer stark alkalischen Lsg., die zu Uebersättigung neigt. — Beginnt bei 110", sich durch Einwirkung der Luftfeuchtigkeit zu zersetzen, ein Oxydationsvorgang findet dabei meht statt. Bei Ausschluß von Feuchtigkeit zersetzt es sich erst bei 182—183" und hinterläßt einen Rückstand von Na₂SO₄ und sehr wenig Na₂S₂O₅, ein sich bildendes Sublimat besteht aus Schwefel und Ammoniumsalz. entweichende

Gase aus SO, und N. Die Zersetzung verläuft hauptsüchlich mach 2 Ma.RS.O. SNa₂SO₄ +SO₅ + N₅. DIVERS U. HAGA (J. Chem. Soc. 65, 582).

3Na	69	29.05	Divine u. Hasa.	
28	64	20.45	21.94	
NO	80	9.56	90.88	
3H ₂ O	54	17.28	9.78	
60	96	30.64	17.86	
Na, NS, O7, SH, O	815	100.00		

b) Achtneumiel gesättigtes. Na. HNS. O., 2Na. NS. O., 3H. O. — 1. Ma. gibt zu der Lsg. des Dinatriumsalzes (c) etwas NaOH oder Trinatriumsalz (a — 2. Man verdunstet im Exsikkator eine Lag,, welche theoretisch das fi sechstel gesättigte Salz ergeben sollte. Es scheiden sich Prismen e Platten aus, welche vielleicht aus % gesättigtem Salz bestehen, aber sich beim Abfiltrieren, in das %-Salz verwandeln. — Beim Umkristallisiem bildet es kleine Knötchen, aus mikroskopischen Kristallen bestehend. Bei 14° in weniger als 1½. T. W. lösl., unverändert umkristallisierbar; bildet leicht übersättigte Lag. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 65, 546).

				DITTER	U. HAGA.	
			1.	2.	8.	4.
8Na	184	10.77	22.51	22.04	22.63	2277
68	192	WX.78	24L/741	24.04	28.78	31.0
3NO	90	11.18	11.14		11.18	_
3H ₂ O	54	0.68	3.59	8.58	-	_
HÔ ₁₈	289	N5:89		_	_	_

5.45

Na, HNS, O, 2Na, NS, O, 3H, O 800

Alkalitätverursachendes Natrium: 5.69 c) Neutrales, zweidrittelgesättigtes (OH)N:(SO₂Na)₂. — Aus einem Mi NaNO, und knapp zwei Mol. Metasulfit. In eine Lösung von 110 g Na, CO2, 10H2O in 150 ccm W. oder von 30.8 g NaOH in 200 ccm W, while so lange SO, eingeleitet, bis ein Stück Lackmuspapier gerade rot with oder ein geringer Ueberschuß, welcher nachher durch nitrose Dampse beseitigt wird. Man läßt dann die Leg. unter guter Kühlung 1/4 Stant stehen, wobei gebildetes nitrilosulfonsaures Salz sich zersetzt, und neutzlisiert dann sofort mit einer konz. Sodalsg. Sodann wird im Exsiktate auf 300 g eingedampft, durch starkes Abkühlen Na, SO, ausgeschieden, and der Mutterlauge durch erneutes Verdunsten ca. 100 g (OR)N:(80,Na) gewonnen, wiederum durch Abkühlen Na SO4 ausgeschieden, usw. — Klein harte, dicke Prismen, umkristallisierbar ans wenig heißem, schwach ammoniakalischem W. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 65, 523). Bei 14° in etwas mehr als dem eigenen Gewicht W. lösl. Rötet gerade nech Lakmus. — Zersetzt sich durch den Einfluß der Luftfeuchtigkeit von 109 ab. An trockener Luft beginnt die Zersetzung langsam bei 140°, rasch bei 171°, wobei das Salz schmilzt und aufschäumt. Der Rückstand bestels aus NaHSO₄, das entweichende Gas aus mehr N als SO₂. Entweiches nitroser Dämpfe beim Erhitzen konnten Divres u. Haga weder bei diese noch bei den ähnlichen Salzen beobachten, im Gegensatz zu Angaben wa FREMY, CLAUS U. RASCHIG; ebensowenig auch beim Behandeln mit H.SO. Beim Eindampfen mit Natriumkarbonat oder -acetat bildet basischeres Salz. Divers u. Haga. — 4 ccm einer gesättigten NaCI-Lin lösen 1 g des Salzes; aus dieser Lsg. scheidet sich ein Doppelsalz a DIVERS U. HAGA. Gibt auch ein Doppelsalz mit KNO, nicht aber mit KU NaNO₃ und Na₂SO₄. Ebenso entsteht ein Doppelsalz mit NaNO₄, welch dem analogen Kaliumsalz (S. 73) ähnlich ist, jedoch wegen seiner grei Löslichkeit nicht untersucht wurde. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 77, 49

		Divers a.	HAGA.
2Na	19.41	19 21	19 53
25	27.00	27.08	26.98

L. Hydroxylamintrisulfonsaures Natrium (p. HAGA). (SO, Na)ON(SO, Na), 2H, O. (Trisulfooxyazosaures Natrium (vgl. S. 80), Oxysulfazotinsaures Natrium). -Man kocht neutrales hydroxylamindisulfosaures Natrium mit 🗓 Mol. NaOH und PbO₂. Durch sehr vorsichtigen Zusatz von H.SO₄ werden die ver-unreinigenden Salze in Sulfate übergeführt und durch Abkühlen abgeschieden. - Aggregate von kleinen, tafelförmigen, monoklinen Kristallen, löst, in ca. 2.84 T. W. von 21.5". Reagiert neutral, hydrolysiert sich beim Erhitzen in seinem Kristallwasser. Am besten ausgebildet ist die der Symmetricebene parallele Flache, außerdem wurden beobachtet ein Prisms, mit der der Symmetricebene parallelen Fläche einen Winkel von ca. 115° bildend, drei Pyramiden, eine Basis und ein positives Orthodoma. Haga (J. Chem. Soc. 85, (1904); J. Coll. Sci. Tokyo (19, Art. 15).

		HAGA.
3Na	18 42	18,41
38	28 62	25 65
N	3.76	3 70
100,2H,0	51.20	-
Na ₂ S ₂ NO ₁₀ ,2H ₂ O	100 00	

M. Stickoxydschwefligsaures Natrium, Na SO, N.O., - In Lig. schon von PELOUZE dargestellt. Man hält eine möglichst konz. Lsg. von Na, SO, welche vorsichtshalber mit etwas NaOH versetzt ist, fünf Tage lang in einer Atmosphare von NO, anfangs unter gelindem Ueberdruck, später bei Atmosphärendruck. Bei längerem Stehenlassen würde teilweise Zersetzung eintreten. Die Lsg. wird dann im Vakuum möglichst schnell verdunstet, nachdem vorher gebildetes Sulfat durch Abkuhlen auf 0° und Filtrieren entfernt war. Auf Thon zu trocknen. - Durchscheinende Kruste oder kleine, harte, unter dem Mikroskop vollständig durchsichtige Kristalle; getrocknet kristallinisches Pulver vom Geschmack des Kochsalzes, schwach alkalischer Reaktion und frei von Sulfit oder Sulfat. Im Exsikkator unverändert haltbar; nimmt an gewöhnlicher Luft rasch salpetrigen Geruch an, erwärmt sich dann sehr stark und entwickelt NO und N2O. Der pulverförmige Rückstand besteht aus Sulfit und Sulfat. Sehr leicht löst, leichter als das K-Salz. In alkal. Lsg. einigermaßen haltbar, sogar bei gelindem Erwärmen, in neutraler Lsg. findet fortwahrende Zersetzung in Sulfat und N.O statt. Bei starkerem Erhitzen auch der alkalischen Lsg. zerfallt es im Gegensatz zum K-Salz (s. S. 83) in NO und Sulfit. Divers u. HAGA (J. Chem. Soc. 67, (1895) 1095).

DIVERS U. HAGA. 24 13 24 73 17 20 16 64

N. Salpetersaures mit schwefelsaurem Natrium (Vgl. auch 8, 332). — a) NaNOa, Na. SO., H.O. — Findet sich naturlich in Chile als Darapskit. — Man löst 250 g Na₃SO₄,10H₂O in 500 g W., fügt 400 g NaNO₃ hinzu, filtriert und laßt abkühlen. Bei gewöhnlicher Temp. unveränderlich. Verliert sein Kristallwasser langsam bei 100°. Spez. Gew. 2.197 bei 15°. Monoklin, verlängert nach (100). Beobachtete Flächen: (001), (010), (110), (302), (301), Gemessen. (100): (001 = 76.50; (100): (110) = 56°0; (100): (101) = 54°0; (100): (302) = 46°0; (100): (201) = 52°50° Die Kristallform des Darapskils ist durchaus ähnlich DE SCHULTEN (Compt. rend. 122, (1896) 1427).

b) Mit 1.5 Mol. II, O. Das Doppelsalz bildet kleine, rechtwinklige, sehr dünne, perlgläuzende und luftbeständige Blattehen des rhombischen Systems, welche sich bei freiwilligem Verdunsten der gemischten vesättigten Lagg, beider Salze ausscheiden. col'co(e) vorherme'

chen finden sich sehr schmal coP(m), SPS(n), OP(p), Pc5(o). — Gemennen e:e=*13475; e:m=*126°30'; e:n=104°0'; m:m=106°54'; n:n=155°20'; p:m=90°; m:e= 109°30'; n:0 = 97°30'. - Verliert bei 100° das Kristallwasser, ohne sich we Beginn des Schmelzens weiter zu zersetzen. Marienac (Ann. Min. [5] 12 44; J. B. 1857, 139).

			MARGHAC.	
3Na ₂ O	186.3	36.68	86.76	
280.	160.1	31.49	89.89	
N _s Ö _s	108.1	21 26		
8H _* O	54	10,62	10.19	
2Na,SO4,2NaNOa,BH,O	509,5	100,00		_

Natrium und Selen.

A. Selematrium. Na. Se. — Beide Stoffe vereinigen sich beim Erhitzen unter alle starker Feuererscheinung zu farblosem Selennatrium. Untername (Ann. 116, 127; J. R. 1860, 93). Das Produkt von Untername enthielt wahrscheinlich infolge Zerastung Sch. Fabre (Ann. Chim. Phys. [6] 10, 500).

a) Wasserfrei. — 1. Setzt man zu der Lag. von Natrium in flüssigen NH, (s. S. 299) nicht überschüssiges Selen, so fällt Na, Se, welches in NH, ginlich unl. ist, als mattweißes, amorphes Pulver aus. Hogor (Compt. rad. 129, (1899) 299). — 2. Man erhitzt bα) langsam auf nicht über 400°. Geschmolzen rötlichbraun, beim Erkalten gelb, dann weiß; außerst hart, wat kristallinischem Bruch. Wird an der Luft schnell rot und beginnt at zerfließen. Bildungswärme Na_{Lag.} + Se_{fest} + Aq = Na₂S_{Lag.} + 39.18 Kal. Na₂O + $2H_2$ Se_{verd.} = 2NaHSe_{verd.} + H_2 O + 3.80 Cal. Na₂O_{verd.} + H_2 Se_{verd.} = Na₂Se_{verd.} + H_2 O + 3.56 Kal. Fabre (Ann Chim. Phys. [6] 10, 506).

			PARE.	
2Na	46.0	35.4	36.80	
Se	78.8	60.2	63.20	
Ne.Se	124,8	95.6	100.00	

b) Wasserhaltig. Leitet man H.Se in konz. NaOH, so gesteht die Finsnigkeit ich zu einem Kristallbrei, welcher sich beim Erhitzen löst und beim Erkalten lange und breit, aber dunue, farblose Kristalle anschießen läßt. Sie röten sich an der Luft und erhitzen sich $U_{RLRMANN} = a$) Mit 4.5 Mol. $H_2O = Man$ behandelt eine konz. Lag. von β) oder β mit Na()H und kühlt ab. Feine, weiße Nadeln, oxydieren sich in wenige Sekunden an der Luft; höchst zerfließlich, im Vakuum bei gew. Tesp. haltbar. Lösungswärme bei 13° -3.94 Kal. Fabre.

			r abre.
2Na	46	22.33	23 19
Se	78.8	38.35	37.89
4.5H.O	81	39.32	38.92 (Diff.)
Nu.8,4.5H.O	205.8	100.00	100.00

#) Mit ! Mol. H.O. - Man leitet in eine k. Lsg. von 3 T. Na,00 in 1 T. H.(1) einen Strom von H.Se. Lösungswärme bei 120 -5.295 Kd FABRE.

			Fabre.
2Na	46.0	16.08	16.18
Se	78.8	27 53	27.17
911,0	162.0	56,45	56.65 (Diff.)
Nn.Se.9H.O	286.8	100.01	100.00

2) Mil 10 Mol. H.O. - Man trägt in 10 ccm Natronlauge, darg ine gleichen Teilen NaOH und W. und nachheriges Verdünnen mit wm dritten Teil W. 6-7 g Arsenpentaselenid ein. Bei Vermeider 100801011 Temperaturerhöhung scheiden sich bald dichte weiße No warne die Flüssigkeit zum Gestehen bringen. In NaOH and:

auswaschbar; behält auf Thon gestrichen nur einen Augenblick das Ausschen verfilzter, feiner seideglänzender Nädelchen bei, da es in kurzer Zeit rosenrot, rot, dann braun wird. Zerfließt in der Würme zu einem braugen Liquidum. CLEVER n. MUTHMANN (Z. anorg. Chem. 10, (1895) 117).

CERVER U. MUTERAMN. 2Na 14.87 15.08 14.99 46 25 90 22 10 21 52 25 00 59.49 10H,O 50 02 58 42 Na₂Se,10H₂O = 3048 100.00 95.51

do Mit 16 Mol. H.O. - Man leitet in eine Lag. von 1 T. Na. CO. 10H,O in 4 T. W. einen Strom von H.Se. Bei Ausschluß von Sauerstoff weiß, Prismen von 3 mm Länge. Schmilzt bei 40° im Kristallwasser, gibt an der Luft Na, CO., Selen und etwas Natriumselenit. Lösungswärme bei 14º -11.00 Kal. FABRE.

			FABRE
2Na	46.0	11.15	10.80
Ne	78.8	19 09	19/21
16H ₂ O	288.0	69.76	63.00 (Diff.)
Se.16H.O	1128	100 00	100 00

B. Zweifachselennatrium, Natrimodizelenid. - Darch Redaktion von Natriumselenit mit Kohle wird, nicht wie beim Kaliumselenit (8 84) Na,Se, sondern Na,Se, erhalten JACKSON (B-r 7, 1277).

C. Vierfach Selennatrium, Natriumtetraselenid. Na Se. - Behandelt man die Lsg. von Natrium in flüssigem NII, mit überschussigem Selen, so entsteht Na, Se, welches bei -25° mit dem NH, eine dicke, braune Flussigkeit bildet, welche bei - 55° erstarrt. Beim Erwärmen entweicht das überschüssige NHa und es hinterbleibt eine kristallinische braune M., in W. mit violetter Farbe föslich, ebenso mit brauner Farbe in flüssigem NH. Die wssr. Lsg. setzt an der Luft Selen ab und entwickelt mit Sauren unter Selenabscheidung HaSe. Hogor (Compt. rend. 129, (1899) 299).

D. Selenigameres Nutrum. a) Neutrales, Na.SeO₁, — a) Wasserfres, — Durch Zusammenerhitzen von Nat'l und SeO₂. Cameron u. Maccallan (Chem. N. 59, (1889) 258). Das wasserfreie Salz kristallisiert nicht beim Abkühlen, sondern nur beim Abdampfen der wasr, Lag, bei 60°, Nilson 1 Bull soc. cham. [2 21, 253), und zwar in kleinen luftbeständigen Körnern, Berzennes, in anscheinend tetragonalen Saulen, Nasson, welche wie Borax schmelzen und sich sehr leicht in W., nicht in A. lösen. Berzellus.

			BERREITE
Na.O	63	35 76	35.5
SeO,	111.4	64.24	64.5
Na _s SeO _s	173.4	100 00	100.0

B) Md 5 Mol. H₂O. Kristallisiert aus der sirupdicken Lsg. in kleinen

Nadeln oder in großen, vierseitigen Saulen. L. F. Nilson.

b) Saures, a) NaHSeO, - Schießt bei langsamem Erkalten seiner sirupdicken Lsg. in Nadelbüscheln, Benzeutus, in luftbestandigen Säulen an, Nilson, welche an der Luft nicht verwittern, in der Hitze unter Verlust three Kristallwassers (oder Konstitutions-W? zu einer gelben Flussigkeit schmelzen, die beim Erkalten zu einer weißen strahligen M. gesteht und bei Rotglut die Halfte der Säure verliert. Berzehles. Enthält

nach Mcseratt (An. 70, 275; J. B. 1849, 242; meht trach Nisson I Mol. Kristallwasser s. 2Na₁O₁SeO₁? — Mit. Na₁CO₂ neutralisierte selenige Saure, zum Strup verdunstet, läßt im Vakuum schöne Kristalle ansometen, welche bei 20° in etwas verwittertem Zustande 28.22°, Na₁O₁, 70.47 SeO₂ enthalten (Rechn. 27.12 u. 72.88. Sacc. Ann. Chim. Phys. [3, 21, 119; J. B. 1847 n. 1848, 379.

y) NaHSeO, H2SeOg. - Enthalt nach Musenart noch 1, Mol. Kristallwasser. -

Durch Auflösen von a) in seleniger Saure und freiwilliges Verden MUSPRATT. Luftbeständige Nadeln, Burkelius; große luftbeständige Stale. welche bei 100° unter Wasserverlust schweisen. NILBON. schmolzene Salz bildet eine gelbrote Flüszigkeit, welche selenige St und Wasser entwickelt, während Na SeO, und Na SeO, zurückhie MUSPRATT.

	Geschmolsen?		Buttern ren.	
Na _e O	62	21.78	29 17	
Na _e O 28eO _e	222,8	78.22	77.88	
Na.Se.O.	284.8	100.00	100.00	_

Also scheint pyroselenigu. Salz untersucht zu sein. Knaur.

E. Selensaures Natrium. Na, SeO4. — (Darst. vgl. auch Bd. I, 1, Dust. von Selen). — 1. Durch Neutralisation von H. SeO. mit NaOH oder and Verpuffen von Se mit NaNO_s. — 2. Man elektrolysiert eine Lag. von Na₂80, vermittels eines Platinblechs als Anode und eines Platindrahts als Kath bis eine Probe in einer angesäuertén KJ-Leg, keine Jodausscheidung me hervorruft. Müller (Ber. 36, (1903) 4262).

a) Wasserfreies. — Kristallisiert aus der wasr. Leg. bei mehr als 40.-Rhombisch; isomorph mit dem wasserfreien Na. SO. Die stumpfen Enderder Hauptpyramide - 134°23°, die Seitenkanten derselben - 123°13' gemeenen. Die stumpfen in der Seitenkanten derselben - 123°13' gemeenen. Die stumpfen in der Seitenkanten derselben - 123°13' gemeenen. Endkanten der Hauptpyramide = 75°43'. Mrrschurlich (Pogg. 12, 188). Spen. Gen. 3.098, Topsöb (Selens. Salte, Kopenhagen 1870, 16; Bull. soc. chem. [2] M. (1873) 246). 3.213 PETTERSON (Ber. 7, (1874) 477); PETTERSON B. EXMAN (Ber. 9, (1876) 1210, 1559). -

Löslichkeit in Wasser:

15 25,2 27 80 85.2 % wasserfreies Salz: 11.74 25.01 26.91 29.18 44.05 45.47 45.26 47.49 42.88 43. Die Kurve des Dekahydrats steigt bis ca. 32° steil an, die Löslichkeit des wassfreien Salzes nimmt von diesem Punkte an allmählich ab. Fork (Ber. 33, (1900) 300; Mitscherlich (Pogg. 11, 825). Leitfähigkeit: Walden (Z. physik. Chem. 2, (1889)

49). Bildungswärme (der Lsg.) = 260.0 Kal. Metzker (Compt. rend 12.

(1896) 998).

b) Mit 10 Mol. H.O. — Die wssr. Lag. des Na SeO. scheidet bei keiwilligem Verduusten kleine körnige sehr flächenreiche Kristalle ab. abs mit zerfressenen Flächen und abgerundeten Kanten; bei etwas schnellers Verdunsten über H₂SO₄ erstarrt sie zu großblättrigen Massen ohne det liche Flächen oder zu blumenkohlartigen Gruppen. Aus unreiner, Nacht, enthaltender Leg. wurden einmal ansehnliche, wohlausgebildete Kristalle erhalten. Toreis.— Große durchsichtige, dem Na₂80₄,10H₂0 (S. 326) gleichende und mit diese isomorphe Kristalle des monoklinen Systems. Mitschrulich. v. Haus-(Ber. Wien. Akad. 39, 299; J. B. 1860, 85). Die Kristalle, nach coPcc (a) with förmig ausgedehnt, zeigten außerdem die Flächen coP(p), coPco(h), Pcb(q), +P(o), OP(a-Gemessen a:c = 108°2'; c:q = *130°19'; b:q = 138°10'; q:q an Achse a = 80°; a. Achse c = 99°18'; o:o hintere Endkante = 93°22'; a:q = *101°28'; a:o = *118°2'; e: o = 112°32°. Deutlich spaltbar nach (a). Ziemlich glänzend, jedoch verwitten die Kristalle an trockener Luft selbst bei 4 bis 6°. Spez. Gew. 1.584 old höher, da die Kristalle Bläschen mit Mutterlauge einschließen. Tom (Selens. Salte, Kopenhagen 1870, 16). 1.603-1.621 Perrason. Sil. in W. bildet leicht übersättigte Lösungen. Topsör.

Krista	lle.	v. Haum.			
Na ₂ O SeO ₄	62 127.4	16.78 34.48	84.76		
10Н'О	180	4H.74	D#.10		
Na ₄ SeO ₄ ,10H ₂ O	369,4	100:00			

Natrium, Schwefel und Selen.

A. Natriumthioselenid. Na, Se, S.5H, O. — Man kocht unter lebhattem Durchleiten von Wasserstoff Selen mit einer 25% jeen Lsg. von NaSH, wobei viel H₂S entweicht. Nach 2-stündigem Kochen ist eine klare, dunkelrote Lsg. entstanden, welche nach dem Versetzen mit viel A. und Abkühlen auf — 8° eine aus dunkelroten, sechseckigen Schuppen bestehende Kristallmasse ausscheidet. Ungemein hygroskopisch und zersetzlich, riecht nach H₂S, zerfällt in einigen Tagen in Na₂S und Selen. Beim Ansäuern entweicht aller H₂S und es fällt rotes Selen aus. Messingen (Ber. 30, (1897) 805).

2Na 14 11 13 94 25e 48.47 47.72 S 9 81 9 62 5H₂O 27.61 28 43 Na₂Se₂S,5H₂O 100.60 99 71

B. Selenopentathionsaures Natrium. Na₂S₄SeO₆(?). — Soll sich in einer mit HCl nicht zu schwach angesäuerten Lsg. von SeO₂ auf Zusatz von Na₂S₅O₃ bilden: SeO₄ + 4Na₂S₂O₃ + 4HCl = Na₂SeS₄O₆ + Na₂S₄O₆ + Na₂S₄O₆ + Na₂S₄O₆ + ANaCl + 2H₂O. Die Lsg. dieses Körpers, dargestellt durch Zusammenbringen berechneter Mengen der Komponenten, ist beständig gegen konz. HCl, gibt einen Nd. mit AgNO₃, einen solchen von Selen mit KOH, langsam auch mit NH₃; beim Verdunsten fallt Selen aus, später kristallisiert dann Na₂S₄O₆; verändert sich in verdünntem Zustand einige Zeit nicht beim Kochen. SnCl₂ fällt in einigen Minuten Selen, überschussiges Thiosulfat wirkt ebenso. Norris u. Fay (Americ. Chem. J. 23, (1900) 121).

Natrium und Fluor.

A. Fluornatrium, a) Neutrales, NaFl. - Bildung vgl. Bd. I, HFl. Natrium wird von Flunter lebhaftem Erglühen in NaFl verwandelt. Moissan Ann. Chim. Phys. [6] 24, 224) --1. Durch Neutralisieren von HFI mit NaOH. — Auch aus konz NaCl-Leg. füllt starke wäßrige Flußsäure, reichlicher noch Fluorwasserstoffgas NaFl; aus Na₂SO₄ erzeugt Floßsäure NaFl und NaHSO₄. W. Waldon; Genez (Compt. rend. 67, 1883–1558; Ann. Chun. Phys. [6] 3, (1884) 1). — 2. Man mengt 100 T. Na₂SiFl₆ mit 112 T. trockenem Na₂CO₄ und W. zu einem dünnen Brei, kocht so lange noch Autbrausen stattfindet, zerreibt den zu einem Klumpen erhärteten Brei and entzieht dem Pulver das NaFl durch kochendes W. In dieser Weise wird tas Gelatimeren der Kieselsäure verhindert. Man dampft die Flussigkeit ab, bis sie durch Ausscheidung von Kieselsäure zu opalisieren beginnt, gießt vom kristallisierten Nahl ab, dampft die Mutterlauge ein und glüht, um die Kieselsaure unlöslich zu machen, wobei sich, falls Na. SiFla vorhanden, H.SiFla entwickelt. Durch Gluhen mit Ammoniumkarbonat im bedeckten Piegel wird das Na, SiFl, noch vollständiger entfernt, woranf man löst, filtriert und kristallisieren laßt. Berzellus. - 3. Man gluht Natriumsilico- oder -borfluorid mit Erdalkalioxyd. Reich (D. R.-F. 96226 (1898)]. 4. Man kocht feingepulverten Kryolith mit NaOH von wenigstens 30° B., bis eine herausgenommene Probe sich fast ganz in kochendem W. löst, dekantiert die alkalische Lauge von dem in Kristallen abgeschiedenen VaFI, preßt dieses letztere aus und löst es in kochendem Wasser. Aus ieser Lsg. fällt man einen kleinen (ichalt an Thonorde durch Natriumheat, entfernt die Kie "nleiten ver (4) dampst das

Filtrat bis zur Bildung einer Salzhaut ab und reinigt durch Umkristilisieren, L. Schuch (Dimertat. Göttingen 1862; Ann. 126, 108; J. B. 136 193). Auch kann man den Kryolith durch Kochen mit NatriumsBikat in mieducht Aluminiumsilikat und NaFl sersetzen und die Leg. durch Einleiten vom CO, von der Einleiten vom CO, von der Einleiten von Fluispat, CaCO, Glanke und Kohle und Auslangen der Schmelze mit W. läßt sich nach J. Juan (Compt. von 801 u. 918; Techn. J. B. 1868, 199) NaFl erhalten. — Alle Operationen sur Dent. NaFl sind in Metallgefäßen aussuführen. - Kristallisiert bei Gegenwart von Na.C. in Oktaedern, sonst in Würfeln, welche bald wasserhell, bald opalisie und periglanzend sind. Schmeckt weniger scharf als KFL Sper. Ger. Unters. I. 157). - Weitere physikalische Eigenschaften: Dzwaz u. Flance (Proc. Roy. Soc. 62, (1897) 250). -- Verknistert in der Hitze und schaf erst über dem Schmelzpunkt des Glases. Berezelfus. Schmp. 902" Carrier (J. Chem. Soc. 33, 281). Schon bei verhältnismäßig niedriger Tempera flüchtig, 0.549 g des Salzes verloren bei 6 Minuten langem Erhitzen a dem Bunsenbrenner 0.4 %.. Waldbott (J. Americ. Chem. Boc. 16, 418, Verflüchtigt sich im heißesten Teil der Bunsenflamme 8.04 mal so school als die gleiche Menge NaCl, Nobtok u. Roth (J. Americ. Chem. Sec. 11. 155). Reagiert alkalisch. Borodere Wird durch Glühen im Wasse dampf nur teilweise zersetzt. Schuce. S. auch W. Weldon (Mechanic's Man 1966, 150; Techn. J. B. 1866, 127). Wird von O selbst bei hoher Temp. nickt angegriffen, von gasf. HCl schon in der Kälte, indem sich vorübergebeit HFl,NaFl bildet Gibt beim Erhitzen mit NH,Cl Natriumchlorid. Gauran (Jenausche Z. Med. Naturw. 2, (1864) 208). Schmilzt mit SiO, noch unter seinem Schmelzpunkte ohne Zersetzung zusammen; beim Auflösen is V. bleibt das SiO, wieder zurück. Berzelius. Ueberschüssiges Ca(OH), mesetzt leicht zu NaOH und CaFl. Schuch. Zers. durch Magnesiumoxyd a. bei diem. andere Zers. Bd. I, HFl. - Löst sich, nach H. Rosz unter schwacher Killeerzeugung, sehr langsam in kaltem, nicht reichlicher in kochendem W.; die Autlösung liefert beim Abdampfen wieder Kristalle oft unter Lichtentwicklung. Berzehlus. 100 T. W. lösen bei 16° höchstens 4.78 Bezehlus. bei 15° 4 T. NaFl. Frent (Ann. Chim. Phys. [3] 47, 32). 100g W. lösen bei 18° 4.4 T. NaFl. Diese Lag. enthält 4.3 % des Salzes, ir spez. Gew. beträgt 1.044. Mylius u. Funk (Ber. 30, 1718). Ueber Lesfähigkeit Abrillenius (Z. physik. Chem. 4, (1889) 96); Walder (Z. physik. Chem. 2, (1888) 49). Dissoziationswärme bei 29° — 84 cal. Abrillenius (Z. physik. Chem. 9, 339). Löst sich fast gar nicht in A. Brennen (Pogg. 1, 13). 8. such Gay-Lussac u. Texman (Recherch. 2, 21).

Na	23	54,76	54.53	54.79
F	19	45,24	45.47	
NeF	42	100.00	100.00	

lintz u. Weren (Z. anal. Chem. 30), fanden in einem käuflichen Produkt, 30, 35, 65.65°, Nat'l 0.74 /6; Nat'Co. 13.83°/6; NatSO, 1.86°/6; KeSO, 0.74°/6; NatO, and St. bunden 1.50°, SiO₇, z. T. an NatO gebunden, 10.11°, CaCO, 0.25°/6; MgCO, 15°/6; HeO 3.97°/6.

b) Einfachsaures. NaFl, HFl. — Man läßt mit HFl übersäti

b) Einfachsaures. NaFl,HFl. — Man läßt mit HFl überakt freiwillig verdunsten. Berzellus. Wird auch aus A. und Enige holischer Benzoesäure wie die entsprechende Kaliumverbindung (8. 20 der 20 Masserfreie, farblose, kleine rhomboedrische Krista rein saurem Geschmack. Berzelius, Häufig Zwillinge nach der Basis. Rhomboederwinkel 74°36′; die aus- und einspringenden Zwillingswinkel 133°30′. Marionac. Sie entwickeln in der Hitze, indem sie weiß werden und die Kristallform behalten, wasserfreie HFI [33°46 Marionac (Ann. Mm. [5] 12, 18; J. B. 1857, 128)] und hinterlassen 68.1°6 NaFl (Rechn. 3229 u. 67.71°6). Mit der sechsfachen Menge PbO geglüht, entwickeln sie 14.4°6 W. (Rechn. 14.51%) Ziemlich schwer in k., leichter in h. W. löslich. Berzelius (Pogg. 1, 13). Zersetzt sich beim Lösen in W. in NaFl und HFI. Cohen (Chem. N. 54, (1886) 17). — Bildungswärme = 17.10 Kal. Lösungswärme bei 12°: NaFl.HFI + 400H₂O = NaFl.HFI 0.62 Kal. Moissan, Bildungswarme der Lsg. aus NaFl (fest) + HFI (gasf.) = -0.29 Kal. Thomsen.

B. Fluornatrium mit schwefelsaurem Natrium. NaFl.Na $_2$ SO $_4$. — Bei Darst, von NaFl mit Hilfe von schwefelsäurehaltiger Flußsaure kristallisierte aus der Mutterlange dieses Salz. — Kleine, ziemlich glänzende, sechsseitige Blättchen, wahrscheinlich des hexagonalen Systems. Of (a) etwas gebogen oder geknickt und nach mehreren Richtungen gestreift, an den Seiten der Blättehen horizental gestreifte Flächen R $_4$ (r); — $_4$ (r), R $_4$ (s); — 2 R $_4$ (t). Zwillinge parallel OP, deren obere Hälfte der unteren symmetrisch ist. Die wegen der gestreiften Kristalläschen wenig gennuen Messungen ergaben, r $_4$ r = 78° ungel.; r:s = 128°50° bis 129°50°; s $_4$ = 103° +104°; t:t $_4$ 65° -66° t:r = 122° 123°; o $_4$ = 133° 135°, o $_4$ t = 103° 10½; o :r = 63°30° bis 64°. Die optische Unternehmig erischied nicht für das bexagonale System, doch stimmen die unter dieser Annahme berechneten Winkel mit den gemessenen ziemlich gut — Dekrepitiert beim Erhitzen und schmilzt beim Rotglühen unter Verlust von auhängendem Wasser. Läßt sich ohne Zersetzung aus W. umkristallisieren. Marianac (Ann. Min. [5] 15, 236; J. B. 1859, 106).

			MARIONAC.
NnFl	49	22 83	22 45
Na ₂ 80 ₄	142	77.17	77.55
NaFl.Na.SO.	184	100 00	100 00

Natrium und Chlor.

Das Natrium verbrennt nach H. Davy bei gewöhnlicher Temp. im Chlorgase mit lebhaften rotem Funkensprühen zu NaCl, nach Wanklys (Chem. N. 20, 271; J. B. 1869, 252) wirkt Cl selbst auf Na, welches zu schmelzen anfängt, nicht ein. Bei 80° behält das Na in flüssigem Cl seinen Glanz. Doxy u Markaka Compt. rend. 20, 817; Ann. 56, 160; S. auch Bd. I, bei Chlor. — In flüssigem Chlor auch bei dessen Siedetemperatur unveränderlich. Gautier u. Charpy (Compt. rend. 113, 597). Mit NaCl gemischtes Na wird von Cl und Br energisch angegriffen. Rosenfeld (Chem. Ztg. 25, (1901) 421). In verflüssigtem HCl blaht sich Na nicht unerheblich auf, ohne daß Gasentw. eintritt. Die Löslichkeit in Salzsäure bei 80° ist nicht völlig aufgehoben, sondern nur stark verlangsamt. Dorn u. Yöllmer (Wiedem. Ann. [2] 60, 468).

A. Natriumsubchlorid. Na₄Cl₂. Graublaue, wie Kaliumsubchlorid (S. 91) zu erhaltende Masse. H. Rose. Das blaue Steinsalz von Stabfurt verdankt nach S. W. Jonssex (Dana's Syst. 112) seine Farbe vielleicht einem Gehalt an Subchlorid. Die blaue Farbe verschwindet beim Lösen in W. oder beim Erhitzen. Gefarbtes Chlornatrium erhält man kunstlich durch Bestrahlung mit Kathodenstrahlen, Gollbeim (Wiedem. Ann. 54, (1895) 371). Wird von Gollbeim für eine allotrope Modifikation gehalten, von Wiedemann u. Schmidtiedem. Ann. 54, (1896) 622; 64, (1898, 78), für ein Gemisch mit Subchlorid, ster v. 4nn. 59, (1896) 487), da es seine elektrische et als im Dunkeln, für eine feste Lösung

von Natriummetall in NaCl. — Auf chemischem Wore erhält man ge NaCl durch Erhitsen von NaCl mit Natrium- oder Kaliamdampf ? schmolzenen Röhren bis zur beginnenden Rotgiut. Die Farbe ist gull braun und geht beim Erhitzen über Rosa und prachtvoll Riesvi in das Cyanbian des natürlichen Steinsalzes über, woranf bei weit Erhitzen das ursprüngliche Gelb wieder erscheint und durch immer i Erwarmung die ganze Farbenskala mehrmals wiederholt werden h allerdings unter immer stärkerer Abnahme der Intensität. Das kün dargestellte blane Steinnals irisiert rot. Kühlt man ab, so bleibt die be treffende Farbe bestehen, sogar unter W. in einer gesättigten Chloraste lösung. Gizszt (Ber. 30, (1897) 156); Kazurs (Ber. 30, (1897) 408; zeiger d. Akad. d. Wissensch. in Krakow; April 1893; April 1895; Miles M. - Radiumstrahlen färben in einem violetten Glaarohr eingenehles NaCl orange. Acknown (Proc. Chem. Soc. 20, 108). Nach Amnoe (A. Elst. chem. 4, (1897) 118) seigt die Lag. der blauen Verb. nicht alkalische und keine Reduktionswirkung, weshalb die Farbenverladerung nicht Reduktion verureacht sein kann. Vgl. auch Wittens u. Pascur (Br. 1454). — Gast. HCl reagiert selbet mit geschweisenem Na mur sehr lengenen, we bei Abschluß von Fonchtigkeit. Das Metall wird meerst blangrau, dann ach wars Subchlorid autsteht. Comm (Chem. N. 54, (1898) 17). — Vgl. hierzu auch Kaktumen (S. 91), sowie KCl. (S. 99); terner La Roux (Compt. rend. 67, (1898) 1008).

B. Chlornatrium, NaCl. a) Wasserfrei. — Kocheals, Halit, Sals. — Flui cowell in amgedebuten Lagern in verschiedenen geologischen Formationen als Steines wie auch im gelöuten Zustande im Meerwasser, in den Salssolen und in hielmerer Regin fast jedem Brunnen- oder Quellwasser. Der Chloruntriumgebalt des Weltmeeren Hanschluß der Nordsen, des Kattegat, der Ostsen, des Mittelmeeres und des schwarzen Hansbeträgt 2.6 bis 29° o, er sinkt in der Nordsen bis zu 2.4, im Kattegat und Sunde bis zu 1 in der Ostsee unter 14,7 j. Foncumamma. S. eine Zusammenstellung dieser u. a. Angelen k. Krop (Kresslauf des Stoffes, Leipzig 1888, 2, 187). Im Gunne Curvanum (Compt. rem. 14. del

Das Natriumchlorid wird entweder durch Bergbau gewonnen und da in der Regel von anhängendem Thon, eingesprengtem Anhydrit u. a. durch Kristallisation getrennt. Oder durch Verdunsten der Salzsolen, sowohl der als Salzquellen hervortretenden, als auch der Solen, welche durch laugen thonhaltiger Salzlager (Berchtesgaden u. a.) dargestellt werden. Endich durch Verdunsten des Seewassers in Salzgärten. Bei der Zers, des Nano, als

KCI behufa Darat. von KNO_h wird es als Nebenprodukt erhalten. Uebur Reinigung die merhaltenen Produktes: Muncutin u. Lohnnam (D. R.-P. 70894).

Bei der Gewinnung durch Verdunaten von Seewasser füllt merst CaCO₄ und CaCO₅ und CaCO₆ und CaCO₆ und Löslichkeit des letzteren Salzes in einer Lag. von Na₅SO₄ und MgSO₄ bedeutst hersbgresetzt ist, so ist die Ausscheidung beendat, wenn die Lag. 16° R. neigt. Abdem kristallisiert NaCl, doch konsentriert man nicht weiter als bis 30° B., da sich somst letzte des heimenen (Verl. 9 184). Die rete Firhnung des so sehaltenen Salzes soll hauntetellich Salze beimengen (Vgl. 8 84) Die rote Parbung des so erhaltenen Salzen soll hauptsfieht einer Bakterienart (Monas Dunalai) zuzuschreiben zein. Jour. — Die Abscheidung der Fremdkörper aus Solen geschieht durch Eindampfen, nachdem zw. vorher Konzentralt auf einem Gradierwerk stattgefunden hat. Der sich auf den Zweigen des Gradierweit absetzende Donnstein besteht hauptsächlich aus CaSO, ferner aus CaCO, und FaOR Heim Einsieden scheidet sich dann guntchst der Pranserms ab, welcher aus einer Duntverbindung von CaSO, und Na.8O, besteht, in sweiter Linie füllt NaCl aus, welches der Soggen von der Mutterlange zu trennen ist, die ihrerseits die leichter Belichen Versreinigungen enthält. Die Mutterlange wird dann von neuem mit Sole vernetzt und directes wiederholt. — Beim Eindampfen von Sole im Vakuum benutzt man als Kuhrum neue Portionen Sole, welche, hierdurch erwärmt, über Steinsalz geleitet wird, mit sättigt, beim Abhühlen Sals fallen läßt. Salssnauwung Neu-Stasspur (D. R.-P.

Spezielle Verfahren: Man seint der gesättigten Sele eine ihrem Gehalte en ä äquivalente Menge BaCO₂ zu, wodurch neben BaSO₄, CaCO₂ and ligCO₃ amerikans der abgezogenen Sele wird das NaCl durch hochprozentigen A, in fulnhörde ausgefällt. Kommann (D. R.-P. 86318). — Von beigemengtem Thom reinigt mat indem man es in besinch ausgefütterten Oefen unter Zugab von Alkali, Breisil under Stiller ausgehörden Selektigt und der Stiller ausgehörden Selektigt und der Stiller ausgehörden Selektigt und der Stiller ausgehörden gehörden g uder Silikat schmilst, wobei der Thon in eine schwere, en Boden ninkunde & Lawron u. Dodon (D. R.-P. 69692). — Bisen, Kalk und Magnesia hörne

durch Zusatz von Tricalenumphosphat als Phosphate ausgefüllt werden. Mozsarro (D. R.-P. 55976). — Ball. Phosphate als Phosphate ausgefüllt werden. Mozsarro (D. R.-P. 55976). — Ball. Phosphate ausgefüllt werden. Mozsarro (Salzaburegas, welches bei der Sulfatbereitung entweicht. — Aus kalumhaltigen, kochsalzrochen Laugen fällt man NaCl durch Zusatz von MgCl₁-haltigen Mutterlaugen. Fischzen (J. poult, Chem. [2, 36, 222). oder Aussalzen der Sole mit CaCl₁-Lag, Hazzarusser Engl. Put 3:15 v. 9. Feb. 1844; Ber. 18, 418c., oder durch Umkristallisueren aus heißer CaCl₁-Lag vom spez Gew. 11. Deserve (D. R.-P. 42422). Huzzar (D. R.-P. 73162), gewinnt NaCl aus Sole durch Abkühlung auf. —15 bis —200, wobei das Hydrat NaCl 2H₂O ausgematellisueret. Castroore, unfem er vergen keute Sole fein verstehnte einem auswehen Luftekristallisiert. Cavranor, indem er vorgewärmte Sole fein zerstäubt einem schwachen Luftstrom entgegenfahrt. (D/R-P-76546

Das kanfliche Nat'l enthalt meist bis zu einigen Proz. MgCl., auch MgSO, Na,SO, CaSO, und KCl. Diese Salze werden durch Fällen der h. Lsg. mit Na, CO, Neutralisieren des überschüssigen Na, CO, mit HCl und darauffolgende Kristallisation beseitigt, wobei auch etwa vorhandenes NaJ und NaBr in der Mutterlange bleiben. Siehe Freins Kastn Arch 7, 400., Wittstam Report 65, 361) - Stas Altomoren in Proport 270 reinigt Nat'l and Steinsalz durch 6-maliges Umkristallisieren, digeriert die Kristalle mit A. von 65° und HyPit L. so daß ', ungehist bleibt, fällt die abgegessene Lag mit NH, i'l, verdampft und schmilzt den Ruckstand. So gevennigt enthält es noch Kieselsaure, zu deren Entfernung man wie beim Kel S 94, verfahrt.

Eigenschaften. - Kristallisiert in Würfeln, die sich, falls sie an der Oberfläche entstehen, in Form vierseitiger, innen hohler und treppenförmiger Pyramiden aucinander lagern. Die in gewöhnlicher Weise an der Oberfläche der verdunstenden Flüssigkeit entstehenden Würfel sind durchscheinend trube; glasartig durchsichtige Wurfel bilden sich am Boden des Gefaßes, wenn eine gesattigte NaCl-Lsg. zur freiwilligen Verdunstung offen hingestellt wird (wobei sie sich übersättigt), bis Spuren von Kristallen entstehen, dann bedeckt wird, wobei durch Kristallisation in Berührung mit den am Boden liegenden Kristallen Entsattigung eintritt. . Pogy. 185, 667; C.-B. 1871, 270). Da fremde Beimengungen die Entstehung übersättigter Lagg begunstigen, so erhält man klare Wurfel leichter aus mit Fet'l, vermischten Kochsulzbaungen oder aus Solmntterlaugen. L. A. Brensen N. Repert 20, 131, C.B. 1871, 270. Auch durch Hinstellen einer durch Zers von Nephelm oder Phonolith mit HUI erhaltenen Kieselgallerte. G. Ross (N. Repert, 22, 428. — An natürlichen Kristallen beschachtete v. Konsta. Jahrb. Miss 1862, 599, 5002. Die Kristalle im Salzbergwerk Neustabfurt zeigen die felgenden Formen. 1. reine Oktaeder. 2. Kombinationen von Oktaedern mit Hexaelern. 3. Solche von Oktaedern, Hexaedern und Pyramidenwurfeln. 4. Solche von Hexaedern und Pyramidenwurfeln der durch Auflosung des Würfels gebildet worden. Præsent 22. augent Chem. 1801. 6251. — Ans. reinem waste. Legen. 2000 in Gagenwaret vieller Solche kristallisieren. Ans reinen wast. Lagg., sowie in Gegenwart vieler Salze kristallisieren nur Würfel; bei Gegenwart von Harnstoff, Cadmium- und Chromehlorid nur Würfel; bei Gegenwart von Harnstoff, Cadmium- und Chromehlorid erhält man Öktaeder und Würfeloktaeder. Trocknet man eine mit Antimonoxydbaryum versetzte NaCl-lag vollständig ein, so kristallisieren zuletzt sehr flächenreiche Kristalle, welche die folgenden Formen zeigen 100, 111, 110, (211, 221, (332), 210, 410, Tracus (C.B. [4] 64, H. 794; Jahrb f. Miner 1892, H. 163; Oriore (Z. Kryst 24, 1895 515). Itma nus wast Lag, durch A. gefüllte NaCl bildet Warfel, Frankennen, bei Gegenwart von Harnstoff, Rome de L'lag, (Cristalloge 1793, 1, 479, Vaugunden Folgen, Seigen von Harnstoff, Rome de L'lag, (Cristalloge 1793, 1, 479, Vaugunden Folgen, Seigen von Harnstoff, Rome der beiser noch von Beisäure, Brudant (Aim Chim Phys. 9, 41, von Nathumbydroxyd oder vierfach-valle Kallum liefert die wäßrige Lösung Oktaider oder bei kleinerem Zusatz Würfeloktaeder. L. Frankennen Pong, 111, 58, A. Knor Am, 127, 68; J. B. 1863, 179, erhielt aus der Lösung von Nathin Harn das Hexakis ktaeder of O. a. dessen längere Kante 1666, die mittlere 130°20t, die in Harn das Hexakis ktaeder ° aO 2, dessen längere Kante 1669, die mittlere 130°20°, die kürzeste 171° maß; auch scheinhar reine Oktaeder zeigten sich stets aus Hexakisoktaedern zusammengesetzt, - Kristallisiert aus heißer HCl in Nadeln, welche 5.48", Wasser enthalten und in einiger Zeit in die gewöhnliche Form übergehen. Bevas (Chem. N. 35, 17). - the Würfel sind in der Regel nach colloo ausgezeichnet spaltbar, Joch ist nach Kanaras Steinsalz "von ursprünglicher B blung" dieht, ohne kristallinische Struktur, von

Buauus (N. Jahrb. Mineral. 1, 118). — Härte 2.5; parallel der Kamte von ce Oce härter die den Diagonalen. — Durch die Körnerprobe, Prassung oder Durchbehrung 1851 sich hiele bleibende Doppelbrechung des Lichtes hervorrufen. In hebem Grade dietherman. — Wie in doppelbrechenden, durch Flüssigkeitseinschläme meist trüben Kristallen erhalten duch Beschleunigung der Kristallisation durch Temperaturänderung, oder Zusats einer geleichten Bubstanz oder A. zu der Lag. Ben Saurn (Bull. see min. frung. 6, 260). — Die Kristallisation obgleich optisch insetrop, angleich elastisch nach verschiedemen Hichtungen. Von. Die Dielektrizitätskonstante ist nach allen Richtungen gleich, die elektrizeche Leitfähigun aber, wie die Elastizität, am größten in der Richtung senkrecht zu dem Würfeltähigun nittelgroß senkrecht zu den Rhomboederflichen und am kleinsten senkrecht zu den Oktoederflichen. Baaus (Wiedem. Ann. [2] 21, 855). — Gibt mit KCl, LiCl oder RH.Cl hier Mischkristalle. Kaschnerke (Z. physik. Chem. 21, (1895) 55). —

Spez. Gew. bei 0° 2.16 Quinckir, gegen Wasser von 8.9° 2.157 H. Schmön 2.204 Ch. Deville, bei 16° 2.162 Stolba, bei 17° 2.167 Reterns (Z. physik (2 \$, (1889) 289), bei 20° 2.174 + 0.003 KRICKHEYER, Spex. Gew. nach den Schmelzen, wenn rusch abgekühlt wurde, 2.125, wenn langsam 2.150 Star. Se Gew. beim Schmelspunkte 1.612 Quincks (*Pagg.* 188, 141; *J. B.* 1868, 85), 8 Gew. bei 800-1000°: 1.500 - 0.00054 (t - 900). BRURNER (Z, anorg. (I 28, 350). Spez. Gew. des kristall. Steinsalnes 2,185 Hung, 2,195 gegen W. von 4 Cz. Dzville (Compt. rend. 40, 769; J. B. 1855, 14). Zahlreiche andere Bestimmungen de spex. Gew. des NaCl differieren von 2.145 bis 2.34. — Das schnell kristallisierts Hall verknistert im Feuer. Dichtes Steinsals mit muscheligem Bruch verknistert zicht, solches mit verworren blättrigem Bruch zur zuweilen sehr schwach, krist. Steinmig w knistert in der Regel, doch stets sehr schwach. Kanstus. Es schmilzt in der listglühhitze und verflüchtigt sich dabei bereits etwas, so daß es nach Srus nicht ohne Verlust geschmolzen werden kann. Vgl. Bd. I. 1. Chlormetalle, w ferner: Braux (Pogg. 154, (1875) 161; Poincart (Ann. Chim. Phys. [5] 21, (1890) 210; an H. Ross (Pogg. 21, 188), A. Mirrechnellen (J. probt. Chem. 63, 488), Mullium (Z. an Chem. 6, 217). - Unreines NaCl erstarrt nach dem Schmelzen kristalitat reines mit ebener Oberfläche, glänzendem und bei größeren Massen zie mehr blättrigem Bruch. Karsten. — Schmp. 815.4°. V. Meyen, Russe п. Lamb (Ber., 27, 3140). 772° Carnelley; 775° Le Chatelier (Bull at chim. [2] 47, 300. 7926 RAMSAT B. EUMORFOPOULOS (Phil. Mag. [5] 41, 66. 813° Mc. Char (Wiedem, Ann. 55, 95). Daten über die Schmpp. von Gemischen von NaCl mit anderen Salzen gibt Le Chateller (Compt. ron. 118, 709). — Sendet bei Weißglut einen weißen Dampf aus, welcher nach HCl riecht, aber blaues Lakmuspapier nicht rötet. Meldrum (Chem. H. 78, 225). Das Molekulargewicht des Dampfes entspricht bei 2000° der Formel NaCl. NERNST (Nachr. Akad. Wiss., Göttingen 1903, 75). Dissoziation des Dampfes vgl. Dr Sandrival (Compt. rend. 116, (1893) 641). Elektrolyse des Dampfes: Wilson (Phol. Mag. [6] 4, (1902) 207).

Neutral. Schmeckt rein salzig. Auch reines NaCl ist schwach hygroskopisch, Stas; es nimmt an feuchter Luft 0.5 bis 0.6% W. auf, die es an trockner wieder verliert. Geglühtes NaCl nimmt an feuchter Luft nick an Gewicht zu. Karsten (Salmenkunde, Berlin 1847, 2, 38). Spez. Warms von Steinsalz zwischen 13 und 45° 0.216, Kopp (Ann. Suppl. 3, (1864) 1, 289): von NaCl zwischen 13 und 46° 0.213; zwischen 15 und 98° 0.21401 Regnault (Ann. Chim. Phys. [3] 1, (1841) 154; Pogg. 53, 60, 243). — Befraktionsindex N_F = 1.54402 bei 18° Le Blanc (Z. physik. Chem. 10, (1890) 433); ferner Langley (Ann. Chim. Phys. [6] 9, (1886) 433); Kettelen (Wieden. Ann. 31, (1887) 322); Stefan (Ber. Wiener Akad. 63, (1871) 239); Barms-Powell (Pogg. 69, (1846) 110); Bedson u. Williams (Ber. 14, (1880) 2549); Mülbelm (Z. Kryst. 14, (1888) 202); Rubens u. Snow (Wiedem. Ann. 46, (1892) 529). — Kapillaritätskonstante des geschmolzenen Selzes 6.78 mg. Quincke (Pogg. 138, (1869) 141). Leitfähigkeit desselben 8660.10—(Hg = 1) Beaun (Pogg. 154, (1875) 161); Poincaré (Compt. rend. 109, (1899) 174).

Molekularrotation hei 15.5° fest 4.080, in Lsg. 5,068. Perkin (J. Chem. Soc. 65, 25). — Bildungswärme 97.300 Kal. Berthelot (Compt. rend. 86).

Wird von H unter keiner Bedingung reduziert. Fl verwandelt schon in der Kälte in Fluorid. Moissan (Ann. Chim. Phys. [6, 24, 224). Brom gibt bei gew. Temp. ca. 5.5%, bei 400% ca. 7%, NaBr. Porimizin Ber. 9, (1876) 1025; 12, (1879) 2370). Auch Jod vermag einen Teil des Clumersetzen. Le Roux Compt. rend. 67, (1868) 1022). S und Se sind nach LE Roux ohne Einwirkung, desgl. nach Karsten, Nach Vogel entsteht etwas Natriumsulfid, nach Bemelmans, D. R.-P. 49628) bildet sich beim Zusammenschmelzen mit S Natriumsulfid und Chlorschwefel. O liefert erst bei heller Rotglut Spuren von Chlor, Schulze J. prakt Chem. [2] 21, (1880: 407); bei Gegenwart von Wasserdampf entsteht dagegen Na, O. Cabor (Chem. N. 31, 149). Ueberhitzter Wasserdampf allein wirkt nach Kunnerm (Diss. Göttingen 1861) nicht ein, nach Serivo (Ber. 18, (1885) 345) findet in der Hitze Zersetzung statt, und zwar um so leichter, je weniger die Reaktion fortgeschritten ist. Dieselbe hort auf, wenn auf 8 Mol. NaCl 1 Mol. NaOH gebildet ist. Vgl. auch Gorger (Compt. rend. 102, (1886) 1108, 1164). Borsaure, Borax und Magnesiumborat, auch SiO, schmelzen mit NaCl nicht zusammen und zersetzen es nicht. KARSTEN, Beum Gluben bei Luftzutritt entwickelt Borsaure Chlor. Delalande n. PRUDHOMME (Bull, soc. chim. [2] 20, 74). Vgl. auch Lamy (Bull, soc. chim. [2] 20, (1873) 2). Gorgev. — Falls Wasserdampf hinzutritt, zersetzen B₂O_x, R. Bonne (Wagner, Regesten der Sodafabrik, Leipzig 1866, 23), Al,O3, Thomas (Dingl. 106, 196), SiO₂, Gay-Lussac u. Thenard, das NaCl beim Gluben unter Entweichen von HCl, Bildung von Natriumborat, Natriumaluminat oder Natriumsilikat. Vgl. Bd. 1, 1, Chlormetalle. Ein Gemenge von FeSO, und NaCl entwickelt beim Rösten an der Luft reichliche Mengen Chlor und bildet Na, SO₄. Barneswil, J. Pharm, [3] 17, 443; J. B. 1850, 273). Vgl. 8-322. Andere Zers, des Chlornatriums S. Darst, v. Na, CO, und Bd. I, I, Chlorinetaile. Verh. gegen 80, 18, 366, P.O., Cros. MoO. geben bei gewissen Tempp Saurechloride. Kolbe u. Lautemann (Ann. 113, (1860) 240); Feilland (Hande, d. Chem. 4, (1886). 2 Vol. HCl-Gas werden in einer halben Stunde von 1 Vol. NaCl absorbiert, Berthelor (Ann. Chm. Phys. [5] 23, (1881) 99), worans and die Existenz einer Verbindung geschlossen werden kann, welche durch W. zerlegt wird. Ueber Rk. mit Na-Dampt vgl. Na₄Cl. (S. 354). Zerfällt durch Gluben mit Kalium in KCl und Natrum, H. Davy. Wird von Mg in geschmolzenem Zustande reduziert, jedoch nur schwierig und unvollständig. Sethert n. Schmidt (Ann. 267, (1892) 224). Metallisches Ca reduziert gleichfalls. Morssan, Desgl. metall. Al. Frank (Chem. Ztg. 22, (1898) 236. Vgl. übrigens Darst, von Na. - Die gesättigte Lsg. von NaCl wirkt merklich auf Gußeisen und bei hoherer Temp, auf Blei ein. Lungk (Dingl, 261, 131). Schmelzendes NaCl wird durch H.S (bis zu 15 °) unter Bildung von Natriumsulhd zersetzt, reichlicher bei Gegenwart von Wasserdampf. Kingzett J. Chem. Soc. [2] 11, 456; C.-B. 1873, 225. Mit NH, H8O, entsteht zuerst NH, NaSO, und HCl. dann NaHSO, und NH₂. Smith (J. Soc. Chem. Ind. 15, (1896) 3. — Veber die Elektrolyse vgl. Darst, von Na, NaOH, NaOCI und NaClO_t. - NaCl löst sich nicht im flüss, CO_t. Call-LETET, Verhalten gegen NH₃ vgl. S. 366.

		Desires	
Na	23 (43	Betechnet u gefunden 39 As	EE. UE.
Cl	35 457	60.61	60.67
NaCl	38 500	100,00	100.00

S auch Atomgew, des Na. S. 278 — Analysen von Steinsalz & in Hana's Syst. 6, Auf., 156; Kerl's Grundriss der Sahnenkunde, Braunschweig 1868, 5

b) Mit 1 Mol. H.O. - Vgl. bel a, S. 355. BEWAD.

c) Mit 2 Mol. H.O. — Kristallisiert aus gesättigter Kochschäften bei — 10°, Lowitz (Crell. Ann. 1793, 1, 314), Fuchs (Kasta. Arch. 7, 40%) bei — 5°. Nölle (Ann. 2, 93). — Last man verdünste Kochschäftens bei +1° auf einer Glasplatte verdunsten, so beobachtet man mit Hilte des Mikroakspa, das sich marst platte Tafeln dieser Verbindung bilden, in welchen bei weiterem Austrocksen bilden Würfel entstehen, welche wachsen und allmählich die ganse Substans der Tafah is als aufnehmen; zuweilem erfolgt diese Umwandlung plötzlich. Exercutans (Pogs. 37, 688). — Große wasserhelle Säulen des monoklinen System, nach Mitscherlich (Pogs. 17, 385), isomorph mit Nakr,2H.O (S. 371) sel Nal,2H.O (S. 374). Auch Hamkel's (Pogs. 53, 623) Messengen mit dem Ablespachmeter ergeben übrigens übereinstimmende Formen, wenn man die Achse b halb so lang kinst, jedoch ungleiche Neigungswinkel der schiefen Achse. Kombinationen von oof (p); oof 5(4); oof 6(5); oof 20 (6); oof 20 (6); oof 20 (6); oof 20 (7); oo

54.2 61.90 48 NaCl 59.8960.448 2 H.O 36 88.10 40,11 89.6 45.8 NaCl,2H,O 94.5 100.00 100.0 100 100.00 100.0

d) Mit 10 Mol. H₂O. — Die Existenz dieses Hydrates, zu welche eine 32.5%, ige NaCl-Lsg. bei — 23° erstarren soll, Guthere (Phil. May. [4] 49, (1875) 9); Mendelejeff (Ber. 8, (1875) 540), ist nach Obloff (J. ran. phys. Ges. 28, (1896) 715), unwahrscheinlich.

e) Wässrige Lösung. — 100 T. Wasser lösen bei

14 82,78 88,49 34.22 35.53 35.63 85,74 85.87 86,18 36.64 86,98 87.S 70 80 90 100 109*7 87.88 38.87 38.22 39.61 40.85

nach Pooglale (Ann. Chim. Phys. [3] 8, 469); ferner nach C. Möller (Pogg. 117, 35; J. B. 1862, 11) bei

0 9 12 15 20 25 30° 35.59 35.72 35.77 35.81 36.00 T. NaCl.

nach DE COPPET (Ann. Chim. Phys. [5] 30, (1883) 427 bei

-6.25 -5.950.0 8.6 18.75 5.8 20.85 38.55 \$2.5 84,17 35.63 34.22**35.7** 85.79 35,94 85.8 85.90 36.52 36.64

70.0 74.45 82.05 93.65 101.7 55.0*59* 93 108.5 109.73 36,99 87.14 38,10 87,96 38,41 38.90 40,76 89,4 40.38 T. NaCl.

Im Original noch einige Zwischenwerte. — Andere Löelichkeitsbestimmungen von Form, Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 11, 310), Under (J. prakt. Chem. 8, 285), Korr (Ann. 3, 260), Feblund (Ann. 77, 382; J. B. 1851, 334); Mulder (Scheikund, Verhandel, Rothschund)

1864, 37); Nordenskjöld (Pogg. 136, 315); Etard (Compt. rend. 98, (1884) 1277).

Hiernach ist die Löslichkeit zwischen 0 und 30° eine gerade oder sehr schwach gebogene, wenig steigende, bei höherer Temp eine gegen die Richtung der Aberissender konkav gebogene (nach Nordenskjöld logarithmische) und durchschnittlich steilere Ind. Gay-Lussac's Formel V = 35.15 + 0.04768 t past auch dann nicht, wenn man für 55.15 de Zahl 35.52 als Mittel von Poggiale's und Möllkei's Bestimm, substituiert. Noch weichendere Resultate gibt G. Karsten's (Karsten u. v. Dechens Archiv f. Miner, u. Hällich 20, 45) aus seinen eigenen zahlreichen Versuchen berechnete Formel für den Progentiebel gesättigter Kochsalzlösungen: P = 26.519 + 0.0169559 t + 0.000901615 t², nach wicht z. B. 100 T. W. lösen sollten bei

0 10 20 40 60 80 100 106° 36,088 96,42 96,79 97,63 38,62 99,76 41,07 41,64 NaCl

Nach Andres (J. prakt. Chem. [2] 92, (1884) 465 lautet die Löslichkeitsgleichung: $S=35.63+0.007889(t-4)+0.0008113(t-4)^2$. Nordersanjöld's Formel lautet: Log S=0.68

 $\frac{1}{100} = 0.0318 \left(\frac{t}{100}\right)^{2}$. Diejenige von Korr (Ann. 34, 260): $S = 35.48 \pm 0.024748t$ 0.0001000 t³ - 0.0000026555 t³. Die Löslichkeit für t > 20° entspricht der Pormet S — 34 359 + 0.0527 t Dz Corret Ann. Chim. Phys. [5] 30, 1883, 427 Nach Raupenstrauch (Monatal. 6, 1885) 563 - 39 575 - 0.0088588 (t -0.5) + 0.00027956 (t -0.5)

Die Löslichkeit ist eine etwas größere bei 20 und 40 Atmosph. Druck. C. Möller. Die gesättigte Lsg. zieht aus der Luft W. au. Fehlang. Sie wird in offenen Gefäßen durch Verdunstung an trockner Luft zu einer übersättigten. Mollen. – Die Gegenwart fremder Salze vermehrt die Löslichkeit, besonders in der Hitze. S. CaCl, und MgCl, mit NaCl. Im Gemisch mit KCl haben beide Salze veränderte Löslichkeit, derart, daß die Löslichkeitskurve eine gerade Linie wird. Etarb (Compt. rend. 109, 740). Lösiichk, in NaOH: WINTELER (Z. Elektrochem. 7, 360).

Bei der Lösung findet geringe Kontraktion statt. Schmidt (Monatsh. 11. (1890) 35). Die Ausdehnung der Kochsalzlösungen beim Erwärmen erfolgt regelmäßiger als die des Wassers, außerdem in einem höheren und

mit dem Salzgehalt steigenden Grade. G. Karsten.

Siedetemperatur der wasr. Lösung: (a = g NaCl in 100 g Wasser).

25,5 17.2 21.5 37.5 66 12.4 29.5 33,5 Siedep. 100 101 102 105 108.8 103 104 106 107 108 GEBLACH (Z. anal. Chem. 26, (1887) 438).

7.6 110 14.9 16,1 18,8 240 Siedep. 102.2 103.0 104.2 1048 106.1 107.1 107.7 108.7 109.5

DROOP RICHMOND (Analyst, 18, (1893) 142). Der Siedepunkt von Kochsalzlösungen nachstehenden Prozentgehaltes

liegt nach G. Kabsten bei:

NaCl 10 5 13 20 28 101 10 102.38 103 83 105.46 107.27 107.65 108.04 108.48 Die bei 107°9 gesättigte Lag. mit 29.5°, NaCl (oder 4184 NaCl auf 100 W.) siedet bei 108°99 Karsten. Die gesättigte Lag siedet bei 109° Karsten, die mit 429 NaCl für 100 W siedet bei 106°8 Gheppite, mit 412 NaCl für 100 W, bei 108°2 Lagnand, mit 40.38 NaCl für 100 W bei 109°73 Gay-Lussac

In starker Kalte gefriert aus der Lösung NaCl-freies Eis. NAVIER (Crell, chem. J. 1, 213). Nach Pannor und G. Kansvan kristallisiert mit dem Eise etwas NaCl, um so mehr, je konzentrierter die Kochsalzlösung ist. Der Gefrierpunkt (vgl. auch S. 361) von Kochsalzlösungen liegt bei einem Prozentgehalte von

10 12 16 bei -1.52 3.03 4.52 5,99 7.44 8,88 11.69 14.44 15.78 17.11

Konzentriertere Salzlösungen scheiden beim Erkalten Salz aus, bevor sie

gefrieren. Allgemein berechnet sich die Temp. des Gefrierpunktes (Ft) nach der Formel Ft = 0 = 0.7663855p + 0.00222442p² GKanstes Schon nach Bladdes (1788 und Despestz (Compt rend 5, 19) erniedrigt sich der Gefrierpunkt einer Kochsalzlösung proportional der gelösten Menge Salz. Er sinkt für je 1 g NaCl um 0.60°, so lange die Lösung nicht mehr als 10 g NaCl auf 100 W enthält, (um 0.649° im Mittel bis zu 8.7 g NaCl, Rossett, bei konzentrierter, z. B. 15 g enthaltender Lag dagegen proportional der Menge NaCl, 2H₂O und für je 1 g dieses wassethaltigen Salzes um 0.342° Ruddenv (Pogg. 114 63° J. B. 1861, 56). Er sinkt weder proportional dem in der Lsg vorhandenen wasserfreien, noch dem etwa darin anzunehmenden Dibydrat des NaCl, sondern bei einem Gehalt der Lsg von 5 10 15 17.5 20 21 87 29.16 31.24 g NaCl

auf 100 g Wasser um

0.580 | 0.610 | 0.647 | 0.654 | 0.680 0.688 0.7550. 0.734

fur je 1 g NaCl. oder um 0.348 0.354 0.368 0.861 0.869 0.369 0,873 0.378%

für je 1 g Nat'l,2H₄O, so daß in der Lsg. ein Gemenge von wasserfreiem oder wasserhaltigem Salz oder ein Gemenge zweier Hydrate auzunehmen ist De Corekt offin. Phys. [4] 25, 509. Der Gefrierpunkt der gesättigten Lösung liegt bei —21°. Rüdor (Poyg. 114, 79); bei —23° Mendellener. Diese Temperatur wird auch durch Vermis

von 100 T Schnee von -- 1º mit 32 T. NaCl erhalten und ist die niedrigste, welche über-haupt in dieser Weise entstehen kunn. Reponsy

Pas spez. Gew. einer 15% igen lag beträgt bei 15% 1.109 Francorus, 1.116 Sourman, 1.110 Coulars, 1.111 Battors Compt rend, 68, 932; J. B. 1869, 44, das auch die übrigen Angaben), das einer bei 15% gesättigten lag. 1.20715 Michael u. Khappet, einer bei 17% gesättigten 1.2046 Karstra — Aus dem spez Gew. des Meerwassers bei 15% berechnet sich der NaCl-Gehalt desselben durch Multiplikation der 4 ersten Dezimalen des spez Gew. mit 0013. z. В spez (1878 bei 18° = 10166; Gehalt an NaCl — 166 × 0013 = 2 158° ,. J. L. Екмах (Вст. 4, 748)

Spez Gew von Chlornatriumlonungen bei 15°. Nach Gratiacu Z. anal. Chem 8, 279,.

Proz. Nat'l	Spez. Gew	Proz NaCi	Spez Gew.	Proz. NaCl	Spez. Gew.	Proz. NaCl	Spez. Gew.
1	1,00725	8	1 05851	15	1.11146	22	1 16755
2	1.01450	.9	1 06598	16	1.11938	28	1 17550
8	I 02174 I 02509	10	1,07335	18	1 127=0 1 13523	24 25	1.18404
5	1.036.24	12	1 08859	19	1 14315	26	1,20098
6	1,04366	13	1 09/422	20	1,15107		
7	1,05108	14	1.10384	21	1 15931		

G. Kansten's Bestimmungen guben etwas medrigere Zahlen, z. B für Korbsaklögnagen von

> 1 149853 1 035547 1 072550 1.110482 1,190371

sper. Gew bei 15°.

Spez. Gew. der Lösung bei 18°: Barnes u. Scott (J. physik. Chem. 2, (1898) 536),

o NaCl 25.37 17.85 934 2491 1.746 1.1277 1.0665 1.0111. Spez Gew. 1.1928 1.0202

Das Volumen der wssr. Lsg. beträgt, wenn m die Anzahl von Gramm NaCl in 100 g W. bedeutet, bei verschiedenen Temperaturen:

 $2.78 \text{ v} = 1.0524 + 0.000840 \text{ (t-110)} + 0.0000020 \text{ (t-110)}^2$ $5.62 \text{ y} = 1.0544 + 0.000795 \text{ (t-110)} + 0.0000035 \text{ (t-110)}^2$. $12.21 \text{ v} = 1.0555 \div 0.000802 \text{ (t-110)}.$

ZEPERNICK U. TAMMANN (Z. physik, Chem. 16, (1895) 669). Die Aenderung des spex Gew. der gesätt. Lag. (b) mit der Temp. (t, laßt sich ausdrücken durch die Gleichung. D'-D=0.000434 t' t ± 0.00000017 t' $\pm t$ diejenige des Volumens: $V_{t'}\equiv V_{t'}t^{1/7}$ 0 0001444 [t'-t] + 0.000000978 [t t] ANDREA J. prakt Chem 138, 305 Vgl terust Nicon (Phd Mag. 15) 23, 385 Ausdehnung zwischen 20 80°) Veber die Dichtigkeit in sehr verdünnter wssr. Lsg.: Kohlbresch u. Hallwachs (Nach. Akad, Wiss. Göttingen: 1893, 350), S diese Bestimmungen, das spex, Gew von Kochsalzlosungen für Tempp vom Gefrærpunkt bis zum Siedepunkt umfassend, sowie die Untersuchungen über den to frostpunkt und Siede punkt der Ligge, über ihr Inchtigkeitsmaximum, the Warmelettungsvermogen, thre Verdunstungsfithigkeit und spez. Warme, auch über die Löslichkeit des Natl in W. ven G. Kansten in Kausten in Baunen's Arch fur Mineraloge Hottenkunde 20 3; daselbst auch die Literatur bis 1816. Andere Bestimmungen 4 spez. Gew., von Kochsalzlomingen, G. Danlmark (J. B. 1854, 323.; Kormskr. Popy 96, 110; J. B. 1855, 24 · H. Schier (Ann. 108, 326, J. B. 1858, 37; W. Schmitz, Popy 101, 244 and 539 · J. B. 1859, 128 über spez. Gew., größte Dichte und Gefrierpunkt. (V. v. Naumark, Possertal, München 1861, J. B. 1861, 59; Rossertal, Lan, Chim. Pagy 43, 17, 30; J. B. 1861, 40; Rossertal, München 1861, J. B. 1861, 59; Rossertal, München 1861, J. B. 1861, 50; Rossertal, München 1861, 50; Rossertal, 50; J. B. 1869, 81; ther Dichte und Ausdehnung der Löungen Kuzuns Poog 100, 334; J. B. 1857, 68; Geneu (J. B. 1850, 42; Masionac (N. Aech ph. n.t. 30, 273, J. B. 1870, 108; Le Blanc in Romand Z. physik. Chem. 10, (1896, 261); Hams (J. Americ. Chem. Sie. 20, (1898-621)

Mäßig verd. H2SO, oder konz. HNO, fällen es aus der gesättigten 1 441 7 00 11

gasf. HCl fällt es bis auf einige Tausendstel und vor dem KCl vgl 8,365), Margureutte (Compt. rend. 43,50; J. B. 1856, 113). Reinsch (N. Jahrb. 18,306; Techn. J. B. 1862, 223t. Anders bei Gegenwart von MgCl. & dieses. Verhalten gegen Nach & 8-363. Setzt man zu der gesättigten Lsg. HCl, so scheidet jedes Aequivalent HCl ein Aequivalent NaCl aus. Exgel (Compt. rend. 102,619). Nach Jeannel (Compt. rend. 103, 381) gestaltet sich die Gesetzmäßigkeit folgendermaßen: Fallt man eine gesattigte Lsg. von NaCl mit HCl, so ist die Summe der in der Lösung befindlichen Wasseraquivalente + der HCl-Aequivalente eine Konstante. Dagegen hält Engel (Compt. rend. 104, 433) seinen Satz aufrecht. Vgl terner Dutte Compt. 124. (1897) 20; Ann. Chim Phys. [7] 10-1897-566. Enklann Rec true Phys. Bay 20, (1901) 183. Durch mehrtagige fugestion mit Knochenkelbe werden einer 0.9% gen Lsg. 155% übres Salzgehaltes entzogen. Reichardt u. Cunn. J. B. 1870, 1200.

Tabellen über Kompressibilität der Lag., Hostors u. Senkripke + Wiedem, Ann [2]

29, 165 : SCHUMANN (Wiedem, Ann [2] 31, 14

Beim Auflösen von Nat'l in 15 T. W. wird Wärme absorbiert, wenn die Temp. 15°, weniger, wenn sie 86° betragt; bei etwa 100° wurde sich J. B. 1864, 94) - Lösungswarme - 1.18 Kal. Thomsen (Thermochem. Unters. III, 184); 108 für 21° BERTRELOT (Ann. Chim. Phys. [5] 4, 75). Die Beeinflussung der Lösungswarme durch die Temp, wird ausgedrückt durch die Gleichung: -1.260 + 0.000295 (t-15) Kal. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 29, 302). Tober die Läsungswärme des Nat'l- Winkelmann (Pogg. 149, 1); STAUR (Dies Zürich, 1890; v. STACKRIJEEN, Z. physik, Chem. 20, 159. Ueber Lösungs-und Verdünnungswärme: v Stackribero (Z. physik, Chem. 26, 1898) 545) Thomses, III, 108. — Gefrierpunktserniedrigung in 10 jiger Lsg. 0.600, Dampfdruckverminderung 0.604, 7.6. RAGULT (Compt. rend. 87, 167). Gefrierpunktserniedr, in 1°, iger Lsg. 0.645. Rossetti. Die Gefrierp.-Ern. wachst relativ stärker als der Gehalt der Lsg. an NaCl. woraus auf ein Vorhandensein DE COPPET verschiedener Hydrate in Lsg. geschlossen werden kann. (Ann. Chim. Phys. [4] 25, 509) (vgt. S. 359) Die Ermedrigung des Gefrierpunkts des W bei Gegenwart kleiner Mengen Nach hat Pickeneng Ber 25, 1314–26 1221 durch Kurven veranschnulicht, welche gewisse Knickpunkte zeigen; diese Knickpunkte sind mach Jones (Ber. 26, 547, 1633–Z. phonk. Chem. 11, 110), nur durch fehlerhafte Konstruktion der Kurren verursicht ... Dissoziationswärme bei 35" - 0.454 Kal. Albanienius (Z. physik, Chem. 9, 339).

Optische Refraktion in verd. Lsg.; $\mu=0.394$. $\mu M=23.0$ Doumer (Compt. rend. 110, (1890) 40), Gladstone u. Hubbert (J. Chem. Soc. 67, (1895) 831). Lichtbrechung verdünnter Lösungen: Hallwachs (Wiedem. Ann. [2] 58, 1), Für verschiedene Lichtstrahlen: van der Williagen, (Londolf-Börnstein, S. 212). Bei wachsender Konz. bilden die Brechungsindices eine Gerade, welche bei den Konz. NaCl.15H.O und NaCl.30H.O Knickpunkte aufweist. Bary (Compt. rend. 114, (1892) 827). Hierzu ferner: Schütt (Z. physik, Chem. 5, (1890) 349); Le Blanc u. Robland (Z. physik, Chem. 19, (1896) 261); Biron (J. russ, phys. Ges. 30, (1898–355). Ceber magnetische Rotation: Jahn (Wiedem. Ann. 43, (1891) 280.; Perkin (J. Chem. Soc. 65, (1894) 20).

Ueber Kapillarität: Valson (Compt. rend. 74, (1872) 103); Linebarder (J. Americ, Chem. Soc. 24, (1899) 411). — Innere Reibung einer Normallösung 1.093. Abrilians (Z. physik, Chem. 1, 285).

Diffusionskobilizie	nt der L	Seming (lk)	K	perstration.	der Library	E.
1.10		• • •		2 Stoh mo		_
1.07				1 fach-no	rangi.	
1.06				*/_fach-m		
1.08	19			//_fach-me	aran nil.	
MARINI (Rend. Accad.	dei Line	ni [5] 4. II. 🗆	135): ve l	auch Sch	U 1 05 4	: (()
1879, 369). Leitfahig	rkeit, he	i 90° 0 88	hez ar	f KCI -	1 Res	- 1-
(Compt. rend. 109, 801	ACAU DO	4 80 01001	, non e	I AU	<u> </u>	
	J		_ 30	/D. D. E.	44 9 44	
Leitvermögen:		KOHLBAUSCH	Q. MALTEY			м, ч
Normalität:	0	0,0006		0.01	0.1	
Molek. Leitf.:	(110.8)				99.09	
	bel 140°	(Noyme u. Co	J.	Amor. Chen	s. Sec. 25,	110
Normalität:	0			0.00926		
Molek, Leitf.;	(512)	494,1	482,7	468.1	405.2	
	bei 218°	(Novas u. Co	olider).			
Normalitat:	0	0.000421	0.00169	0.00844	0.0866	
Molek, Leitf.:	(782)	749.9	728.9	690.9	565.8	
		(Noves u. Co	OOT TOTAL			
Normalität:	0	0.000374		0.00749	0 0774	
Molek. Leitf.:	(984)	988.8	902.8	887.8	677.1	
MOION. LOCUEL:				00130	011.1	
37 31494		(Noves u. Co	DOLIGDE).	A 00000	A 0000	
Normalität:	0	0.000848	0 00189	0,00896	0.0707	
Molek. Leitf.:	(1078)	1011 6	974.0	901.1	692,0	
Dise	existions	red (A) Nor	гия и. Соот	.18DE).		
	_	(100 (NO)		•		

Normalität:	18*	140 •	218*	281 *	806*
0.006	97.11	96.6	95.8	94.8	90.2
0.002	105.7	HLD	98.0	91.0	89.1
0.01	198.6	10.3	87.9	84.5	81.4
0.1	108.4	79.0	74.0	88.4	50.8

Histzu fernet: Kohlbausch (Wiedem. Ans. 6, (1879) 1, 145; 11, (1880) 658; 22, (1816) 161); Cohen (Z. physik. Chem. 25, (1886) 1); Braun (Pogg. 154, (1875) 161); Kraunes (Z. physik. Chem. 5, (1880) 250); Zanninowich u. Tresarin (Z. physik. Chem. 19, (1882) 123); Sheldon (Wiedem. Ann. 84, (1888) 123); Klein (Wiedem. Ann. 27, (1886) 18); Vincentini (Att. Acad. Torino 20, (1884—1885) 869); Bridge (Wiedem. Ann. 27, (1886) 18); Vincentini (Att. Acad. Torino 20, (1884—1885) 869); Bridge (Wiedem. Ann. 21, (1890) 28); Bridger (Wiedem. Ann. 1, (1877) 499); Walden (Z. physik. Chem. 2, (1888) 49); Franti u. Kraus (Americ. Chem. J. 24, (1900) 88); Leng (Mém. Acad. St. Péterső. [5] 28, Nr. 3. Ueber Leitfähigkeit in W., A., Ae., Glycerin: Cattareo (Atti dei Lini 1893, 2, Heft 7). — Ueberführungszahl für Na in 1% NaCl-Leg. bei 28: 0.608. bei 95%: 0.551. Bein (Wiedem. Ann. 46, (1892) 29).

0.608, bei 95°: 0.551. Bein (Wiedem, Ann. 46, (1892) 29). Wärmeleitfähigkeit einer Lsg. von 33%, 1.737. Winkelmann (Part) 149, (1873) 1, 492; 158, (1874) 481). Spezifische Wärme einer Leg. wellt enthält:

200 Aeq. H₄0 0.9596 100 50 Spez. Wärme: 0.8760 Mol.-Wärme: 891 0.9280bei 16-20° 1779 3566 Spez. Wārme: 0.8779 0,9304 0.9623bei 22-25° Mol.-Wärme: 898 17833577

Marignac (Arch. phys. nat. [N. P.] 55, (1876) 113). Von Lagg. der Zusammensch +200 Mol. HaO bei 18. +10 Mol. H₂O +50 Mol. H₂O 1NaCl 0.978 0.931 0.791

THOMSEN (Pogg. 142, (1871) 837). Vgl. ferner: Strombeck (Z. physik. Chem. 11, (1895) 625); Tammann (Z. physik. Chem. 18, (1895) 625); Person (Ann. Chim. Phys. (1851) 437); Schüller (Pogg. 136, (1869) 70).

Verhalten von NaCl-Lsgg. gegen Lsgg. anderer Salse usic.: Ans der v

Lsg. scheiden die Karbonate von NH., K, Ca und Mg, namentlich (im letzten Falle unter Druck) noch CO, eingeleitet wird, NaHCO,

Auch NH, NO., Karsten, zersetzt wäßrige Kochsalzlösung. Ueberschüssiges PbO bildet mit Kochsalzlösung NaOH und basisches Bleichlorid, Scherer, Zusatz von Ca(OH), befordert diese Zersetzung. Bacher (Techn. J. B. 1870, 176). S such Darst von NagCOs und NagSO4; andere Zers Bd I, I, Chlormetalle.

a) NaCl met NaOH. — Konz. kalte Lsg. von NaOH entzieht der gesättigten Kochsalzissung W. und fallt sie, bis auf 1 Mol. NaOH 4 Mol. W. vorhanden sind. Brutundot (Compt. rend. 76, 1111). — Eine Lauge, welche auf 53.8 T. NaOH 45.7 T. Kochsalz entbält. scheidet beim funkochen ein Salzgemenge ab, welches zu Anfang 65 Prox. NaCl enthält. Erst unch längerem Sieden und Aussoggen sinkt der tiehalt des ausgeschiedenen Salzes an Nat'l auf 38 dann rasch auf 14.7 Proz. J. Konn.

an NaCl and 38 dann rasch auf 14.7 Proz. J. Konn.

d. NaCl mit. NH₄Cl. — Beim Vermischen gleich konz. Lösungen beider Salze wird Wärme absorbiert. Winnenmann (Pogg. 449. 492. – NH₄Cl wird in gesättigter NaCl-Leg durchsichtig und überzicht eich sogleich mit Kochsalzwürfeln; auch Kochsalz vermag sich in der gesättigten Lag von NH₄Cl meht ohne Ausscheidung von NH₄Cl zu lösen; beide Lö-ungen, sowie die aus einem im Ueberschuß vorhandenen Gemeige beider Salze bereitete, zeigen bei 18.75° das spez Gew. 1.179. Kansten (Philos der Chemie, Berlin 1943, 86). Eine bei Ueberschuß beider Salze dargestellte Losung enthält [nach dem Erkalten auf 13 bis 16°, v. Haung J. prokt. Chem. 103, 119.], auf 100 T. Wasser:

	1	MULDER.		v. Has	CHIL.	KARSTER.	RUDORFF.	Menous.
	10 bis 20°	10°	100	13 bis	160	18,759	18,70	Stedhitze.
NaCl	8,88	30.00	-	24 6	26.1	26 38	23.9 40	223
NH ₃ Cl	-	19.50	33.3	188 .,	20.3	22 96 37 03	22.9 -	78.5 87.3
		49 50		43.4	46.4	48 44	46.8	10118

MULDRA Scheikund, Verhandel, Rotterdam 1904, 168). Ruddary (Pagg. 148, 464; Ber. 6, 482)

Aus der Mischung der wast Leg von Nat'l mit NH Cl kristalhsteren Mischkristalie teils in Form von Dendriten, teils in Form von Würfeln. Cunvanen. (Compt. rend. 85,

(1877), 496).

(1877), 490).

2) Auf? mil KCl. — Beim Vermischen von gleich konz. Lösungen beider Salze tritt Temperaturerhöhung ein A Winkelmann, Gesättigte wührige Kolhsalzisg, ninmt KCl nur unter Abscheidung von NuCl. gesättigte KCl-losg NuCl nur unter Abscheidung von KCl auf, diese logg., sowie die durch W aus einem lieberschuß beider Salze gebildete, enthalten dieselben Mengen beider Salze und zeigen sänstlich das gleiche spez Gew Karstun Philos. der Chem. 1843, 87 Heilles W., in Berührung mit einem lieberschuß beider Salze erkaltend, bildet eine log, welche in 100 T. 7 bis 10 NuCl. 20 bis 23 KCl enthält v. Hause (J. prakt Chem. 103, 119) 100 T. W. lösen bei

		Rt nomy.	MULDER.	Раок и Кміситьку.
	190	1898	190	15%
NaCl	35 B	29.9		30 65
KCL		157	34.4	13.92
		45 6		44 57

Diese durch Erhitzen mit einem Ucherschuß gleicher Teile beider Salze und Erkalten bereitete Lag verändert ihre Zusammensetzung weder beim Eintragen von NaCl, noch von

KCl. Repense (Pogg 148, 464)

b) NaCl met KClO_x. — Mit KClO₃ gesättigtes W. nimmt NaCl auf und erlangt dadurch die Fähigkett noch mehr KClO₃ zu lösen, Mangemeter (Compt. rend 38, 301; J. B 1851 281), und zwar erfordern 1 Mol 129 Gewichtsteile KClO₄, welche an und für sich 2423 Vol. W. zur Lag, gebranchen würden, nach Zusatz von

4 Mol. Nat'l 2208 1910 Vol. Wasser 2080

comit vermehrt jeder folgende Zusatz von Nat'l die Ebdiehkeit des KClO, weniger

als der vorhergehende. Glaustonn J. Chem Soc 15, 202. J. H 1902, 14

**O Nath mit NH, NO, und NaNO, wat NH, Cl. = a) Auch hier wirkt ein Zusatz von NH, NO, wie im vorigen Falle. Makoukuitte. Beim Vermischen gleich kinz. Lösungen wird Wärme absorbiert Wiskelmann. — Eine gesattigte Log. von NH, NO, estitigt sich beim Eintragen von Nat Imit diesem Salze ehne alle Ausscheidung und läch beim Verdunsten zuerst Nat I auskristallimeren. Aber NH, NO, welches man bei derselben Temp in gesättigte Kochsalzlosung eintragt. best sich auf anfangs ohne Abseheidung dann unter Fallung von MI, i i auch lata die freiwilig verdunstende Lag. NH, i InaNO₂ und endlich Nat i auskristalieseren. Kaustus Fhlos der Chemiz 1843, 100. – Eine durch Erwarmen von 80 g. NII, NO₃ und 25 g. Nat I mit 50 ccm. W. und Abkühlen dargestellte Lag. wird durch Eintragen von Nat I sowohl wie von NH, NO₃ weiter verlindert, eisteres Salz erhoht, letzteres ermedrigt die Temp, der Lag. Redorder (1999, 148, 568). — b. Beim Vermischen gleich konz. Lösungen von NaNO₃ und

NH, 1 wird Warme frei Winkermann. Hat man in 50 g W. S. 6 oler B g einer Mischung NH₁(1) wird Warme frei Winkermann. Hat man in 50 g W. S. 6 oder 8 g einer Mischung gleicher Molekule NaNO₄ und NH₄(1 gelöst, so hegt der Gefrierpunkt dieser Lösungen ber 2°0, 5°75 und 7°4. Denselhen Gefrierpunkt zeigen auch Lösungen, die in gleicher Weise aus einem bemisch von gleichen Mi-lekülen NH₄NO₄ und Nat1 hereitet sind Röngers — NaNO₄ löst sich raseli und reichlich in der gesittigten Lag von NH₄Cl und sondert erst zuletzt NaCl ab, welches auch beim Verdunsten neben NaNO₂, NH₄NO₄ und NH₄Cl erscheint — NH₄Cl löst sich in gesattigtem NaNO₅ zurest klar, aber lang-am und scheidet dann NaCl ab Kanstes (Philos. der Chem., Berlin 1843, 105 – Die durch Erwärmen von 50 g NaNO₃ und 25 g NH₄Cl mit 50 eem W und Abkühlen auf 8°4 dargestellte Lösung wird weder durch NaNO₄ noch durch Ml₄Cl weiter veräudert. Reposite

(Pagg. 148, 568).

2 NaNO₂ and NaCl. - Glatch konz. Lösungen beider Salze erwärinen eich beim Vermischen Wisskeimann Wird W bei 18°75 gesuttigt 1 mit Nat I allein, Mulden, 2. zuerst mit NaCl dann mit NaNO₃; 3 zuerst mit NaNO₃, hierauf mit Nat I; 4, zuglich mit beiden Salzen, Kausten (Philm der Chem Berlin 1848, 87); 5 allein mit NaNO₃.

Mulbra, so enthalten die Lag auf 100 T. Wasset

25 22 24 96 24 98 24 6 Nat I 36,0 25 84 86 G 95 MA 25 K5 56 R NaNO,

Also enthalten die Losungen 2) bis 1 auf 2 Mol NaCl 3 Mol NaNO, Gel. NaNO, Bechn 31 5 aud 68 5) Mer Den (Scheik Verhandel 1864, 167 Gef. 32 1 Nat 1, 679 Erwarmt man cinen Ueberschuß beider Salze mit W und laßt auf 20° abkühlen, so enthält die Lag uuf 100 W die unter 6 angegebenen Bestandteile und wird weder durch Eintragen von Nat'l

noch von Na VO, wester verändert. Renouve. Pagg. 148-466.
5) Nat'l mit KNO, und Na NO, mit KCl.—Ein Gemisch der ersten beiden Salze. (*) Mat? mit KNO, und ManO₅ mit KC?—Ein Gemisch der ersten beiden Salze in 2 T. W. gelöst, erniedrigt die Tenep um 10°, ein solches der zweiten um 12°. Hannans (Pharm Veretel) 13, 10°. Beim Vermischen gleich kenz. Lagg der ersten beiden Salze tritt Wärmesbaorption, bei den Lagg des zweiten Salzpaares Freiwerden von Wärme eiz. Wiskrinans Pigg 149 492 a Eine gesättigte Salpeterlösung erlangt durch Aufnahme von Nat'l, eine gesättigte Kochsalzlösung durch Aufnahme von KNO₄ die Fähigken, noch mehr von dem zu ist vorhandenen Salze aufzulösen. Laman 1716. Verschat man 100 g bei 18° gesattigter Lag. von KNOs, welche bei 1.151 spez. Gew. 78 37 g. W. 21 63. Salpeter enthalten, mit

10 00 25 15 28 85 g Nat'l,

so vermögen sie noch

0.744 1.267 1.658 1.827

5 288 3,22 KNO, aufzunchmen, die Lösung zeigt 1.1871 1.2212 1.2523 1.2832 1.3096 1329 spez Gew.;

die letzte dieser Lösungen ist gesättigt. Longenamp (Dingl. 117, 452). 100 T W enhalten gelöst

	1	5	3.	4.	5	6.	7,	8.
				PAGE B.		KARSTES.		
	LOXOCHAMP	Ripo	DEFF.	KSIGHTLEY				Mercanic
Temp	40	140	180	15°G	18"76	1891	18º75	Siedhitze.
Naci	35 96	38.5	38.9	39.57	36 53	38 25	39.19	37.9
KNO _t	26 01	28 7	364	32 32	33 12	20 45	38.58	306.7
	61.97	67.9	25.0	71.80	49.65	62.20	77.79	SALAS

Ber 5 wurde eine gesättigte Nat'l-Lüsung mit KNOs, ber in eine gesättigte Salpeterlösung mit Natl gesattigt die übrigen Leg sind mit einem Ucherschub beider Salze dar-gestellt, und zwar Et bourge's Lösungen durch Erwärmen und Abkühlen auf die angegebeute Temp Letztere beiden Lösungen werden weder durch Eintragen von Nach, noch von Temp Letztere beiden Lösungen werden weder durch Eintragen von Nat I, noch vol KNO₄ verhandert Redurer Lösung 1) zeigt 1 331 spez Gew. Pagz n. Kytourus (J. Chem Sac (2) 10 565). Karsten Philos, der Chemie, Berlin 1843, 851. Myllur (Scherhund Verhandel 1861, 207 — b. Kt Lost sich in gesittigtem NaNO₂ nur anfangs chie Abscheidung von KNO₃, daun mit solcher auf Karsten (Pados, der Chem 1843, 101). S. auch Darst, von KNO₄, S. 30. Die durch Erwhrmen von 50 g. NaNO₄ und 25 g. KO mit 50 cm. W. und Abkühlen auf 14° bereitete Lag., welche verschieden von der aus Nat 1 und KNO₄ dargestellten ist, wird durch Eintragen von NaNO₄ salzreicher, aber Tuner an Chier, durch Eintragen von Kt 1 salzkriver, aber enthält hierauf um etwa 1, mehr Chlor. an Chlor, durch Emtragen von KCl salzhrmer, aber enthält hierauf um etwa 🐪 mehr Chlor. Reporty 11 apr 148 567

Aus einem im Ueberschuß vorhandenen Gemisch 1, von KNO2, KU und NatT; 2 vo NaNO, KNO, and NaCl nelmen 100 T. W. nach Paog n. KRIGHTLEY (Chem. Soc. J [3]

10, 106: nuf

KNO, 3144; KCI 139, Natl 3858; spex Gew, 1330
 KNO, 2892; NaNO, 5368; Natl 2644; spex. Gew, 1439.

3) Nat? mit Na₂SO₄. — Beide Salze schmelzen in jedem Verhältnis bei dunkler Rotglut zu einer klaren Flüssigkeit zusammen, die beim Erkaiten zum durchscheinenden Email erstarrt. Kanstan Salmenkunde, Berlin 1947. 2, b3. Ein Gemenge gleicher Moleküle beider Salze schmilzt hei einer weit niedrigeren Temp., als jedes der Salze für nich, und leichter als ein Gemenge von 1 Mol Na₂SO₄ mit 2 oder 4 Mol Nat'l. Lyvon. (J. prokt (Jiem. 36, 20. — Wildinge Löxungen, welche bereitet sind 1 durch.) Sattigen einer gesättigten währigen Kochsalzlosung mit Glaubersalzkristellen webei keine Ansscheidung des gelosten Salzes erfolgt : 2 durch Sättigen einer Lag von Glaubersalz mit NaCl, wobei sich Kristalle von Glaubersalz absondern; 3 durch Sättigen von W mit einem Gemenge beider Salze, zeigen dasselbe spez Gew. - Beim Eintzagen von an der Imft zerfullenem Glaubersalz in gesättigte Ko haalzlösung entsteht ein Nd. von Nacl, dem sich dann ein wasserärmeres Natriumsulfat beimengt. Kansten Philos der Chem. Berlin 1843, 92: List man 603 T. NaCl. mit 392 T. Na,80, in W. und keeht ein, so fällt anfungs fast reines Natriumsulfat meder, dem sich dann eine rasch steigende Menge Nat'l beimengt J Koun (Ann. Chim. Phys. [4] 10, 125) — Die Löslichkeitskurve von NaCl in Na SO, weigt zwischen 14.8 und 34 28° keine Unstelligkeit. Manie u. Manquis (Compt. rend. 134, 6841.

a Na₂SO₄ wiif KCl and K₂SO₄ mit NaCl - Die durch Erwärmen von SO g wasserfreiem Na.SO, und 30 g KCl mit 50 ccm W bereitete Lag ist nach dem Abkühlen auf 14" verschieden von der aus NaCl und K.SO, dargestellten Lag. Erstere wird durch Erwürmen mit Na.SO, sowohl wie mit KCl und Wiederabkühlen weiter verändert, auch bewirkt gepulvertes kristallisiertes Glaubersalz eine Ermedrigung, Kell eine Erhöhung der Temp Remoner (Pogg. 148, 566 . a Glaubersalz lost sich in gesättigtem KCl schnell und reschied auf, aber unter Ausscheidung von Kaltumsulfat. — Eine gesättigte Lieg von Na₂SO₄ löst KCl nur unter gleichzeitiger Bildung von K₂SO₄. Kansten — b) Ein Gemenge von 1 M.I. K₂SO₄ mit 2 Mol. NaCl schmitzt noch leichter als ein solches Gemenge von Na₂SO₄ mit NaCl und zieht sich beim Erkalten stiek zusammen. Lavon *J. prakt. Chem.* 36, 30). Auch bei anderen Verhältnossen schmelzen beide Salze schon in dunkler Retgint zu einem gleichartigen durchscheinenden Glase, welches sich beim Erkalten stark zusammenzieht. Aus der wssr Log der Schmeize kristallisiert Kuliumnatrumsulfat. H. Rosa Kanstas (Salinenhunde, Berlin 1847, 2, 52 Souchl K. SCI, wie Nat'l Rist sich ohne Abscheidung eines Salzes in der gesättigten Log des anderen. Kanstas (Philos der Chem. Berlin 1843, 98. Erwärmt man einen Veberschuß beider Salze mit W. und kühlt auf 14° ab, so entbält die Log, auf 100 T. Wasser.

7 19 K₂SO₄ NaCl 102 7 03 37 GO 25 8 36 71

Die Lösung 2. veräudert sich nicht beim Erwarmen mit den einzelnen Salzen und Wiedererkaltenlassen; sie enthälf eine dem verhandenen t blor entsprechende Menge Natrium and eine der Schwefelbäure entsprechende Kaliummenge. Rt boars Popp 148, 566—1 und 3. Loslichkeit der angegebenen Salze nach Mit den Scheikund Verhausleit 1504, 35 u. 49)
4. Zusammens, der mit einem Veberschuß beider Salze bei 1576 bereiteten Lsg., welche 12415 spez. Gew zeigt, nach Page u Kriuftley J. Chem Soc. [2] 10, 566)
100 T. W. bei 1576 in Berührung mit einem Veberschuß von K₂80₄, KCl und NaCl nehmen 469 K₂80₄, 1014 KCl, 32 15 NaCl zu einer Lsg von 1,2504 spez Gew auf Page.

u. Kwientiny Aus einem Lösungsgemisch von Nat'l und Kaliumsulfat kristallisieren über 3.7° diese Salze wieder aus, unter 3.7° bildet sich KCl und NaSO, Van't Hopp u. Reichen

(Z. physik Chem. 3, 482)

2) Nat'l mit Nad und NaBr. - Aus einer gesättigten Kochsalzlösung scheidet Erwärmen mit überschussigem NaBr oder Nad und Abküblen auf die Anfangstemp fast alles NaCl ab, indem sich das leichter lösiche Salz auflost. Ebenso wird aus der Lieg von NaBr durch Süttigen mit NaJ fast alles NaBr gefällt. — Stellt man mit litlfe von b W. aus einem überschüssig vorhandenen Gemisch 1 von Natl und NaBr. 2 von Natl und NaJ; 3. von NaBr und NaJ und 4 von Natl NaBr und NaJ Liegg dar so betragt nach dem Erkalten auf 18 bis 19° die in 100 T. Flüssigkeit geloste Salzmenge nahezu ebenseviel, wie sie bei Anwendung des am leichtesten lo-lichen Salzes für sich betragen würde, auch enthalten die Legg fast nur von diesem und wenig von dem schwerer losienen Salz. v Hausa (Ber Wien, Akid 53, [2] 221, I prakt Chem 98, 137, J. B 1866 58 Verhalten gegen NaClO₂, Na₂CO₂, NaH₄PO₄ und NaJO₅ siehe bei diesen Ver-

hindungen. -

Die Löslichkeit des NaCl in A. steigt proportional der Temp. Sie betragt für A. von 08282 spex. Gew. bel 0° 505 Gewichtsprox., in 100 Gewichtsteden bei.

4 10 13 23 32 33 44 51 60° 10.9 11.1 11.48 11.5 12.5 12.5 13.1 13.8 11.1 T. NaCl.

Gerrander (Ann. Chim. Phys. [4] 5, 146; J. B. 1985, 64; Bei 15° issen 100 T. von

80 Gewichts 1.29 T. NaCL 5.98 28.58 29.55 17.51 18.26 9.77

H. SCHLYY (Ann. 118, 385; J. B. 1901, 87). — 100 T. A. von 75 Gewichten 38° 14* 1509 71%

1,088 T. NaCL 0.8610.7860.700

100 T. A. von 95.5 Gewichtspros. lösen bei 15° 0.174, bei 77°S 0.171 T. NaCl. (Ann. 64, 298; J. B. 1847 u. 1848, 894). 100 T. Methylalkohol von 40 Gewich 14.9 T. NaCl. H. Schley. — In Propylalkohol sparenweise löslich. Schlean Chem. 14, 273). Fällung aus west. Lag. durch A. oder Aceton: Taxlon (J. 2011). 1180 Löslichk. in Ensighter: Lagranuscan (Americ. Chem. J. 16, (1894) 21 articles and Albeholm. Power of the control of schiedenen Alkoholen: Bobland (Z anorg. Chem. 18, (1898) 827).

C. Chlornatrium-Ammoniak. — NaCl verschluckt unter hohem Druck v wobei es anfschwillt, verliert es aber reach an der Luft. Wart (Pogs. 128, 285). (Proc. Roy. Soc 20, (1872) 140). Es liet sich wenig in fitte. NH₂. — Franktier a. (Americ. Chem. J. 20, (1898) 894).

NaCl.5NH₃. — NaCl löst sich in fittesigem Ammoniak von — 187

auf (vgl. dagegen oben, Franklin u. Kraus), beim Abkühlen diaser i auf —30° kristallisieren feine, weiße Nadeln, welche durch Verdu lassen des NH, nicht über - 24", rein erhalten werden können.

Tennion bei - 24° -90.8° -- 17.50 -15.0° - 10.0° 777 892 1074 1805 2130.

JOANNIS (Compt. rend. 112, (1891), 337). Bei drei Analysen war das !

NH_a: NaCl = 5.018, 5.007, 4.968. JOARNIB.

D. Chlornatrium-Natriumamid. — NaCl, NaNH ... - Man behandelt Na und NaCl mit einer zur Lsg. des letzteren unzureichenden Menge von 🕰 NH_a. Die braunrote oder blaue Lag wird hierbei farblos, währes die der Reaktionsgleichung entsprechende Menge H entwickelt. We wird durch überschüssiges NH, zerlegt, indem NaNH, surückbleist; zerlegt in NH, NaOH und NaCl. JOANNIB (Compt. rend. 112, (1891))

		JOANNIE.
Na	47.17	46.08
Cl	86,42	38.89
NH.	16,41	15.08
aNH. NaCl	100.00	100.00

E. Chlornatrium mit Schwefeltrioryd. NaCl, 480s. - NaCl absorbiert des Da der wasserfreien Schwefelsäure und verwandelt sich in eine breiartige, dann bie kristallische M., welche annähernd obige Zusammensetzung hat. Schulze (Ar.

4, 112). S. auch Bd. I, 1, Chlormetalle.

F. Natriumswifatochlorid, Sulfohalit. — BNa₂SO₄2NaCl. — Findet sich als sellent Mineral in den Salzlagern des Borax-See's (San Bernardino, Californien); Rhombendeldseder von der Größe mehrerer Zentimeter, aufgewachsen auf Hanksit. Durchsichtig, schwidgrünlichgelb, sehr gut ausgebildet, Flächen glatt und glänzend. Spes. Gew. 2.489, Handstein S.5, sehr schwer löslich im W., an trockener Luft unveränderlich. Verunreinigt R. Natriumkarbonat. Enthielt Cl 13.12; SO₅ 42.484; Na₅CO₆ 1.77, d. h. NaCl 21.684, Na₅Sl₆ 75.411, während der Formel entsprechen würde NaCl 21.55, Na₅SO₄ 78.45. Hinder a. Macking auch Geric J. aci. (Sill.) Ell 28.463) Mackintosh (Americ. J. sci. (Sill.) [8] 36, 463).

G. Unterchlorigsaures Natrium, NaOCl. — a) Mit ca. 6 Mol. H.O. -Kristallisiert aus den konzentriertesten Lsgg., dargestellt nach Muspart SHITH (J. Soc. Chem. Ind. 17, (1898) 1096) (vgl. S. 367), in dünnen Nadda, welche als Verunreinigung ca. 3% NaCl, aber kein NaClO, enthielten.—
Payen füllt Chlorkalklag, durch NaCO. Dampft man die so erhaltene Flüssigkeit in Vakuum nicht ganz zur Trocknis ab, so erhält man NaCl in einer Mutterlange nehnt aus verstehe verstehe verstehe der verstehe versteh gewitterten Kristalien von Natriumhypochlorit. Souberban, — Leitet man des em 100 T. NaCl entwickelte Chlor zu 19 T. gepulv. trockenem Na₂CO₅, nur mit 1 T. W. befescht so erhält man die bleichende Verbindung im festen Zustande mit NaHCO₅ gemengt. Pn. East u. Schindler (Report 31, 1). 8, auch Bd. I, 1, Unterchlorige Sourc. - Enthalt in the Zustande ca. 55 % W., schmilzt darin schon bei 20° und zersetzt sich den Beim Vermeugen mit Kieselguhr findet spontane Umwandlung Chlorat statt, durch einen Strom trockener Luft kann das Salz entwässel

werden und ist dann ebenso haltbar wie Chlorkalk. Dieses Produkt schmilzt bei 45° und enthält 40-60°, aktives Chlor. Muspharr (J. Soc. Chem. Ind.

22, (1903) 591 L

b) Wüsserige Losung. - Bildet einen Bestandteil des sog Chlornateons, einer durch Einleiten von Chler in die Lag von NaOH oder Na, CO, dargestellten Flüssigkeit. Man leitet. Chlor ein, bis die Flüssigkeit heftig zu brausen beginnt. Lanamagie J. Chim méd. 2, 165) bereitet die Labers igne side Finangkeit, indem er das Chlor aus 576 T. NaCl durch eine Leg-ron 2500 T. krist. Sodu in 1000 T. W. leitet. Hierbei kommt nuf 1 At. Na nur etwa ' At. Cl. Wird in sehr konz. Lsg. gewonnen, wenn durch Eintragen von festem Alkalihydroxyd immer ein möglichst großer Ueberschuß von NaOH in Lsg. erhalten wird, wenn die Temp, nicht über 27° steigt und wenn Schaumbildung möglichst vermieden wird. Wird in dieser Weise operiert, so lassen sich Lagg, von 84° Tw. darstellen, welche frei sind von NaCl, da dies bereite in einer Lag von 68° Tw. so gut wie unt ist Eine solche Lag, gibt nur bei tiegenw von Eisensalsen O ab. Muspratt u. Smith (J. Soc. Chem. Ind. 17, (1898) 1096; über die Zersetzung solcher Logg Museratt u Smith iJ Soc (hem Ind 18, 1809, 210). - Elektrolytische Darst. Man elektrolisiert eine alkalisch gemachte Lsg. von NaCl ohne Diaphragma. Die Wirkung der Elektrolyse wird erhöht, wenn man zwischen zwei Kathoden eine greisere Zahl von Ansden einoplact, um deren Oberfläche zu vergroßern; Kathoden eine greisere Zahl von Ansiden einerdnet, um deren Oberstäche zu vergroßern; die Kathoden sind ferner mit Behältern aus Druhtgeslecht umgeben, welche mit Braunstein gesülft sind um den entsteh-inden Wasserstoff zu exyleren; zur Verwendung kommt eine NaCl-Lag vom spez Gew 1089 Andmont in R.P. 51554. — Apparat zur elektrolytischen Gewinnung von Bleichstassigkeit. Keilden (D.R.P. 76115) Exdenauter Z. Elektro bem. 2, 68. 88, 107, 202, 289. Winss D.R.P. 87077. Haas in Ortigi. D.R.P. 80617, 20790, 32103, 35549, 39390. 42217, 42455, 49851, 70278. — Zur Ernelung guter Resultate sind vorteilhaft. I Anwendung großer Stromdichte, 2 gute Kuhlung, 3. Anwesenheit geringer Mengen von Calcium- oder Magnesiumsalzen, welche, als Hydroxyde ausgeschieden, the Kuthode gegen die Log schützen, 4 Anwesenheit von 0.2% Kahlumchromat, welche die Ausbeute sind tweiten kann Fonsten (Zhem. Ind. 22, 1899-501, 534). Miller (Z. Elektrochem 5, 1896-469. Bei der Elektrolyse hildet sich primitr an der Anode Hypochlorit; Chloratbibliung sindet in dem Maße statt, in welchem die elektrolysische Gegenchlorit: Chloratbiblung findet in dem Mabe statt, in welchem die elektrolytische Gegen-spannung die Polarisationsspannung überwiegt. Lorikez in Wernetts. Z. Ecktrochem 6, 389, 408-419, 437, 445, 461. Vgl. ferner über Elektrolyse von Alkalichloriden KClO., S. 101.

Wird bei der Fabrikation bikarbonathaltiges NagtO, verwandt, so unterliegt das gewonnene Hypochlorit einer sehr schnellen Zersetzung. Sünder (Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 255). Die Lig, des in ohen beschriebener Weise dargestellten Praparates greift Eisen energisch unter Bildung von Fe.O. an, Blei unter Bildung von PbO,, Zink gibt langsam ZnO, eine Kupterzinklegierung rotes ('u.O. Sie enthalt dann Chlorsaure, aber kein Metall, PEARSON (J. Soc. (hem. Ind. 22, 731). - Die Lag. gibt beim Kochen nur O ab, wenn ein Strom von gewaschenem (O, hindurchgeleitet wird. Austes (Americ, Chem. J. 11, 80). Sie zersetzt sich auch im Dunkeln in Chlorat und Sauerstoff, schneller im Licht und zwar wächst die Zersetzungsgeschwindigkeit mit der Brechbarkeit der Strahlen. Bualt &! (Z. anorg. Chem. 18,

(1897) 399),

Gefrierpunktserniedt, für 1 g in 100 g W. = 0.454; molekulare: 33.9. RAOULT (Compt. rend. 98, (1884) 509). - Neutralisationswarme NaOH (Lsg.) + HOCI(Lsg.) = 9.980 Kal. Thomses (Thermochem, Unters. I, 238). Reaktionswarme zwischen 2Cl und 2NaOH (Lsg.) 24.65 Kal. Thomses (H, 125); 25.31 Kal. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 5, 337).

H. Chloriganures Natrium. - Dem Kahumania S 30, gleichend, zerflieblich; zersetzt eich erst bei 250° in NaClO, und Nat i. Mirton.

I. Chlorsaures Natrum, NaClO₂, - 1. Man übersättigt eine Lsg. von NaOH oder Na₂CO₈ mit Chlor, kocht und trennt NaClO₄ und NaCl durch Kristallisieren. Chenevin, Vacquelin. Dies gelingt hier schwieriger als beim KCiO, da die Löslichkeit beider Salze weniger verschieden ist, und wird durch Anwendung von A. erleichtert. Chungrix, Schlosing (Compt. rend 73, 1272) erreicht auch ohne A.

die Trennung, selbst wenn, wie er vorzieht, das NaClO, durch Zersetzung von siedender Chlorkalklösung mit Na, CO, gebildet ist. MUCK (D. R.-P. 25785) verdampft die NaCl und NaClO₈ enthaltende Lsg. zur Trockne und behandelt den Ruckstand mit beider, gesattigter NaCl-Log,, wobei nur Chlorat in Log, geht and beim Abkühlen wieder auskristallisiert. — 2. Man leitet Chlor bei einer 100° Fahrenheit nicht übersteigenden Temp, durch eine Reihe von mit Natriumkarbonat gefüllten Gefäßen. Best u. Buock (J. Soc. Chem. Ind. 14, 865); vgl. auch Habgreaves u. Bird (C.-B. (1896) I, 1147). — 3. Durch locker auf einem Rost in einem Turm aufgeschichtete Soda wird von unten ein Chlorstrom hindurchgeleitet; es tropft eine fast nur chlorathaltige Lsg. herab, welche wieder heraufgepumpt und wieder dem Chlorstrom entgegengeführt wird; schließlich bleibt auf dem Rost nur NaCl, wahrend sich alles NaClO, in der Lag. befindet. HARGREAVES (J. Soc. Chem. Ind. 20, 224). -4. Man leitet CI in suspendierte Magnesia, dampft auf 35-50° Bé. ab, so daß beim Erkalten ein Teil des MgCl₂ ausfallt, und versetzt die Mutter-lauge mit NaOH oder Na₂CO₂, wodurch die Magnesiumsalze gefällt werden und von nenem in den Prozeß eingeführt werden können, wahrend die Lauge NaClO3 (und etwas NaCl) enthalt. Museuxtr (Dingl. 254, 17). -5. Man dampft eine Lsg. von 1 T. (NII4), SO4 und 1 T. KClO3 in 5 T. W. zu einem dunnen Brei ein und digeriert denselben einen Tag lang mit A. von 80 %, worin sich das gebildete NH4ClO3 auflöst. Die Lsg. wird eingedampft, nachdem der A. vertrieben ist mit dem gleichen Gewicht W. versetzt, 5 T. Na, O. hinzugefügt, auf dem Wasserbade zur Verflüchtigung des Ammoniumkarbonats eingedampft, dann im doppelten Gewicht W. gelöst und zur Kristallisation gebracht, Wittstein, - 6. Man fallt Calciumchlorat mit Na,80, oder Na, (O3, und läßt nach dem Konzentrieren auskristallisieren, Schox Journ, Pharm, Chim, [5] 27, 522; C.-B. [4] 64, II, 173). - 7. Man sattigt eine Lsg. von HClOs mit NaOH oder kocht (9 T.) KClO, mit (7 T.) Na, S(F), Berzellus, - 8. Man zersetzt in kochendem W. gelöstes Natriumhydrotartat mit KUO, beseitigt das beim Erkalten auskristallisierte Kaliumhydrotartat, bringt die Flussigkeit zum Kristallisieren und kristallisiert aus A. um. Hopfke de l'Orme (Mag. Pharm. 33. 37). 9 T Sodakristalle, 9.5 Weinsliure in h W gelöst und mit 8 T KClO, versetz, hefern 7.5 NaClO, Wittstein Report 63, 216 7 T krist Na₂CO₁, 7.5 Weinsaure, 24 W. dazu die Leg von 6 T, KClO, in 16 T, h W. Berttorn Jon 57, 138 Achibeh Wiscklim (Jahrb. pr. Pharm. 18, 35; Bottomest (Ber. 15, 744) - 9, Man elektrolysiert Chlornatrium in einer Zelle mit getrennten Elektrodenräumen und führt das 💵 der Anode entwickelte Cl nach der Kathode. Blumenberg (D. R.-P. 80395. Oder man elektrolysiert ohne Diaphragma und halt den Elektrolyten durch Zusatz von NaHCO, stets alkalisch. Schuckert (D. R.-P. 83536). Man elektrolysiert ohne Diaphragma bei Gegenwart von 1 3% Ca(OH), oder MgrO H ... KELLSER (D. R.-P. 90060, Frans, Pat. 252283). The Hydroxyde wirken nur als Uebertrüger. Bei der elektrelytischen Gewinnung verwendet man Kapfrexydkathoden, wodurch der sich entwickelnde H unschädlich gemacht wird. Grant u Francher (Frinz Pat. 228460) Nach Litoner in Tachontsolve gibt die Elektrelyse einer Nat I Leg mit Hilfe einer Grummeselen Maschine schlechte Ausbeuten. (C.R. 1883 21 Uchers eht über die technischen Verfahren zur Darstellung von NaClO₃. Grossmann J. Soe Chem. Ind. 15, 158.

Farblose Kristalle des tesseralen Systems mit tetartoedrischer Ausbildung, Kombinationen von Würfel, Rhombendodekaeder, Tetraeder and Pyritoeder. Das Zusammenvorkemmen von Tetraedern und Pyritoedern besbachtete werst Russiussung. Pogo 90, 15 Mannach Pogo 91, 482; J. B. 1854, 167 unterschied rechte und inke Kombinationen, je nachdem an der Kontur der Würfeiflichen auf sitzelbeite und inke kombinationen, je nachdem an der Kontur der Würfeiflichen auf sitzelbeite der der der Fetraeder und Pyritoederfläche felgt, oder sich an die Died-kaufte fläche eine Pyritoederfläche seine beine der der Auftreten der Zirkularpolarisation nut einem 6,5 mal sehwächeren Dreitenbeite er des Auftreten der Zirkularpolarisation nut einem 6,5 mal sehwächeren Dreitenbeite einem 6,5 mal sehwächeren Dreitenbeitenbeitenbeite einem 6,5 mal sehwächeren Dreitenbei

hungsvern.ögen als beim Quarx. Reine Würfel drehen links, alle Kristalle mit Dodekaedersund Tetruederflächen rechts. Mitunter sind die Erschemungen der Zirkularpolarisation durch gleichzeitig auftectende Lamellarpolarisation modifiziert. Marach (Pogg 94, 412; J. B. 1855, 143. Drehungsvermögen der Kristalle, bezogen auf 1 mm Dicke für weißes Licht ungefähr 3\(^4\)2\(^6\)3\(^4\)2\(^6\)3\(^4\)2\(^6\)3\(^4\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2\(^6\)2\(^6\)3\(^6\)2

Refraktionsindex: Kohlbausch (Wiedem, Ann. 4, 1878) 1), für D 1,51510, Für alle Strahlen andert sich der Refraktionsindex bei Temp, von 0=80° bei Temperaturunderung von 1° um -0.000057 im Mittel. Dussaud Compt. rend 113, (1891–291). Optische Refraktion in verd. Lisg. $\mu=0.216$. Molekularrefraktion μ . M = 23.1. L'eber Molekularrefraktion: Gladstone u. Hibbert (J. Chem. Soc. 67, (1895) 831. Spez. Gew. 2.289. Boediker 2.996. Le Bhanc u. Rohland (Z. physik. Chem. 19, (1896) 261). Schmeckt frisch und wenig stechend. Vauquelan.

Schmp. 248°. Retgers (Z. Kryst. 24, (1895) 128); 202° Carrelley (J. Chem. Soc. 33, (1878) 273). Schmilzt unter 265° ohne Zersetzung, doch tritt dieselbe sofort ein, wenn sich in der geschmolzenen M. eine Gasblase befindet. Poincaré (Ann. Chim. Phys. [6] 21, (1890) 314). Schmilzt nach Valquelan in der Hitze, entwickelt O und Cl und läßt einen alkalischen Rückstand; nach Schlosing läßt es sich durch Erhitzen, ohne daß viel Sauerstoff frei wird, in NaClO, verwandeln. Die Zersetzung verlauft nach Scobat Z. physik. Chem. 44, 319) analog derjenigen des KClO₃. Bei der Zersetzung in Pt-Gefäßen entwickeln sich nur unwesentliche Mengen Cl, in Porzellangefäßen ist die Cl-Entw. viel betrachtlicher. Spring u. Prost (Bull. soc. chim. [3] 1, (1889) 340); Schulze (J. prakt. Chem. [2] 21, (1880) 407). — Zersetzung durch HNO₃ vgl. Bd. 1, 1, — Ueber ein Doppelsalz mit KClO₄ vgl. Kap. Kalium und Natrum.

Bildungswärme aus den Elementen: 85.40 Kal. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 10, 382); Neutralisationswärme: HClO_a (Lsg.) + NaOH (Lsg.) + 13.76 Kal. Thomsen (Thermochem. Unters. 1, 241); 13.70 Kal. Berthelot. Lösungswärme bei 10° - 5.57 Kal. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 4, 103); NaClO_a NaCl+O_a + 12.30 Kal. - Ll. in flüss. NH_a. Franklin u. Kraus (Americ. Chem. J. 20, (1898) 824). Die Lsg. liefert mit einer solchen von Bisulfat NaOCl: daher ist diese Mischung ein starkes Oxydationsmittel, welches z. B. Indigo entfärbt and Anilin zu Anilinschwarz oxydiert. Prud'homme (Bull. soc. ind. Mulhonse (1884) 436). Ueber Reduktionsgeschwindigkeit mit FcCl, in salesaurer Lag. rgl. Norks u. Warson (J. Americ. Chem. Soc. 19, (1897, 201) -

Luftbeständig. — 100 T. W. lösen bei

1900 40 100 60 147.1 262,6 888.8 T. NaClO., 81.9 99 128.5 175.6

die gesättigte Leg. siedet bei 132°, durch Uebersättigung kann sie m übergehend bei 135° sieden. Kremers (Pogg. 97, 4; J. R. 1856, 220, 100 T. W. Issen bei 12° 89.8 T. NaClO₄. Schlöung. — Spes. Gew. der Log. von Holling. bei 19°5 und einem Gehalte der Leg. an

85 % NeCiO_s 1,282 25 15

1.070 1.147 1,190 1.285 1.108

nach Bestimmungen von Krunnes (Pogg. 96, 68; J. B. 1865, 294) von Guntage (Z. en Chem. 8, 290) berechnet. — Löst sich bei 16° in 34 T. A. von 68 %, leichter in hills WITTSTEIN.

NaClO₂ mit NaCl - 100 T. W. von 12° lösen 89,3 T. NaClO₂ oder 85,77 T. Kell aber falls beide Salze im Ueberschuß vorhanden sind 50.75 NaClO, und 34.6 NaCl h 122° nehmen 100 T. W. 249.6 NaClO, und 11.5 NaCl auf und behalten beim Ablait. auf 12º 68.6 und 11,5 gelöst. Schlösing (Compt. rend. 78, 1272); farner Wissens (E. Electrochem. 7, 360).

K. Ueberchlorsaures Natrium. NaClO. - 1. Durch Sättigen einer Le. von HClO, mit NaOH. Serullas. — 2. Aus NaClO, durch Zersetzen a Salpetersäure. PENNY. — 3. Durch Erhitzen von NaClOs. SCHLÖSSE. Man versetzt den beim Erhitzen bleibenden Rückstand mit wenig W. und läßt das melöste NaCl und NaClO, abtropfen. Schlösing. — 4. Man elektrolysiert Natriachloratlösungen von 20° Bé. bei tiefer Temp. mit 4—8 Amp. Strondicke
pro qdm unter Umrühren. Wintelen (Z. Electrochem. 5, (1898) 218). In
Oxydation gelingt nicht in alkalischer Lösung, die Ausbeute steigt mit der Konnentraties
sie beträgt bei 8.3 Amp/qm und 4.5 Volt 25°/s. Försten (Z. Electrochem. 4, (1898) 334.

a) Wasserfrei. — Kristallisiert wasserfrei, wenn man eine Lag. bei

über 50° kristallisieren läßt. Nicht zerfließliche, rechtwinklige, lange Prime.

POTILITZIN (J. russ. phys. Ges. 1889, (1) 258).

b) Mit 1 Mol. H.O. — Kristallisiert bei Zimmertemp, in speerformige nicht hygroskopischen Täfelchen, die ihr W. bei 45-50° verlieren. Duch Impfen der leicht zu erhaltenden übersättigten Lag. mit wasserfreiem oder wasserhaltigem Salz kann man bei Zimmertemp, beliebig das Salz a) oder b) erhalten. Potilitzin. - Nach Serullas zerfließliche Blätter, nach PENNY (Ann. 37, 203) Rhomboeder, nicht durch HCl, aber leicht durch Ehitzen zersetzbar. Senullas (Ann. Chim. Phys. 46, 297). Liefert b seiner Zersetzung Chlorat, Chlorid und Sauerstoff. Scobai (Z. physik C. 44, 319). — Aus der Molekulargewichtsbestimmung in Glaubersals geht herver, 46 NaClO₄ monomolekular ist. Chapts (J. Chem. Soc. 74, (1895) 593); Löwnmung (Z. Austria) Chem. 18. (1895) 70). - Neutralisationswarme NaOH (Lsg.) + HClO4 (Lsg.) = 14.25 Kal. Berthelot, 14.08 Kal. Thomsen (Thermochem. Unters. I, 243). Bildungswarme aus den Elementen: 100.20 Kal. Reaktionswarme NaClo. = Nat'l +20, -3.00 Kal. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 4, 103; 27, 218). Auch lösl, in starkem Alkohol. Sehullas.

Natrium und Brom.

A. Bromnatrium. NaBr. — Natrium läßt sich in Br jahrelang aufbewehre, elbst nach 8stündigem Erhitzen mit Br auf 200° ist es meist unverändert gebliebe. MERZ U. WEITH (Ber. 6, 1518); MERZ D HOLZMANN (Ber. 22, 867); auch MRISTER (Ber 4, 646. - Darstellung. 1. Aus HBr und NaOH, Mitscherlich (Pogg. 17, 386). — 2. Aus FeBr. und Na. CO., O. Henry (J. Pharm. 15, 54). — 3. Nach den beim KBr (S. 107) angegebenen Methoden. — 4. Castrinas (Compt. rank. 70, 1050: J. B 1870, 303) sättigt verdünntes Ammoniakwasser mit Br. kristallisiert de NH₄Br um, wobei, falls jodhaltiges Brom benutzt wurde, NH₄J in der Mutterlange halt und zersetzt es durch NaOH oder Na, CO, . - 5. Nach dem Verfahren von Knontock

(Pharm. Ztg. 42, 190), wie KBr (S. 107) unter Anwendung von 40 T. NamSO., 10H.O.

a) Wasserfrei. — Die bei einer über 30° liegenden Temp. der Lösung erhaltenen wasserfreien Kristalle sind Würfel, Mitschemlich, von mehr alkalischem als salzigem Geschmack, O. Henry, und völlig neutral reagierend. Stas. — Spez. Gew. 3.079 Kremers (Pogg. 99, 443; J. B. 1857, 67), 3.198 Favre u. Valson (Compt. rend. 77, 579), 2.952 H. Schiff (Ann. 108, 21; J. B. 1858, 11); bei 20° 2.176 + 0.003. Krickmeyer (Z. physik. Chem. 21, 53), bei 0° = 3.079, beim Schmp. 2.448 Quincke (Pogg. 138, 141; J. B. 1869, 35), bei 800—1000°: 2.2125—0.00080 (t—900). Brunner (Z. anorg. Chem. 38, 350). — Schmp. 757.7°. V. Meyer, Riddle u. Lamb (Ber. 27, 3140). 733° Ramsayu. Eunorfoodlos (Phil. Mag. [5] 41, 62), 761° Mc. Crae (Wiedem. Ann. 55, 95: 708 oder 712° Carnelley (J. Chem. Soc. 29, (1876) 489); 33, 1878) 273. — Spezif. Wärme 0.13842 Regnault (Ann. Chim. Phys. [3] 1, 1841) 129). — Kapillaritätskonstante des geschmolzenen Salzes: 5.00 mg. Quincke (Pogg. 138, (1869) 141). — Bildungswärme aus den Elementen: 85.77 Kal. Berthelot (Ann. Chim. Phys. [5] 4, 104; [5] 23, (1881) 96). Neutralisationswärme NaOH + HBr + 13.60 Kal.; HBr (fest) + NaOH (fest) NaBr (fest) + H,O (fest) + 34.00 Kal. Lösungswärme 0.29 Kal.

RETHELOT: 0.19 Kal. Thomsen (Thermochem, Unters. 1, 151; 111, 232).

Vgl. auch Diffe (Ann. Chim. Phys. [7] 10, (1897) 556).

Reagiert mit Fl unter Feuererscheinung; Moissan, Reagiert mit Cl bei gew. Temp. sehr langsam; nach 36 Stunden sind 5.48% des Br durch Cl ersetzt; durch Gegenwart von Feuchtigkeit wird die Reaktion begunstigt. Potilitzin (Ber. 12, 695). Sauerstoff wirkt nach Schulze (J. prakl. Chem. 21, (1880) 407) nicht ein, nach Potilitzin selbst bei hohen Tempp. nur sehr wenig, nach Gorgeu (Compt. rend. 102, (1886) 1165) bei Gegenwart von SiO., Kaolin etc. leichter als auf NaCl. — 1 g NaBr absorbiert ca. 2.4 ccm HBr. vielleicht unter Bildung eines sauren Bromids. Berthelot Inn. Chim. Phys. [5] 23, (1881) 96); Warmetönung bei der Bildung von HBr. — mNaBr (fest) aus HBr und NaBr: 10.80 Kal. Das Produkt entwickelt mit Hg Wasserstoff. Berthelot. Beim Erhitzen im Tiegel mit NH, Cl bildet sich NaCl. Rose (Pogg. 74. (1849) 562; HCl-Gas liefert etwas NaCl, Berthelot (Compt. rend. 92, (1881) 436). — Ueber Elektrolyse des Dampfes: Wilson (Phd. Mag. [6, 4, (1902) 207). — Ll. in fluss. NH₈. Franklin u. Kraus (Americ. Chem. J. 20, (1898) 829). — Gibt mit KBr keine Mischkristalle. Krickneyer.

- b) Mit 2 Mol. H_2O . Scheidet sich beim Schmelzen des Pentahydrats aus. Panfilow (J. russ, phys. Ges. 1893, [1] 262). Schießt aus der wssr. Lsg. bei gew. Temp. in Saulen des monoklinen Systems an, welche mit denen von NaJ.2H₂O (8. 374) bis auf sehr wenig abweichende Winkel übereinstimmen. Mitscherlich, Sie sind luftbeständig, wasserhell, schmelzen beim Erhitzen und hinterlassen NaBr. Mitscherlich. Umwandlungstemperatur 50.7°. Richards u. Cherchill (Z. physik. Chem. 28, 313). 47.5° Panfilow. Spez. Gew. 2.165. Fayre u. Valson. Bildungswarme NaBr + 2H₂O = NaBr.2H₂O + 4.150 Kal. Berthelot.
- c) Mit 5 Mol. H₂O. Aus einer bei Zimmertemp, gesättigten Lsg. scheidet sich bei sehr starker Winterkälte zuerst das Dihydrat aus. Aus dessen Mutterlauge kristalhsiert das Pentahydrat plötzlich beim Schütteln, besser beim Impfen mit schon vorhandenen Kristallen. Farblose, glanzende, dünne, lange, an Glaswolle erinnernde Nadeln, Schip. 24 bis Parfilow.

				Krie	talle.		3	Lizzo de La Carrella	POM.		
			Br		08		L10	78.68			
		2H,	0		36		5.90	26,87		_	
		NaBr,			89).00	100.00			
d)	Wässr	ige Lõ	sung.	Vo	% 10G86	erfreia	n Bals k	Seem 100 !	r. West	or bel	
,		0		0	40	60	80	100*	_		
		77.5	88	.4 1	04.2	111,1	112,4	114.9	T.		
bei 44.1			B 64.1				90.5 97		110,6	114.5	
115,6	116,2 1	16,8 117	,0 117.	8 118.4	118.6	118.8	119.7 118	.9 120.6	121.7	19LDT	
DE COPP	et $(Ann$, Chim.	Phys.	[9] 80	, (1888	411).	Die hie	rem shi	itbare]	uterpo	
formel la	utet S =	= 110.84	+ 0.10	J75 t 00	ler 8 😑	264.19	-+- 0.897 0	St. DE Co	PPDT.	CELLED (Champie,
rend. 98	(1884)	1432)	riht di	e Gleid	hung	2 t—20	= 40+	0.17 46 t e	rad 8 17	- 40	- 23
			,			1-1-2U	, ,			-Tâl-	
+ 0.012	n NaBr	9H.O 1	Reen 10	ነሳ ጥ ነ	M hai.						
21.3	-6.5	0.0	0.0	~ g.7 `	4.0	12.7	18.15	22.8	28.1	28.8	MP
71.00	76.60	78.85	79.75	81.58	82.29	86.10			98.60	98.15	24
25.1	25.8	25.85	26,4	29,6	29,8	32,6	84.5	84.6	35.2	89.7	
94.10	94.60	94.48	94.82	97.58	97.04	99,38	101.1	101,1	101.9	106.1	1964
40.1	40.5	41.7	44.9		45.25	46.2	46.7	47.75	47.8	48.3	40
106.0	106.4	107.4	110,8	110.8	110,6	111.8	111.8	113.6	113.5	114.5	114.86
				48.85	49.2	49.8	49.8				
				114.5	115.2			T. NaBr.			
DE COPP	ET (Ann	. Chim.	Phus.					riedigend		i file #	h IA
Bigh boid	man mid		a - 10-			/-					

lichkeit war nicht aufzufinden. De Copper.

Die gesättigte Lag. siedet bei 121°. Kumtus (*Pogg.* 97, 14; *J. B.* 1856, 374). De Gefrierpunkt zeigt sich für je 1 g NaBr,4H₂O in 100 g W. um 0.189° B. Gronsov (Pag. 116, 55; *J. B.* 1962, 20), für je 1 g NaBr,8H₂O um 0.216° erniedrigt. De Correr (Am. Chim. Phys. [4] 25, 506; *J. B.* 1871, 90). — Spez. Gew. der Lösungen bei 15° für Pagente NaBr. zente NaBr:

10 1,040 1,080 1.125 1.174 1.226 1,281 1,844 1,410 1.488 1,565 nach Bestimmungen von Kremens (*Pogg.* 96, 63; 105, 869) von Gerlach (Z. cmcl. Chm. 8, 285) berechnet. — Ueber Aenderungen des Volums der Lagg. s. Krumens (*Pogg.* 16, 360; *J. B.* 1858, 41).

Spez. Wärme der Lsg. von 2 Aeg. NaBr bei 20-52° in 50 100 200 Aeg. He0 50

200 Aeq. H_sO: 0.93880.80920.8864

Mol. Wärme 895 1778 3573 Marignac (Arch. phys. nat. [N.P.] 5.

(1876) 113),

Ueber Molekulaitotation: Gladstone u. Hibbert (J. Chem. Soc. 67, (1895) 831). optische Refraktion: LE BLANC U. ROHLAND (Z. physik. Chem. 19, (1896) 261). Sam. Brechungsvermögen 0,2101. Forster (Wiedem. Ann. Beibl 5, 656). Ueber Leitähigkei und elektrolytische Dissoziation der Leg.: Chroustschoff (Compt. rend. 106, (1899) 100); Zanninovich u. Tessabin (Z. physik. Chem. 19, (1896) 251); Jones (Z. physik. Chem. 14, (1894) 272). — Ueber Wärmeleitfähigkeit: Jäger (Ber. Wiener Akad. 99, (1890) 245). — Ueber Diffusion der Lag. Schumeister C.-B. (1879) 369). — Ueber Kapillarität: Value (Compt. rend. 74, (1872) 103).

100 g Propylalkohol lösen 2.05 g NaBr. Schlamp (Z physik. Chem. 14, 272). U. Löslichkeit in W.-A.-Acetongemischen: Linebarger (Americ Chem. J. 16, (1894) 214).

Ueber das Verhalten von NaBr gegen Lösungen von NaCl 8. S. 365. Bromnatrium mit Jodnatrium 8. Chlornatrium mit Brom- und Jodnatrium (8. 38 Mehrfach-Bromnatrium verhält sich wie die entsprechende Kaliumverbindung is. 119,

B. Unterbromigsaures Natrium. NaOBr. - Natronlange erhält durch wenig it bleichende Kraft, welche mit mehr Br zunimmt, aber bei Ueberschuß desselben durch Bild von NaBrO, verschwindet. Baland. Die Leg. zeigt die Bd. I, 1, Unterbroneige Schure un Bd. II, 1, 111 angegebenen Verhältnisse. Ueber ihr Verhalten gegen stickstoffhaltige organis Verbindungen s. auch Hüpnen (J. prakt. Chem. [2] 3, 1; J. B. 1871, 867). nur aus konzentrierten Lösungen von Ammoniumsalzen oder Harnstoff sämtlichen Stielstell, aus Ozamid nur ca. 75%. Fosten (J. Chem. Soc. 33, 470).

C. Bromsaures Natrium. NaBrO₂. — Wie das KBrO₂ (S. 111) au bereiten. — Kristallisiert aus der wssr. Leg. über 🕂 40 in wasserfreien kleinen glänzenden Kristallen, denen des KBrO₄. Löwig, und des NaClO₈, Mitscherlich, sehr ähnlich. Tessetal. 2002, 200, worn nach Rammerseng (Pogg. 52, 85) noch O in hemiedrischer aber oft nahezu gleicher Flächenentwicklung tritt — Marrach (Pogg. 94, 412 u 99, 461) gelang es durch Zertörung der entsprechenden Ecken auch die Flachen von Pyritoedern hervorzurufen, welche gegen die am meisten entwickelten Tetraederffächen sowehl rechts wie links lagen. Demnach sind diese Kombinationen tetartoedrisch und enantiomorph und die Kristalle zeigen zirkulare Polarisation des Lichtes. Spez. Gew. 3.339, gegen W. von 17°5. Kremens (Pogg. 99, 443; J. B. 1857, 67); 3.254. Le Branc u. Rohland (Z. physik, Chem. 19 (1896) 261). — Die Kristalle schmelzen in der Hitze und verwandeln sich unter Verlust von Sauerstoff in NaBr. Lowig. Schmp. 384° Carnelly u. Willmas (J. Chem. Soc. 37, (1880) 125). — Neutralisationswärme HBrO₄ (Lsg.) + NaOH (Lsg.) + 13.78 Kal. Thomsen (Thermochem, Unters. 1, 294). — Reagiert mit Cl. besonders bei Gegenw. von W. nach: 5NaBrO₄ + 3Cl₂ + 3H₂O = 5NaCl + 5HBrO₃ -- HClO₄. Potilitzin (C.-B. (1887) 1218). Wird in saurer Lsg. durch überschüssiges Hydrazinsulfat unter Stickstoffentwicklung quantitativ reduziert. Schlötter (Z. anorg. Chem. 37, (1903) 164). Ll. in flüss. NH₄. Franklin u. Kraus.

100 T Wasser lösen bei

0 20 40 60 80 100° 27.54 34.48 50.25 62.5 75.75 90.9 T NaBro₁, doch entstehen leicht übersättigte Lösungen. Krannas Pogg. 94, 271; 97, 5; J. B 1835, 293, 1856, 274. The gesättigte Lös medet bei 109°. Krannas Aus den Lag, kristallieiert unter 4° ein wasserhaltiges Salz in langen vierseitigen Nadeln, die an der Luft verwittern Lowio (Mag. Pharm. 33, 6). Spez. Gew. der Lsg. von NaBro₄ bei 13°5 bei einem Gehalte der Lsg. von

5 10 15 20 25 30 Proz. NaBro, 1 041 1 063 1,129 1 178 1 231 1,289 1 1289 1 1280

D. Bromsaures Natrium and Bromnatrium. — Man übersattigt NaOH mit Br, verjagt das überschussige Br durch Autkochen und laßt erkalten, wobei anfangs NaBrO, erscheint, aus dessen Mutterlauge das Doppelsalz anschießt. Marignac Ann. Min. [5] 12, 61; J. B. 1857, 126). — Lange Nadeln, häufig mit Tetraedern von NaBrO, durchwachsen. Fritzsche (Bull. Akad. Petersb. 15, 273; J. B. 1857, 126). Monokline, scharf ausgebildete Kristalinadeln. ocP(p., ocPola ocPola), ocPan Pola, Posio. Gemessen p:p vern = *77%; a'n = 157% ungefähr, a p = 128%; a'.o. 80%; e'e = *103%; b'e = 128%; e'e = *138%; e'e = *112%; a'e = *112%; a'e = *112%; e'e e = *103%; e'e = *112%; e'e

Nach MARIONAC. Nach Fairzsons MARIGNAC. Krostalle. Getrocknet. 17 11 5 NaBr 17 39 72 23 Na ភ្នំងៃ 700379 9 Вг 59 21 50 84 90 144 20 20 21.5020 32 23.6823 56 311,0 54 7 57 NaBrO, 134,8 2 NaBr, 3 NaBrOa, 3 HzO 100.00 100 00 811 100 00

NaBrO, oder verdreifsicht NaBr, 2NaBrO, im kristallisierten Zustande mit 2 Mol. W. Rechn 8,16). Maniosac, Nach Fairzsche 2NaBr, 3NaBrO, mit wahrscheinlich 3 Mol. Wasser,

Natrium and Jod.

Natrium läßt sich mit Jod ohne wesentliche Einwirkung zusammenschmeizen. Masz u. Weine Ber. 6, 1518; Natrium wird beim Erbitzen mit J auf 350-360° nur an der Oberfläche etwas augegriffen ebenso mit Broder jodhaltigem Br bei 300°. Breanend in HJ-Dampf eingeführt breunt es einen Atgunblick weiter und erlieht dann. Auszein (Americ

Chem. J. 11, 270).

A. Jodenstriem. NaJ. — a) Wasserfrei. — Wie KJ zu exhalten, z. R. durch Zers. von BaJ. oder CaJ. mit Na CO. oder Na 80. (vgl. 8. 1137). Nicht rein su exhalten durch Giuhen von NaJO. a. unten. — Symmass (J. Phaya. 13 a. 600; J. B. 1884, 833) löst einerseits Jod in NaOH bis sur bleibenden Furbung, fig. 6 gielche Menge Jod su und vermischt mit einer mit H. gestätigten Netrenlang, with ebensoviel NaOH wie die erst angewandte enthält. — Durch Schüttein von NaJO. mit Eisenfeile. Chranwer n. Mazman (Bass. 6 (1972) 1107) mit Eisenfeile. CHIAPPE u. MALESCI (Ber. 9, (1876) 1127). - Kristalli beim Abdampfen über 40 bis 50° in wasserfreien Würfeln, Mrracusati welche schwieriger als KJ schmelsen und beim Erkalten zu einer st ligen perigiänzenden M. gestehen. Girault. — Sper. Gew. 3.45 Film. (J. B. 1847 u. 1848, 41), 8,664 Favre u. Valson (Compt. rend. 77, 878, Schmp. 661.4. V. Meyer, Riddle u. Lamb (Bev. 27, 8140); 6068 Render H. EUNORPOPOULOS (Phil. Mag. [5] 41, 62); 695° Mc. CRAH (Wieden, Att. 55, 95). Minder leicht verdampfbar als KJ, GAY-LUSSAC, GIRAULE, a fitichtiger als NaCl. Monn (Ann. 21, 66). Vgl. Bd. I, 1, Chlormetelle and 2 22. Verliert, an der Luft geschmolzen, unter Bildung von Na.O etwas Je Wird beim Schmelzen, besonders in Gegenwart von Di-Berzelius. mengungen etwas leichter zersetzt als KJ, NaCl und NaBr. Gongau (Con rend. 102, (1886) 1164); SCHULZE (J. prakt. Chem. [2] 21, (1880) 407). Use Zersetzung durch PbO₂: Ditte (Compt. rend. 93, (1881) 64). — Verwan sich beim Glühen mit Kohle an der Luft unter Verlust vom Jod en großen Teil nach in Na, CO,. In lufthaltigen Gefäßen werden die Kristil rosenfarben durch Bildung von Na, CO, und Natriumpolyjodid. Graaute (A. Pharm. 27, 390). Leicht löslich mit gelber Farbe in füssigem SO,. Walter (Ber. \$2, 2864). Nach Péchard (Compt. rend. 180, (1900) 1188) soll eine Doppe verbindung entstehen. Vgl. auch Schönbern (J. prakt. Chem. 54, (1852)

Leitfähigkeit der Löeung in H,O und SO, bei O. WALDEN. Vol. in welchem 1 Mol.Gew. in g gelöst ist. In H₂O. In SO₂ Molekulare elektr. Luitf. In H₀O. La 80, **87.Š** 16 18.6 20.2 37.7 68.9 99 **52.**6 64 600 80.2 85.1

Spez. Wärme 0.0881. SCHÖLLER (Pogg. 186, (1869) 235); RESMANN (Ann. Chim. Phys. [3] 1, (1841) 129). Bildungswärme aus den Elemestat: 69.08 Kal. Neutralisationswärme NaOH (Leg.) + HJ (Leg.) + 13.68 Kal. Thomsen (Thermochem. Unters. I, 154); 13.60 Kal. Berthelot. Desgl. (als fest) — 32.00 Kal. Berthelot. Lösungswärme von NaJ = 1.30 Kal. BERTHELOT; 1.22 Kal. THOMSEN (III, 232). Hydratationswarme NaJ+ $2H_{\bullet}O = NaJ_{\bullet}2H_{\bullet}O + 5.30$ Kal. Berthelot; 5.23 Kal. Thomsex.

b) Mit 2 Mol. H.O. — Kristallisiert ans der wasr. Lag. bei gewille licher Temp. — Große wasserhelle Kristalle des monoklin. Systems, bell kurz săulenformig, bald tafelartig. Fig. 25. coP(p), OP(c), Pco(q), coPco(b), + P(o). — Gemessen: p:p vorn = *118°32'; c:p = 109°48'; q:c = *149°47'; o:o hintere Endkante = *123°46'. — Berechnet: q:q oben = 119°34'; q:b = 150°6'; o:b = 118°7'; o:c = 119°48'; o:p = 130°24'. Zwillinge sind nach OP oft so verwachsen, daß die einspringenden Winkel verschwinden. MITSCHERLICH (Pogg. 17, 385). Spez. Gew. 2.448. FAVEE u. Valson. Die Kristalle schmelzen bei gelinder Wärme und hinterlassen NaJ. GAY-LUSBAC. Schmp. 64.3°. PANFILOW (J. russ. phys. Ges. 1898, [1] 262). — Sie verändern sich in lufthaltigen Gefäßen weniger schnell als das wasserfreie Salz, verwittern

an trockner Luft und zerfließen, gleich dem wasserfreien

Salz, an mäßig feuchter. Girault. —

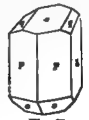


Fig. 28.

			Матесианилисы.
NaJ	149,9	80.63	80.6
211.0	36	19 37	19.4
Na.7.2H.O	185.9	100 00	100.0

Diese Zusammensetzung bestätigt Chort (Chem. Gaz. 1856, 122; J. B. 1858 321;. c) Mit 5 Mol. H.O. — Eine bei -17.5° gesättigte Lsg. von Na.J.2H.O. kristallisierte plötzlich bei -14° unter Bildung des Pentahydrates. 100 T. Wasser lösen bei -15.2° 132.2 T. NaJ.5H.O. DE COPPET (Ann. Chim. Phys. [5] 30 (1883) 426). Schmilzt bei 14° und zerfällt hierbei in W. und das Dihydrat. PANFILOW, DE COPPET.

d) Wässrige Lösung. - 100 T Wasser lösen vom wasserfreien Salz bei

100 130 140° 158,7 178,6 208.4 256.4 909 312,5 333.3 T 322,5

Кикмина (Родд. 97, 14; J. В 1856, 274).

100 T. Wasser lösen bei:

64.7 71.3 74.1 81.6 86.4 92.4 97.1 101.7 110,7 124.7 132.5 138.1 294.5 294.4 295.3 296.8 296.8 300.2 300.3 302.5 306.2 317.5 817.8 319.2 T. Na.J

DE COPPET (Ann. Chim. Phys. [5] 30, (1883) 411). Daraus abgeleitete Interpolationsformel: 8 = 264 19 + 0.3978 t. Nucli Errand (Compl. rend. 95, .1884: 1432 lautet die Gleichung: $S_{50^{\circ}}^{0^{\circ}} = 61.3 - 0.1712$ t und $S_{150^{\circ}}^{0^{\circ}} = 75 + 0.0258$ t

100 T. Wasser lösen vom Dihydrat bei:

--5.4 00 0.0 3.15 4.95 155.2 158.6 159.7 162.6 168.7 -17.25125 14.1 22.55 25 9 29 6 178.7 149,3 174 4 1793 185.7 190.2 200.6

> 416 45 15 50,3 365 60 35 64 55 °

259.5 275 4 T. NaJ,2H,0 208.7 216 1 228.1 242.4

De Correr Ann. (Ann. Phys. [5] 30, (1883) 411). Löslichkeit hei tergenwart von HJ und von NaOH Durtz Ann. (Ann. Phys. [7] 10, 1897; 556;.— Die gesättigte Lag siedet bei 141° — Der Gefrierpankt der Lag, zeigt sich für je 1 g NaJ, 4H₂O um 0 152°, Rudorsv (Pogy. 116, 55; J. B. 1962, 20; für je 1 g NaJ, 3H₄O um 0 170° erniedrigt. Die Correr i Inn. Phys. [4] 25, 506;.— Das spez. Gew. der Lag, betragt bei einem Prozentgehalt an NaJ von:

20 10 15 35 50 1 040 1 082 1 128 1.179 1 284 1 294 1,360 1 432 1 510 1.60 1,70 1.81 bei 15° nach Bestimmungen von KREMERS (Pogg. 103, 67; 108, 120; J. B. 1858, 40: 1859, 48) von Gerlach (Z. anal. Chem. 8, 285) berechnet. Sper. Gew. der Lag. auch Kommausch Wiedem. Ann 6, (1879) 1, 145; das ibst auch über Leitfähigkeit. Ueber Aenderungen des Volums dieser Lösungen zwischen 0 und 100° s. Kherkas

Page, 108, 120 J. B. 1850, 49).

Spez. Warme der Leg. von 2 Aeq. Na.l bei 20—51° in 50 100 200 Aeq 0.7490 0.8499 0.9174 200 Aeq H,0 ·

3578 Mol. Warme 899 1785

Mantokac Arch phys. nat. [N F.] 55, (1876—113. Vgl. auch Schillen Ucher Kapillarität der Lig.: Valson (Coupl. rend. 74, (1872—103) — Ucher Diffusionsfähigkeit: Schumkutka (C-B. (1879) 369): Kavaiski (Wiedem, Ann 52, (1884) 300)— Ucher Molekularrotation (stansform in Himmer J. Chem. Soc. 07, (1895, 831) - Die west, Lisg. zersetzt sich nicht beim Durchleiten eines Gemenges von Sauerstoff und CO. Guaver. Die wasserhaltigen Kristalle lösen sich in nicht zu starkem Alkohol. 100 g Propylalkohol lösen 28.74 g NaJ. Schlamp (Z. physik, Chem. 14. 272).

l'éber das Verhalten von NaJ gegen eine Lösung von Nat'l und NaBr s. 8, 385. B. Mehrfach-Indnatrium, Natriumpolyjodid. — Die durch Auflösen von Jod in der

Lag. von NaJ cutstehende braune Flusagheit verhert beim Abdampfen das überschüssige Jod viel leichter als die entsprechende Kaliumverbindung S 119.

C. Natriumtetrachlorogodid. NaCl, J.2H,O. — Berechnete Mengen NaCl und J werden mit einer auch beim Erwärmen zur Lsg. nicht ganz hinreichenden Menge W. zusammengebracht; darauf wird in gelinder Wärme mit Chlor gesättigt, noch warm filtriert und stark abgekühlt oder im

Exsikkator verdunstet. Im ersteren Falle erhält man dänne Nadeh, in letzteren bessere Kristalle. An der Luft rasch zersetzlich, obenso duch A. und Ae.; schmilst zwischen 70 und 90°, wird gegen 115° weiß. Whise u. Wheeler (Z. energ. Chem. 2, 258). — Rhombisch. — a: 5: 4 — 0.6765:1: 0.6869. — 110: 110 = *68*0'; 110: 111 = *68*44'; 110: 010 = 56*0'; 010: 021 48*39.

		WHALE & WESTERN
Na.	7,01	7.17
CI	48.29	42.92
J	38.71	36.28
H ₄ O	10.97	12.64
NACT YOUR	00 48	101 14

D. Unterjedigamere Natrums?—a) Durch Einwirkung von Jud auf MaOH unterlanch Premare (Compet. rend. 128, (1869) 1101) sine Mischung von NaJ, Mo-70 und MaJ, doch sersetst das NaJO wiederum das NaJ unter Ausscheidung von J.—b) Jodnichte zersetst sich nach Chattawar u. Orton mit Natruslauge unter Elldung von NaJO und MaJO und MaJO (vgl. Bd. I, 1).—e) Glütht man entwissertes dimosobyperjoda. Natrium (B. 1869) in Glassifier nicht zu stark, so bleibt ein Eüchttand von der Zusammensstung Na₂JO₃, entweier I. mit Massuus u. Ammenutlum (Pogg. 28, 268) Natriumhypojodit, Na₂O₃O₃, oder R. mach Laussen u. Lauvsen Natriumjodit mit Natriumjodit, Na₂O₃O₃, Natrium, ENaJ, Na₂O₃, oder A. nach demselben wehrscheinlicher eine durch W. sersetzbare Verbindung von R. Mal. Na. O. Massuu a. Ammenutlum. Er sicht aus der Luft W. und CO₃ an und fürbt sich gelb; mit Sinsuchen eine Verlust von noch 2 At. Sanarstoff in ein Gemisch von NaJ und Na₂O. Massuu a. Ammenutlum. Er sicht aus der Luft W. und CO₃ an und fürbt sich gelb; unte Sinsuchenden Flüssigkeit, welche nach Massuus u. Ammenutlum beim Kochen ihre bleichen Eigenschaft verliert, well das Sals hierbei in NaJ,NaOH und durch A. füllharen Kalkserfällt. 3Na₃J₂O₃ == 4NaJ + SNa₃O + 2NaJO₃. In kochendem W. Rut sich der Einhaus leicht, weil er hierdurch aogieich dieselbe Zern orleidet. Massuus W. Rut sich der Einhaus dimenohyperjoda. Natrium kristallisiert. A. antzicht dem Rächstande NaJ, der Rat gib mit Mol. Silberorthohyperjoda. An entzicht dem Rächstande NaJ, der Rat gib mit W. eine Lag, welche überjoda, jods. und kohlens. Natrium enthält und aus weine dimenohyperjoda. Natrium kristallisiert. Rammenmene (Pogg. 187, 808; J. B. 1880, Mit—d) Derselbe Körper bleibt bei gelindem Glühen von NaJO₃ surück, wobel, falls hein the schüsenges Na₃O vorhanden ist, neben dem Sanarstoff auch Jod entweicht. Leine (die etwas Jodsäure, aber keine Ueberjodsäure anthält. Dieser Rückstand ist eine mit almänne von NaJ und Natriumsuperoxyd. Rammunsune.

E. Jodsaures Natrium. — Findet sich zu einigen Prozenten im Chilinalpatar. (a.4)— Natrium zersetzt konz. Jodetureleg. augenblicklich, so daß brennende Stücke fortgeschlenket.

werden Direr -

a) Gay-Lussac's busisches Suls, entwoder durch Lösen von Jod in NaOH oder durch Vermischen von NaJO₂ mit NaOH dargestellt, vermochten Sunutlas u. Mitles nicht merhalten. Es ist nach Rammessanne (Pogg. 48, 546) s. T. NaJO₃ mit NaJ (8, 879) s. T.

unverändertes neutrales Salz.

b) NaJO₂. — 1. Man sättigt W., in dem Jod verteilt ist, mit Che, neutralisiert mit Na₂CO₂, leitet wieder Chlor ein bis zur Auflösung den hierbei gefällten Joda, neutralisiert wieder mit Na₂CO₂ u. a. f., dampt de Flüssigkeit auf ¹/₁₀ ab, mischt sie noch warm mit ¹/₂ Vol. A. und befült die beim Erkalten entstehende Kristallimasse durch Waschen mit A. von anhängenden Kochsalz. Liebio (Pogg. 24, 362). Ueberschüniges Na₂CO₃ wach Natriumperjodat erzeugen. Magnes u. Annmetten. Auch ohne Alkohol lamm de Natl und NaJO₂ durch Kristallimeren scheiden. Durlos (Scher. 62, 360). — 2. Man zettallisiert eine wäßrige Leg. von Dreifach-Chlorjod nicht völlig durch NaCh oder Na₂CO₃, fällt das NaJO₂ durch A., wäscht mit A. und läßt aus K. kristallisieren. Serullas (Ann. Chim. Phys. 43, 125). — 3. Durch Oxydatia von NaJ-Leg. mit Na₂O₂. Longi u. Bonavia (Gazs. chim. ital. 28, (1860) 325). — 4. Durch Reduktion von NaJO₄ mit NaJ. Pachand (Compt. com. 128, (1899) 1453).

at Wasserfrei. — Durch Verdunsten der Lsg. bei fast 100°, Rhombisch, (afclartig, durebsichtig, farbles, a · b · c = 0.9046 · 1 ; 1.2815 · (110) · (110) = *84°16′, (110) ; (111) = *27°38′, (001) · (111) = 62°23′ · (001) · (101) = 54°25′ · Doppelbrechung ziemlich stark, optische Achsenebene (001) EAKLE (Zischr. Krist, 26, 557). Gibt isomorphe Mischungen met Ammoniumjodat EAKLE (Z. Krist, 26, 564). - Die erhaltenen Kristalle zeigen einen, je nach der Temp., bei welcher sie anschossen, wechselnden Wassergehalt und werden durch Trocknen bei 150°, Rammelsbebg, wasserfrei erhalten, wobei sie ihre Form behalten und undurchsichtig werden. Spez. Gew. 4.277. Kremers. Sie lösen sich reichlich in warmer H. 804. die mit ihrem halben Vol. W. verdunnt ist, aus welcher Lsg. über konz. H₂SO₄ sehr feine Blättchen anschießen, die sich in einigen Tagen in glanzende kleine Kristalle des wasserfreien Salzes umwandeln. Ditte Thèses sur l'acide jodique, Paris 1870, 50. Das entwasserte Salz schmilzt beim Erhitzen, entwickelt schon vor dem Gluhen 24.45% O Rechn. 24.25) nebst etwas Jod und hinterläßt NaJ nebst etwas Na,O. Gay-Lussac. Es hinteriant 75 79% Na.J. Brackisks. Die schmelzende M. entwickelt reichlich und anhaltend Jod und laßt den unter D. beschriebenen Ruckstand. Liebig. RAMMELSBERG. - Zersetzt sich mit konz. HCl in W., Chlor und eine gelbe Flüssigkeit, welche wohl NaCl, J enthält, aber diese Verbindung nicht kristallisiert liefert, Filhol J. Pharm. 25, 440), in eine Flussigkeit, aus welcher die Verbindung des Natriumjodats mit Natriumchlorid kristallisjert. DITTE. Vielleicht uach NaJO, +6HC. = NaCl,JCl, 201 - 3H₂O und 2NaJO, +6HCl NaCl NaJO, JCl, +2Cl 3H₂O Verhalten gegen HNO, und H₂SO₄ × unten, die ubrigen Zer- Bd 1, Jodate. Durch Schutteln mit Eisenfeile quantitativ in Jodid überführbar, Chiappe u. Malesci (Gazz. chim. ital. 1876, 320). — Neutralisationswärme HJO₂ (Lös.) + NaOH (Lös.) + 14.00 Kal.; HJO₃ + 2NaOH + 14.42 Kal. Thomsen (Thermochem. Unters. 1, 294, 297).

β Mit I Mol. H₂O. — Scheidet sich aus der Lsg. von α zwischen 50 und 105", dem Siedepunkte der gesättigten Lsg., beim Abdampfen oder beim Vernischen mit A. aus. Ditte. Zu Büscheln vereinigte, feme, seidenglänzende Nadeln, Rammelsberg, Penny, oder Schuppen, Millox. Die bei hoherer Temp, oder aus stark alkalischer Lsg. angeschossenen Kristalle sind besonders glänzend. Ditte, Die wasserreicheren Salze verlieren über konz. H₂SO₄ ihr W. bis auf 1 Mol. oder 8.34 °₀. Millox (Ann. Chim. Phys. (3) 9, 418), Ditte. —

7. Mt 11 2 Mol. H2O. — Sehr lange feine Nadeln, welche zwischen 28 und 40° anschießen, enthalten 11.99° W. Rechn. für 2(NaJO₃ 2H₂O 1200). Dieselbe Wassermenge bleibt in den Kristallen ζ) nach dem Trocknen

bei 30°. Ihtte. -

δ) Mtt 2 Mol. H₂O. — Wird eine durch überschüssiges NaOH stark alkalisch gemachte Lsg. zwischen 24 und 28° verdunstet, so erscheinen Kristalle mit 15.46° 0 W. (Rechn. 15.38). In dieselben Kristalle verwandeln sich die bei anderer Temp. angeschossenen Nadeln, wenn man sie mit der Lsg. tagelang auf 24 bis 28" erhält. Es sind alsdann perlglänzende, lange Prismen. Ditte. —

e) Mit 3 Mol. H₂O. — Schießt nach Penny (Ann. 37, 203) beim Erkalten einer verdunnteren Lsg. (bei 20°, Millon) in langen vierseitigen Saulen, Penny, in voluminösen Oktaedern mit 20.97°, W. (Rechn 21.43) an. Millon. Salz ζ) an freier Luft bei 24° verwitternd, laßt einen Rückstand mit 21.57°, W. Ditte.

 ζ) Mit 5 Mol. H_2O . Diesen Wassergehalt, 31.25° , betragend, zeigt das zwischen -2 und $+22^{\circ}$ auschießende Salz. Ist es durch rasches Abkühlen der konz. Lsg. auf 0° erhalten, so bildet es feine Nadeln, bei

langsamem V/Kristalle. Dr. .— Rhombisch, durch Vorherrschen von oops, oops oop (92°45′ and to P) langsäulenförmige Kristalle. An den Enden der Salm P (mit vorderen skanten = 123°, seitlichen Endkanten = 119°56′ und Randkanten = 87°30′) und Brack ausgedehnt. Rammelsberg (Pogg. 90, 13). Die Kristalle verwittern rasch an der Luft, beim Erhitzen auf 150 bis 160° verlieren sie 31.25°/o oder alles W. Rammelsberg, Ditte; bei langsamem Verwittern bleiben Nadeln von A. Rammelsberg,

MILLON erhielt noch Kristalle mit 6 und 8 Mol, Wasser.

η) Wässrige Läsung. — 100 T. W. lösen bei 14°5 7.25 T. Naf0,. GAY-LUSSAC. 100 T. W. von

> 0 20 40 60 80 100° l5sen 2.52 9.07 14.59 20.88 27.7 33.9 T. Na.JO₈.

KREMERS (Pogg. 91, 5; J. B. 1856, 2751) KREMERS (Pogg. 97, 19; J. B. 1856, 2) punktserniedrigung für 1 g NaJO₅ RAOULT (Compt. rend. 98, (1884) 56 Die gesättigte Lsg. siedet auch D2°, nach D1TTE bei 105°. Gefnerd g W. 0.153; molekulare: 303

c) Saures jodsaures Natrium. — zn der Lsg. von Dreifach-Chlorjod zwei NaJO₁, dann A., so fällt nach Serullas (Ann. welches sich beim Umkristallisieren in neuttwei (Poyg. 44, 545) erhielt auch aus stark jodsau weder aus jodsaurer noch aus salpeters. In neutrales Salz: auch Ditte vermecht wefels Lsg. ein saures Natriumsau a erhalten. Gegen Penny (Ann. 37, 203) werder aus salpeters Lsg. ein 2-fach- und 3-farojods. Salz erhielt. Millon (Ann. Chim. Phys. [3] 9, 418) bezeichnet die sauren Natrumsalze der Jodsäure als sehr leicht lösliche, weiße, gummiartige Massen. — Blomstraum (J. prakt. Chem. [2] 40, (1889) 337) konnte zwar Bijodat nicht erhalten wohl aber Trijodat, als er eine größere Menge einer Lsg. von 4 Mol HJO₃ und 1 Mol Na freiwillig verdunsten ließ. Kreideweiße, änßers feine Partikelchen, deutlich kristallinisch, vierseitige, wahrscheinlich quadratische Tafeln. SIL, nicht hygroskopisch. Leitfähigkeit: Walden 12 physik. Chem. 2, (1888) 49).

Na _o O	62	5.54	BLOMSTRAND, 6.02	
el Maso	764	68 21	68.31	
150	240	21.43	21 51	
3H ₂ O	54	4.82	5,61	
Na ₂ O ₃ J ₂ O ₅ ,3H ₂ O	1120	100.00	101.45	

F. Chlornatrium mit jods. Natrium. — a) NaCl.NaJO_a,4H₂O. — Man koch die Lsg. von NaJO_a in HCl, so lange noch Chlor entweicht und verdunste die orangerote Flüssigkeit über konz. H₂SO₄. — Große durchsichtige gestreifte schwachgelbe Kristalle, die ihr W. unter 170° verlieren. Durn (Thèses sur l'acide jodique. Paris 1870, 59).

			DITTE.
NaCl	58.5	17.66	17.55
NaJO _a	197.9	60 26	60.26
4H ₂ O	72	22.08	32 11
NaCl.Na.IO. 4H.O	828.4	100.00	99.92

b) 3NaCl2NaJO₃,18H₂O. — Kristallisiert aus der mit überschüssigen NaCl versetzten Lsg. von NaJO₃. Bereitet man aus Chlorjod und Na₂O₃. Natriumjodat, so schießt dieses beim Abdampfen zuerst rein an, dann be einer höheren Temp. und Konz. in Verbindung mit NaCl. — der Lsg. von NaJO₃ ziemlich viel NaOH und leitet Chlor (NaJO₄ mehr niederfällt, so kristallisiert aus der abgegosseszuerst diese Verbindung, dann ein Gemenge von NaCl

Luftbeständige durchsichtige glasglänzende, sehr schöne und große flächenreiche Kristalle des triklinen Systems von wechselndem, meist tafelartigem

Habitus durch Vorherrschen von OP. Fig. 26 a, b u, c. Umschlossen von P' 10, 'P' m, P, (d., ,P' h, P'P' v, 2P, 2 n, ∞P' (p. 5c*P t, P'50 st, 'P, 5c' (k), 'P'50 r, 'P, 5c (g. 5c)P50 st, OP (e. — Genessen a, b = *17915', b c 50f'00 (b, 0f' (c) = tremessen a, b = 70f'16', b = 104'01 a, c = 100'36 ; q; c = 141'015'; r : a = 1137'52'; p p an Achse c = 82'(8'; p a 135'12'; t a = 126'54'; p; b = 142'4'; t; b = 135'46'; p; c = 106'37'; t : c = 86'5'; q; k an Achse b = 91'42'; k : c = 126'045'; q; b = 142'42'; k : a = 92'80'; r; c = 129'18'; q; a = 101'25'; k; a = 92'80'; r; b = 142'14'; b = 129'18'; q; a = 10'25'; k; a = 10'25'; c = 138'015'; d; b = 129'18'; d; a = 10'25'; d; b = 129'18'; d; a = 10'25'; d; b = 129'18'; d; a = 10'25'; d; b = 129'15'; d; b = 129'15 = $142^{\circ}43^{\circ}$, $g: c = 133^{\circ}15^{\circ}$, $g: a = 126^{\circ}15^{\circ}$; r: b =104°10′ o: c = 135°40′; o: p = 151°18′; o: q =153°25'; o r = 149°40'; m:n = 127°20'; m:c = 124°25'; m:t = 140°35'; m:k = 145°0; h:c = 130°42'; h:t = 140°35'; m:k = 141°45'; d:c = 112°25'; d p = 140°44'; d:k = 143°22'; r:a = 119° ungef; r:c = 146°; r:m : 158°40'; n:k = 113°25'; n:d = 160°7' — Handg Zwillingaverwinch; sungen nach OP - Die Kristalle werden beim Erhitzen undurchsichtig, verlieren ihr W. und schmelzen zur klaren Flüssigkeit, welche Sanerstoff mit Jod entwickelt und einen alkalischen Rückstand läßt. Kaltes W. ent-

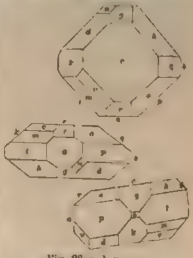


Fig. 28 a, h n, c

zieht den Kristallen NaCl und verwandelt sie in ein undurchsichtiges Haufwerk von Nadeln von NaJO, 2H.O. RAMMEL-BERG (Pogg. 44, 548; Berzel, J. B. 19, 237; Pogg. 115, 584; J. B. 1861, 172).

			Rang	KLABERG.
			früher	apilter
5.Na	1152	15.71	16 15	15.57
8C1	106 4	14 52	15.84	14.34
31	238.7	34,50	31,55	84 65
60	96	13 08		
9H,O	162	22 10	21.26	
3NaCL2NaJO.9H.O	733.3	100 00		

Pruher gab Rammersurus die Formel 2NaCl Na.10,6H2O

Früher gab Kammersung die Former Zang i State, ang. J. J. J. Durch Auflösen G. Bromnatrium und jodsaures Natrium. 2NaBr. Na. J. J. D., 18H. D. - Durch Auflösen von NaJO, in einer konz. heiten Leg von NaBr. - Kristallisiert in Gruppen äußerst dünner, farbloser und durchsichtiger sechsseitiger Blättehen, die scheinbar rhomboedische Kombinationen sind. Li in W ; gibt beim Erhitzen viel W ab, schmilzt, entwickelt Sauerstoff und ctwas Joddampf, und hinterlüßt einen Ruckstand von NaJ und NaBr Etwa des Wassers entweichen beim Stehen über HeSO., Rannunsnung (Ber. Berl Akad, 1862,

187; J B. 1802, 114

H. Jodnatrium mit jodsaurem Natrium. — Man löst in kalter, nicht zu starkem NaOH (oder in verd. Na,CO., PENNY) Jod bis zur anfangenden Bräunung und läßt die Lsg. in der Kälte (bei 25 bis 30°. Ditte) an der Luft zum Kristallisieren verdunsten. Mitscherlich (Pogg. 11, 162; 17. 481). Zuerst entstehen Shulen von NalUs, welche sich dann lösen und durch Kristalle dieser Verbindung ersetzt werden. Auch beim Zusammenstellen von NaJO, mit überschüssiger konz. Lsg. von NaJ bilden sich (besonders bei Gegenwart von NaOH, KRAUT.) in einigen Tagen dieselben Kristalle. PENNY (Ann. 37, 202). - Sechsseitige Säulen mit Endflache, welche optisch einachsig und bei niedriger Temp, beständig sind, Merscherlich, Hexagonale tafelförmige Kristalle mit ausgedehnter Basis OR (P) und untergeordneten Prismen-

59°30'; P:-% H = 68°30'; P:-2R = 77°0'. Marienac. Ramkelserg beddig Marienac's Messungen. — Eakle (Z. Krist. 26, 582) maß außerdem noch; (0001) (2011) = 78°49', (1011): (011) = 55°32', (1011): (1101) = 10°18', (1011): (2021) = 10°22', (2023) (2021) = 19°29', (2021): \$\frac{2}{2}\$1) = 58°44'. Volkkommene Spaltbarkeit nach (0001), starke Doppobrechung, negativ. — Die Kristalle verwittern an der Luft, Penny, Diffi (Thèses sur l'acide jodique, Paris 1870, 58), sie verlieren bei 100° alles W. Marienac (Ann. Min. [5] 12, 68; J. B. 1857, 124), dann entweicht Saurstoff mit einer Spar Jod. Penny. Sie reagieren neutral und werden darch h. W. oder durch kalten A. in NaJ und NaJO₃ zerlegt. Aus der wsg. Lsg. fällen H₉SO₄ und HNO₃ Jod und Jodsäure; HCl verhält sich ebeusg aber löst im Ueberschuß angewandt das Jod wieder auf, indem sie mit ihm und mit der HJO₈ Chlorjod bildet. Mitscherlich.

			MITSOHE	R-					
NaJ	a) 149.9	28.4	цон. 29.2			1))		Dittk	. f,
NaJO _s 10H _s O	197,9 180	37,5 34,1	37.1		NaJ NaJO _k	149.9 197.9	30.49 40.25	31 07 40 30	37.31 32.84
NaJ,NaJO ₂ ,10H ₂ O	527.8	100.0			8H20	144	29.26	28.86	
				Ni	JU,8HzO	491 8	100.00	100.23	100.00
	Orler (MARIONA			BLSBERG	
ōNa 5J	115.9 634.3		9.59 52.59			9 59 3.34		9.71 2.58	
60 20H.O	96 360		7.96 29.86		7.93 🖫	8,27			
SNaJ,2NaJO ₃ ,20H ₂ O	1205.5	<u> </u>	100 00				_		

Nach Mitscheblich Naj, NajO₂, 10H₂O = Na₂O₃, 10H₂O₂, 10H₂O, daher jodigatures Native früherer Auflagen dies, Handb. S auch Bd. I, Jodige Säure. Mitscheblich treunte Naj and NajO₃ durch A., also nach einer wenig genauen Methode, doch scheint auch Ditter Analyse für die Existenz eines aus gleichen Molekülen der einfachen Salze bestehendes Doppelsalzes zu sprechen. Marionac's Formel (c) wird auch von Rammelsberg (Pogg 12, 147; J. B. 1865, 166) augenommen, die von Penny enthält 1 Mol. H₂O weniger.

I. Ueberjodsaures Natrium. — (Wegen der Nomenklatur s. d. Bd. S. 128). a) Orthohyperjodsaures Na_bJO₆. — Läßt sich in dem bei schwachem Glühen von jodsaurem ole dimesohyperjods. Natrium bleibenden Rückstande annehmen. S. Bd. I, Ueberjodsäure und

Bd. H. S. 376.

b) Mesohyperjodsaures. a) $2(3\mathrm{Na_2O_3J_2O_7}).5\mathrm{H_2O}$. — Wird durch Zustt von metahyperjods, Natrium zu heißer NaOH erhalten. Kleine sechsseitige Tafeln, welche wegen Aufnahme von Kohlensäure bei Luftabschluß ausgewaschen werden müssen. Verliert sein Wasser erst bei 180°. K. Inzu $(Om\ \tilde{O}/verjodsyr.\ Mättningkap.,\ Oerebro\ 1869)$.

			I H.R.E.			
6Na.O	372.5	31.20	31 18	3Na ₂ O	186.3	31.69
4.7	507.4	42.49	42 22	21	253.7	43.14
140	224	18.78	18.81	70	112	19.0b
$5H_{2}O$	90	7,53	7.67	2H ₂ O	36	6.13
2 3Na ₂ 0,J ₂ 0, 5H ₂ 0	1193.9	100.00	99.88	3Na ₃ O,J ₂ O ₇ ,2H ₄ O	588	100,00

IHBE gibt die erstere Formel.

β) 3Na₂O,J₂O₇,2H₂O. — Entsteht bei der Darstellung von Dimesohyperjodsaurem Natrium, neben diesem, wenn die Lösung beim Siedepunkt konzentuert ist. Ist in W. schwerer löslich als dieses und wird davon durch 30 stündiges Waschen mit wenig W. getrennt. Weißer, körniger Nt. Kimmins (J. Chem. Soc. 51, (1887) 357).

Na 23.46 23.66 J 43.19 42.47

c) Metahyperjodsaures. NaJO₄. — Aus dimesohyperjodsaure durch Auflösen in wäßriger Ueberjodsäure und Kristallisie u. Ammermüller, —

a) Wasserfreies. — Farblose, durchsichtige, Instbeständige Kristalle des tetragonalen Systems, welche isomorph mit dem NH₄-, Li- und Ag-Salz sind. Kombinationen von f und ∞ P: von letzterem sind oft vier in einer Zone liegende Flächen stärker ausgedehnt. P = 39°30′ (Polkante), 132°4′ (Mittelkante): P ∞ = 108°28′ (Polkante), 115°40′ (Mittelkante): P: P ∞ = *139°45′ Reagiert sauer. Verliert bei 190° kaum an Gewicht, verwandelt sich bei 300° in Jodat, beim Glühen hinterbleibt NaJ. Löst sich leicht in Wasser. Magnus u. Ammermüller. Rammelsberg (Pogg. 134, 373; J. B. 1868, 163).

Na 23 10 77 RAMDIESBERO, AMERICULER.

Na 23 10 77 10 76 71 96

J 126.8 59 28 57.7—58.4 28 75

NaJO, 213 8 100 00 100 70

NaJO₄ 213.8 100.00 100.70 β) Mit 2 Mol. H_2O . — Von Langlois (Ann. Chim. Phys. [3] 34. 259; J. B. 1852, 345) und Lautsch (J. prakt. Chem. 100, 65; J. B. 1867, 162); von ersterem bei 50 bis 60° aus saurer Lsg. erhaltene Kristalle, verloren bei 140 bis 150° 14.47 bis 14.51°/ $_0$ W. und hinterheßen beim Gluhen 60.18 bis 62.8° $_0$ NaJ. Lal. in W. und von saurer Reaktion,

LANGEOIS. LAUTSCH. Nad 149.9 60.00 40 64 25 60 22 73 25.31 36 211,0 14 40 14 47 14.51 249,9 NaJO₁,2H₂O 100.00

LARGLOIS' Salz war mehrere Tage über H2SO, aufbewahrt.

y) Mit 3 Mol. $H_{2}O.$ — Aus der Lsg. des dimesohyperjods, Natriums in HNO, scheiden sich beim Verdunsten sehr schöne glänzende, harte, durchsichtige oder durchscheinende Kristalle aus. — Hexagonal und zwar tetartoedrisch, zugleich hemimorph. Rammelsberg Hundbuch der krist. Chemie, Berlin 1855, 148, erkannte die Tetartoedrie noch nicht Er unterschied zwei Typen. Beide haben das gemeinsam, daß das aufgewachsene Ende der Kristalle durch Rhomboeder gehildet ist, während das freie Ende mit dem basischen Pinakoide endet. Beim ersten Typus herrecht unten das Rhomboeder R vor. dessen Kanten durch — 1 R abgestumpft werden; mit letzterem bildet — 2 R horizontale Kanten. Oben debnt sieh das basische Pinakod so weit aus, daß R und — 2 R als schmale Abstumpfungssfüchen erscheinen. Die Mittelkanten von R werden durch das Deuteroprisma ∞ P2 abgestumpft. Beim zweiten Typus herrscht unten — 2 R, und die anderen Flächen sind untergeordnet. R (Polkante) = 94 28°; — 1, R — 124°54°; — 2R = 72°44°; OR · R — 128°22°; UR : — 147°44°, OR · - 2 R — 111°56° ∞ F2 : R = 132°46°. Nachdem l'aneux die Zirkularpolarisation der Substanz entdeckt hatte, fund Grown (Pogg. 137, 456) auch tetartoedrische Flächen, welche wie beim Quarz jene Erscheinung bedingen. Selten erscheint, die Polkanten des Hauptrhomboeders sehrel abstumpfend und zur Linken desselben liegend, die Viertelpyramide

von 154°22° bildend; häufiger in derselben Zene, bald links, bald rechts hegend, und dadurch verschiedene Zirkulurpolarisation bewirkend, ein Trapezoeder, mit — 1,2R 174° machend, also wahrscheinlich 3/151°1; ferner, nicht in der Zone von R: R liegend, aber mit 4,3R und

ocR eine Zone bildend, das Trapezoeder 4, welches mit R 148°54' bildet. Beide

Trapezoeder sind zweiter Ordnung, d. h. Hillten von einem Skalenoeder, dem das Rhomboeder. R. zugrunde liegt. Gnorm fand, daß rechtsdrehende Kristalle linke Trapezoeder und umgekehrt besitzen. Messungen von Earlie gaben folgende Werte: $(100): (100) = 985^\circ 34^\circ$, $(111): (100) = 51^\circ 39^\circ$, $(111): (110) = 32^\circ 18^\circ$, $(111: (111) = 68^\circ 25^\circ$, $(100): (211) = 34^\circ 14^\circ$, $(110): (801) = 7^\circ 5^\circ$, $(100): (201) = 25^\circ 30^\circ$, $(100): (831) = 21^\circ 54^\circ$, $(111): (111) = 107^\circ 18^\circ$, $(111): (001) = 120^\circ 7^\circ$, $(111): (311) = 37^\circ 8^\circ$, $(131: (111) = 23^\circ 32^\circ$, $(131: (111) = 23^\circ 32^\circ$, $(131: (111) = 33^\circ 25^\circ$, $(131: (111) = 33^\circ 25^\circ$, Zwillinge häufig nach (111). Drehung der Polarisationsebene für 1 mm für die Linie

19.40 23.50 28.50 34.20 47.10

Artzfiguren vgl Earle (Z. Krist. 26, 571). Befindet sieb in der Las

großer Ueberschaft von NaNO, so kristallisiert die linksdrehende Modifikation in der Wiegender Menge Kakle (Z. Kryst. 28, 562). Gibt isomorphe Mischungen mit NHJO, t sauer. Verwittert an der Luft und verliert sein W. tändig über H_2SO_4 ; bei 200° beträgt der Wasserverlast der Kristalle $.68^\circ/_{\odot}$, bei 300° sind durch Umwandlung in NaJO, 2437 bis $26.9^\circ/_{\odot}$ W. and Sauerstoff fortgegangen (Rechn. 26.12); der Rückstad ist neutral und frei von NaJ. Rammelsberg (Pogg. 134, 373; 137, 308; J. B. 1868, 163; 1869, 222). Die wssr. Lsg. wird an der Luft rötlich and enthält dann NaJO₃. Hhre. Reagiert mit NaJ in der Kälte nach: $3NaJO_4 + 2NaJ + 3H_2O_2 = NaJO_3 + 2Na_2H_3JO_4 + J_2$. Sekundär erfolgt dam Reaktion nach: $2Na_3H_2JO_3 + 2J = 3NaJO_2 + NaJ + 3H_2O_2$. Péchasi-(Compt. rend. 130, (1900) 1705).

Ņа	23	8.60	RANNELIBERG. 8.68	8.74
40	126.8 64	47.35	47.11	47,10 23,94
3H ₂ O NaJO ₄ ,3H ₄ O	54 267.8	-1	90.19	20.16
Villa Offerial O	201,0	4		00.01

 c) Dimesohyperjodsaures. — α₁ J₂O₂,3H₂O. — Durch Einlester von Chlor in eine Lag. von gleichen wat en NaOH und NaJO, wird ste dieses Salz erhalten; bei Siedhitze und konz. Lsg. bewirkt jede Blase Chie Abscheidung des wasserhaltigen Salzes. Magnus u. Ammermüller. Las-LOIS. LAUTSCH (J. prakt. Chem. 100, 65; J. B. 1867, 162) versetzt in W. verteiltes la LOIS. LAUTSCH (J. prakt. Chem. 100, 60; J. B. 1867, 102) versetzt in W. verteuts be mit kouz. NaOH, leitet in die dunkelrote, mit W. verdünnte Flüssigkeit Chlor. 18st de sich abscheidende Jod durch NaOH und leitet wieder Chlor ein, bis die Flüssigkeit micht mehr gelb färbt, worauf bei einigem 1 msten das Salz kristallisiert Bouct 1 verwelden statt Cl Hypochloritist verwelden statt Cl Hypochloritist 3. Natriums durch NaOH gefält and 10 T. Na₃O₂ zusammen micht and 10 T. Na₃O₂ zusammen micht 2 T. J. 2 die Michael von Stelle im Chlishon met erhitzt im Porzellantiegel, bis die M. au einer Stelle ins Glühen gest. welches sich dann nach Fortnahme der Flamme von selbst ohne Entwicklung von Joddämpfen durch die ganze M. fortsetzt. Das lockere, weit Reaktionsprodukt wird durch Waschen mit W. von gleichzeitig gebildetes Jodid und Jodat befreit. Hoehnel (Arch. Pharm. 232, (1894) 222). Entsteh auch durch Glühen von Na,O, mit NaJ, doch ist das Innehalten der richtigen Temp beschwierig Hoesenet (Arch Pharm. 232, (1894) 222). - Verliert sein W. nicht nebs Schwefelsäure, bei 185° gehen 1.92°/o, bei 220° 9.96 bis 11.51°/o (3 Mol. - 9.5) fort, bei 270° entweicht auch Sauerstoff, wodurch jodsaures Salz gebildet wut RAMMELSBERG. Bei stärkerem Erhitzen sintert es unter abermaliger Saudstoffentwicklung zusammen, schmilzt und hinterläßt [wobei im ganzen 10 20". H2O und 1789 O, Magnus u. Ammermüller, 27.16 H2O und O, Langlois, 1036 H2O w 1702 O, Laurscu (Rechn. 9.93 und 1765) entweichen,] den (72.02 bis 74.0 %, Rat-MELSBERG, betragenden) Rückstand, Na, J. O. (vgl. S. 376). Bei heftigem (Huber entweichen noch 4.77 % Sauerstoff (Rechn 5.88), so daß 67.08 % Magnica AMMERMÜLLER (Rechn. 66.54), eines Gemisches von 2 Mol. NaJ und 1 Md Na₂O bleiben. — Verhalt sich gegen Chlor, Jod und KJ wie das est sprechende Kaliumsalz (8. 128). — Löst sich kaum in kaltem, sehr were m h. W., Magnus u. Ammermüller (Pogg. 28, 514), sehr leicht in ver HNO3. LANGLOIS. Essigsäure löst nach Benchiber (Ann. 17, 254) unter Zera a NaJO₂ und Ameisensäure.

2Na ₂ O,J ₂ O ₂ ,3H ₄ O	543.9	100.00	99.54		
$3H_2O$	54	9.94	10,00	9,96	
70	112	MK COM	180540		
2J	253,7	46.64	46.17	40.20	
2Na ₂ O	124.2	22.83	22.97		
			lare.	RANNHLABRAG	ŀ,

β) Mit 4 Mol. H₂O. — Scheidet sich aus der Lsg. des metahyperjods. Natriums auf Zusatz von NH, aus. — Nimmt aus der Luft kein CO, auf. Verwandelt sich bei 220° in NaJO,. Ihre.

	a)		IHRE.	
2Na ₂ O	124.2	22,10	22.01	
2J	253.7	45.14	45.28	
70	112	19.94	20.04	
4H ₂ O	72	12.82	12.88	
2Na ₂ O,1J ₂ O ₂ ,4H ₂ O	561,9	100.00	100.16	_

Ueber Leitfähigkeit von Perjodatiösungen: Ostwald (J. prakt. Chem. [2] 32, (1885) 30); Walden (Z. physik. Chem. 1, (1887) 529; 2, (1888) 49). — Neutralisationswärmen der Perjodate (Thomsen, Thermochem. Unters. I, 297):

 $\begin{array}{l} \text{NaOH(Lsg.)} + \frac{1}{1} H_b J O_6 + 6.41 \text{ Kal.; } + \frac{1}{2} H_b J O_6 + 9.91 \text{ Kal.; } + \frac{9}{1} H_b J O_6 + 11.29 \text{ Kal.; } \\ + \frac{1}{2} H_b J O_6 + 13.80 \text{ Kal.; } + \frac{9}{8} H_b J O_6 + 11.01 \text{ Kal.; } + 1 H_b J O_6 + 5.15 \text{ Kal.} \end{array}$

K. NasNJs. — Man fügt zu einer Leg. von Natriumamid in fittss. NHs in kleinen Portionen und unter Kühlung mit fittss. Luft Jod. Ruff (Ber. 33, (1900) 8028).

Portionen und unter Kühlung mit fitiss. Luft Jod. Ruff (Ber. 32, (1900) 8028).

L. Jodschwefelsaures Natrium. Na₂SO₃J₂, — Wird nach S. Zinno beim Auflösen von Jod in einer Lag. von Na₂S₂O₃ oder entsprechend dem jodschwefels. Ammonium (Bd. I, 1) erhalten. Na₂S₂O₃ + 2J = Na₂SO₃J₂ + S. Vgl. auch Tetrathionsaure (Bd. I, 1). — Farblose Engliche Prismen, welche mit Na₂SO₃ isomorph sind, neutral reagieren, bitter schmecken und 10 Mol. W. enthalten. Verwittert an der Luft und am Lichte und wird unter Austritt von Jod zu Na₂SO₄; beim Erhitzen entweicht Jod und es bleibt ein Gemenge von Na₂S und Na₂SO₄. Ein schwacher galvanischer Strom erzeugt HJ, H₂SO₄ und NaOH; H₂SO₄ entbindet SO₂ und Jod, HNO₃ fällt Jod, HCl setzt die Jodschwefelsäure in Freiheit. Aus der Lag. von jodschwefels. Natzium fällt Barytwasser einen weißen, in HCl fast unlöslichen Nd.; Bleizucker fällt einen weißen, Pb(NO₃)₂ einen gelben, CuSO₄ grünweißen, HgCl₂ weißen, dann rot werdenden, Hg(NO₃)₃ gelblich weißen, AgNO₄ schmutzig weißen und AuCl₃ dunkelbraunroten Nd. — Die Kristalle lösen sich in 3.64 T. W. von 15°, auch in verd. Alkohol. S. Zinno (N. Repert. 20, 449; C.-B. 1871, 579). — A. MICHABLIS u. KOSTEE (Ber. 6, 999) vermochten diese Angaben nicht zu bestätigen. Als zu einer Lag. von 2 Mol. Na₂SO₄ etwa 1 At. Jod hinzugesetzt wurde, entwich auch bei starker Abkühlung SO₄ während NaJ und Na₂SO₄ entstanden. Allerdings fällt die Lag. von wenig Jod in Na₂SO₄ Bleizucker weiß, doch nur, weil PbJ₂ mit dem überschüssigen Na₂SO₅ PbSO₆ erzeugt.

M. Natriumdiftuorjodat. NaJO₂Fl₆. — Läßt man eine Lag. von NaJO₃

M. Natriumdiftuorjodat. NaJO₂Fi₂. — Läßt man eine Lsg. von NaJO₃ in HFl verdunsten, so scheidet sich zuerst NaFl, dann das Fluorjodat ab. Dänne, sechsseitige, miteinander verwachsene Täfelchen, dem Kaliumsalz (8. 124) entsprechend. Weinland u. Lauenstein (Z. anorg. Chem. 20, 37).

		Weinland u. Laurnstein.
		1, 2.
J	57.69	57.5 57.8
0	14.55	14.9 (a. d. Diff.) 14.8 (a. d. Diff.)
Fl	17.27	16.5 16.6
Na	10,49	11.1 10.8
JO-Fl-Na	100 00	100.0 100.0

Natrium and Phosphor.

A. Phosphornatrium. — Ein Stückchen Na, welches man mit gegiühten und gepulverten phosphorsauren Salzen oder anderen phosphorhaltigen Verbindungen in einem dünnen Glasföhrchen zum Glühen erhitzt, erzeugt Phosphornatrium, an der beim Befeuchten mit W. eintretenden PH₂-Entwicklung zu erkennen. R. Bunsen (Ann. 158, 292; J. B. 1866, 783). — Nach Davy bleifarbig, beim Erhitzen an der Luft zu Natriumphosphat verbrennend. Verhält sich nach Gay-Lussau u. Thenan wie Phosphorkalium (S. 133). Läst sich nicht durch direktes Zusammenbringen von P und Na in Porzellangefäßen erhalten de diese der Hitze nicht widerstehen, auch nicht durch Einwirkung von P auf verkohlten Weinstein oder von Kohle auf Natriumphosphat bei Weißglühhitze. Berle. — Man fügt zu Steinöl vom Siedep. 120°, welches sich in einer Retorte befindet, abwechselnd Na und P, bis letzterer beim Erkalten kristallisiert, und entsernt den überschüssigen P durch CS₂. Violer (Bull. soc. chim. 1861, 7; J. B. 1861, 117). Berle (J. prakt. Chem. 66, 73; J. B. 1855, 590). — Nach Brale schwarze körnig pulvrige M., nach Violer schwarzes Pulver,

an trockener Luff altbar, an feuchter rasch zerfallend. Entwickelt mit W. und Stara PHz, bildet mit (or NaCl und Phosphorchlorid Viores.

a) NaPa. — Ueber in einer Kältemischung befindlichen roten P auf ein Stück Na wird gasförmiges NH3 geleitet und die entstehende Lsg. in geschlossenen Gefäß einige Tage in Eis aufbewahrt, wobei ihre Fate über grünlich in die Farbe des Broms übergeht. Sodann filtriert man über Glaswolle, läßt das überschüssige NH, bei 0° verdunsten und er hitzt den aus Phosphornatrium-Ammoniak (S. weiter unten), bestebender Rückstand zur Vertreibung des NH₈ auf 180°. Rotbraune, amorphe L gibt an feuchter Luft PH₃ ab. — Bei Anwendung eines Ueberschusses von Na entstehen andere Produkte. Hugor (Compt. rend. 121, (1895) 206).

b) Na.P. - Durch Erhitzen von PH.Na. Joannis (Compt. rend. 119, (1894) 559.

B. Phosphorwasserstoffnatrium. — a) PH, Na. "Phosphidure de sodium." — Man leitet in eine Lsg. von Na in flüssigem NH, Phosphorwasserstoff, wwird. Gegen Ende der Reaktion bei für je ein Mol. PH, ein Atom r schwimmt NaNH, in braunroten I auf einer Flüssigkeit vom Lichtbrechungsvermögen des Schwefel ffs. Wenn auch diese Tropichen verschwunden sind, so erstarrt u. sigkeit bei weiterem Abkühler nicht jedoch, wenn man durch Erwarmen auf 0° das überschüssige M. entweichen läßt. Vielmehr werden auch bei 0° noch ca. 2.78 Mol. NH zurückgehalten; dieselben entweichen langsam im Vakuum, besser bem Erwärmen auf höchstens 65°, worauf dann PH₂Na als weißer fester Körper zurückbleibt, der stets mit etwas PNa₂ veruareinigt ist. — Zersetzt scheim Erwärmen nach der Gleichung: $H_2 V = 2PH_3 + PNa_2 \cdot W$. zersetzt unter Entwicklung von PH₈. Bei ver Einwirkung von N₂O wird en diesem gleiches Volum N frei. Joannis (Compt. rend. 119, (1894) 557).

JOANNIS. Acab, Na 41,07 40.34 40.62 42.09 P 55,59 55.3656,05 54 62 MEPPA 3H 8.57 3,61 3,79 3,29 100,00 100,00 100,00 100.70

b) P₂H₃Na₃. — Durch Einwirkung von übersch. NaNH₃ auf roten Phosphor. Man verdichtet auf rotem P und überschüss. Na gut & trocknetes NH3, gießt nach einigen Stunden die schwach grünlich geworder Flüssigkeit ab und wäscht den Rückstand mehrfach mit flüss. NH. be sich dasselbe nicht mehr grünlich färbt. — Schwach gelb gefärbte Kristalle untermischt mit NaNH2, dessen Menge sich aus der mit W. entwickelten Menge ! ermitteln läßt. Reagiert mit HCl nach: Na, P, H, + 3HCl = 3NaCl + 2PH, mit W. entsteht analog NaOH und PH_s. Gibt beim Erwärmen im Vakum gegen 100° PH_s und wenig H, bei 150—200° bereits weniger PH_s. be 200-300° reinen Н. Новот (Compt. rend. 126, (1898) 1719).

C. Unterphosphorigsaures Natrium. NaH. PO., H.O. - Man zersett ('a(HaPOa)2 mit Na, CO3 und läßt die alkoholische Lsg. im Vakuum verdunsten, wobei perlglänzende, anscheinend rektanguläre Tafeln erhatet werden. H. Rose. Aus dem Baryumsalz durch Na CO, oder durch Nertralisieren der wäßrigen Lsg. der Säure mit Na CO wird eine Lsg. erhalter welche über konz. H₂SO₄ zu einer stark effloreszierenden Kristallmasse en-Trocknet. RAMMELSBERO. — Reinigung: Man setzt zu der Leg. von 25 g des kild Salzes etwa 1 g Baryumbypophosphit, verdünnt auf 50 ccm, versetzt mit 20 ccm A. und filmst Noch in Lösung befindliches Baryumsalz wird mit Na₂SO₄ ausgefüllt, zum A. gesetzt und das CaH₂PO₂ mit Ae. ausgefällt. Bornond (J. Pharm. Darstellung für pharmac. Zwecke: Engelhardt (Zeitschr. Chem. 1860, 48

Pharm. [2] 122, 239; C.-B 1865, 1056). — Explodiert heftig I Gemisch mit 3 T. NaNO₃. Cabazzi (Gazs. chim. ital. 16,

Explosionen, welche beim Eindampfen der wast Lag, im Sandbade oder Wasserbade ein-

traten. Marquant Arch. Pharm. [2] 95, 284), Thomasponer (das 98, 388) Verliert über konz. H₂SO₄ 8.06, dann bei 200° noch 6.44°, im ganzen 14.51 % W. of Mol. - 1698, RAMMELSBERG, bei stärkerem Erhitzen wird leichtentzündliches PH, frei, Rose, wobei sich das Salz aufbläht und zu einem halbgeschmolzenen porösen weißen Gemenge von gleichen Mol. Na, P,O, und NaPO3 wird, 82.57 0 Rechn 8364; des entwasserten Salzes betragend. bNaH,PO, = 2PH, + 2H, - Na,P,O, + NaPO, RAMMELSBERG. Etwas weniger zerfließlich als das Kaliumsalz. H. Rose. - Neutralisationswarme von H₈PO₂ (Lsg.) + ¹₂ NaOH (Lsg.) = 7.69 Kal; + 1 NaOH = 15.16 Kal; + 2NaOH = 15.33 Kal. Тномяем (Thermochem. Unters. I. 195, 297). — Dissoziationswarme bei 35° - 196 cal. Arrhenius (Z. physik, Chem. 9. 339). — Löst sich auch in abs. A. sehr leicht. Dulong. — Liefert beim Abdampfen mit HNO, und Erhitzen 97.78 NaPO, Recha 96.32 L Ram-MELSBERG (Ber. Berl. Akad. 1872, 412).

1), Phosphorigsaures Natrium, - Das von Zimmennaus (Ber 7, 200) angeblich ethaitene basische Natriumphosphit, Na₂PO₃, existiert meht. Anar Compt. rend. 108, [1889-403).

a) Na, HPO, a) Wasserfrei. — Durch Entwässern von β) über konz. H, SO, oder im Vakuum. Vollstandig wasserfrei erst bei 150°. Amat

(Compt. rend. 110, (1890) 191); Prinzhorn u. Kraut.

β) Mit 5 Mol. H₂O. — Die Lsg. von Na₂CO₂, mit H₃PO₃ neutralisiert, liefert nach DULONG sll. wurfelahnliche Rhomboeder, vgl. auch DURET (Bull, soc. franç. min. 12, (1889) 466), nach Rose (Pogg. 9, 28) einige Kristalle, die beim Erhitzen H entwickeln, nach Wurtz (Ann. 58, 65) einen dicken, zuletzt kristallinisch gestehenden Sirup, welcher an der Luft zerfließt. Das Salz ist Na, HPO,,5H,O; es schmilzt bei 53°, Amat, und verliert unter 300° 5 Mol. Wasser (vgl. auch α). Wurz. Es bildet bis 5 cm lange glasglänzende Kristalle, welche neben konz. H.SO, verwittern, sich bei 200 bis 250° im Luftstrom unter schwacher Eutwicklung von PH, zersetzen und dann beim Lösen etwas P abscheiden; ein größerer Teil wird dabei zu Na, HPO, oxydiert. Verliert über konz. H, SO, 41.15", W. Rechn. 41 66. Das getrocknete Salz enthält 24.49 % l' als phosphorige Saure (Rechn. 2460). Prinzhorn u. Kraut. — Bildungswärme H₃PO₄ + 2NaOH - Na₂HPO_a + 2H₂O fest + 41.6 Kal. Losungswarme bei 13.5° 4.6 Kal. Amar. Gefrierpunktserniedrigung für 1 g Na, HPO, in 100 g W.: 0.327°; molekulare: 41.2 Raoult (Compt. rend. 98, 510).

b) NaH, POa. a) Wasserfrei. Beim Behandeln des wasserhaltigen Salzes im Vakuum. Lösungswarme bei 13º 0.75 Kal. Amar (Compt. rend. 110, 1890) 191). Gefrierpunktserniedrigung für 1 g in 100 g W.: 0.307°;

molekulare: 32.0. RIOTLT (Compt. rend. 98, 510); AMAT.

3) Mit 2.5 Mol. H.O. - Man nentralisiert eine mit Methylorange versetzte Lag. von HaPOa mit NaOH oder NagCO3, dampft ein und impft mit einem schon vorhandenen Kristall, da die Lsg. leicht Uebersattigung zeigt. Man kann auch das Salz durch Abkuhlen auf -23° zum Auskristallisieren bringen. Dampft man bei höherer Temp, bis zur eintretenden Kristallisation ein, so enthält das Salz weniger Kristallwasser. — Entsteht auch. aber in schlechter Ausbeute, neben NaCl, wenn man eine Lsg. von NaOH mit PCL neutralisiert. — Schmp. 42". Verliert sein samtliches Kristall-wasser bei 100°, im Vakuum, sowie über H. 804. 1 g W. löst beim Schmp. 1.93 g. bei 10° 0.66 g. bei 0° 0.56 g. — Lösungswarme bei 15° 5.3 Kal. Bildungswarme $H_3 PO_3 + NaOH = NaH_2 PO_4 + H_2 O_{1880} + 25.2 Kal. —$ NaH, PO, test + 2.5 H, O test = NaH, PO, 2.5H, O test + 9.65 Kal. AMAY (Compt. rend. 106, (1888) 1351; 110, (1890) 191). Neutralisationswarme: H, PO, $(Lsg.) + \frac{1}{2}$ NaOH (Lsg.) = 7.48 Kal.; + 1NaOH = 14.88 Kal.; + 2NaOH = 28.45 Kal.; + 3NaOH = 28.94 Kal. Thomsex (Thermochem. Union I, 192, 298).

		AMAT,
	Berechnet,	Gefunden.
P	20.8	21.1
Na _* O	20.8	20.3 20.7
H ₂ O (Verbrennung mit CuO) NaPO ₂ (erhalten durch Oxydation)	42.8	49.1
NaPO. (erhalten durch Oxydation)	68.4	67.6 57.8
O (welcher sur Oxydation notig ist)	10.7	10.6
O (MERCHAL BEL OF LONDON HORS Mr)	10,1	10.0

c) Na₂HPO₃,2H₂PO₃,1/₂H₃O. — H₂PO₃, zu ¹/₃ mit Na₂CO₃ neutralisiert, erzeugt beim Verdunsten im Vakuum sehr schön glänzende Prima, die an feuchter Luft zerfließen, bei 200° 3.7 % W. (½ Mal. — 3.01%) valieren und sich bei 245° unter Entweichen von PH₂ zersetzen. Wuns.

2Na 7H 8P 9 O	46 7 93 144	15.86 2.42 32.07 49.65	2,69 31.36	
Na ₄ HPO ₂ ,2(H ₄ PO ₂)	290	100,00		
TABLET OF MICHEL OF		100,00		

Nach Wurrz enthält das Salz 1/3 Mel. Wasser mehr. - Vgl. S. 135.

E. Pyrophosphorigsaures Natrium. Na, H.P.O.. — Man erhitst D.D.A. am besten nachdem man es im Vakuum entwässert hat, auf gegen 166. Wasserverlust des getrockneten Salzes 8.5 %, (Rechn. 8%). Ll. in W. Die Lsg. unterscheidet sich von der des sauren Natriumphosphits dadurch, die sie nicht nur gegen Methylorange, sondern auch gegen Phenolphtalian neutral reagiert. Sie ist in der Kälte haltbar, beim Kochen entsteht recht NaH. PO3. Amat (Compt. rend. 106, (1888) 1400). Um so haltberer, jo verdünnter die Lsg. ist; läßt sich aus konz. Lsg. dennoch durch Verdunstan auf einem Uhrglase umkristallisieren und bildet dann mikroskopische Kristalle, welche die Ebene des polarisierten Lichtes drehen. Gegenwart von Säuren verringert die Haltbarkeit der Lsg. Amat (Compt. rend. 166, (1889) 1056). Mathematischer Ausdruck für den Verlauf der Hydrolyse: Amaz (Compt. rend. 112. (1891) 527). Hydrolysierungswärme: Na, H.P.O. of gegen 2 2NaH.PO4... + 6.24 Kal. Lösungswärme bei 13° 0.3 Kal. Amat (Compt. rend. 110, (1890) 121).

l'ebergeführt in Metaphosphat:	Berechnet. 107.5	Gefunden. 107.4
H ₂ () durch Oxydation mit ('uO:	9.9	9,5
Sanerstoff zur Ueberführung in Phosphat:	16.6	16.8.

F. Unterphosphorsaures Natrium. — a) Neutrales. a) Tetranatriumsilphosphat. Na₄P₂O₆,10H₂O. — Löst man ein Mol. Dinatriumsubphosphat (d) in 6 T. kochendem W. und fügt 1 Mol. Na₂CO₃ hinzu, so erstarrt bein Erkalten die ganze Flüssigkeit unter Abscheidung seidenglänzender Nadeln. — Fügt man zu der Lsg. von 1 T. Dinatriumsubphosphat (d) in 50 T. W. rasch einen großen Ueberschuß von konzentrierter Sodalsg., so fällt das neutrale Salz sofort in kleinen, schneeflockenähnlichen Kristallen aus. Fügt man aber nur ein dem Volum des Phosphats gleiches Vol. konz. Sodalösung hing, so bleibt die Flüssigkeit klar und scheidet erst bei allmählichem Zusta von mehr Sodalösung schöne Kristalle ab. Salzen (Ann. 194, (1878) 28,

Unter dem Mikroskop sechsseitige Säulen. Salzer (Ann. 187, (1877) 337). Monosymmetrisch. a: b: c = 2.0435:1:1.9099). Teils wasserhelle, glänger Kristallnadeln, nach der Symmetrieachse verlängert, teils trübe dicker Prismen. Salzer (Ann. 194, (1878) 28). Beobachtete Flächen: (001), (201), (111), (112) Gemessen: (110): $(1\bar{1}0) = *100^{\circ}20'$; (001): $(110) = *58^{\circ}45'$; (001): (32) $**115^{\circ}0'$; $(201): (110) = 56^{\circ}20'$; $(\bar{1}11): (001) = 78^{\circ}37'$; $(\bar{1}12): (001) = 44^{\circ}25'$.

Z. Krist. 3, 1879, 608., Theref (Compt. rend. 102, (1886) 1327; Bull. soc. mindr. 9, (1886) 201; Z. Krist. 14, 1888, 275, beobachtete auserdem noch die Flichen 011, 112, 321. Er find a. b. c = 1.1718...1...1.2077, \$\beta = 73^644^\cdot\$, 001); (101) = *50^912^\cdot\$; (101)...(112) = \$7^934^\cdot\$; 101, (321 = 40^947^\cdot\$; 001)...(110) = \$3^929^\cdot\$, 001, 112) = 46^947^\cdot\$, 112); (101 = \$2^925^\cdot\$ appr.; 112 - 321 = 27^942^\cdot\$ — Spez. Gew. I.8233. Duffer (Bull. soc. miner. 10, (1887), 616).

Geht beim Erhitzen ohne Feuererscheinung und Verbreitung von etwas Phosphorgeruch in eine undurchsichtige, stellenweise rötlich gefürbte M. über, die bei Auflösen in W. eine trube, gelblichrote Flussigkeit gibt. Die Lag. reagiert alkalisch. Nicht unverandert umkristallisierbar. Salzen (Ann. 187, (1877) 337). Löst sich in 50 T. W. Die kaltgesattigte Lag. bräunt Curcumapapier stark; konz. Sodalsg. fällt aus ihr das Salz unverändert aus. Salzen. Reagiert gegen Phenolphtalein alkalisch. John (Compt. rend. 101, (1885–1061).

\$\beta\$ Polymeres? — Bei der Darstellung des neutralen Salzes bilden sich zuweilen geringe Mengen eines der gleichen Formel entsprechenden fast unlöslichen Natriumsalzes. Die chlorwasserstoffsaure Lsg. wird durch Alkali nicht wieder gefallt. Salzen (Ann. 211, (1882) 30).

b) Trinatriumsubphosphat. Na, HP₂O₆, 9H₂O. - Man läßt ¹, Mol. Na, CO₈ oder 1 Mol. neutrales Salz auf 1 Mol. Dinatriumsubphosphat (d. einwirken. - Lösl. in 22 T. W. mit alkalischer Reaktion. Verwittert nicht. Salzen (Ann. 194, (1878) 30; 211, (1882) 26).

Wasserhelle, glasglänzende Kristalle, meist tafelförnig, hemmorph Achsenwinkel greß Mchosymmetrisch a b c = 15582; 1, 15108 J = 77°33. Beobuchtete Maken 001: 110; 101, 301, 10.103; (775; 111; 111); (023; 043; 031; 301; 42; 101 Gemessen 110 110; = *113°24; *110; (001) = 88°3; 301; 001 = 60.5; 301 111 - 58°38; 301; 101 | 22°3; 101 111; 65°3; (10 10); (001) = 93°27; 10 103; 10 103; = 114°30; (775; 001) = 105°20; 111); (001) = 112°37; appr. 023; (001 - 42°41; appr. 043; (001, -47°53; (3); 001 - 102°32; 111; (001) = 112°37; appr. 023; (001 - 42°41; appr. 043; (001, -47°53; (3); 001 - 102°32; 111; (001) = 65°34; 110; 001 - 50°0; Berechnet; 023; (033 - 6°18; 102; 001 - 64°25; 101; 001 - 50°0; Berechnet; 023; (033 - 6°23; (033 - 6°11); 043 - 031 = 54°50; Haushorm J. Krist. 3, 1879; 605 - 10 rar bestimmte das Achsenverhältnis zu 15521 i 15096; 3 zu 77°56; Er fand noch die Flachen 332; (331, 534; 032; and mals (101, 101; = 887°52; 362; (110) = 19°52; 131; (001; = 56°58; 032; 001 - 65°31; (101; (110; = 65°21; 301; 331 - 64°18; 301); (111 = 102°32° appr; 101; (110 = 70°20; (101); 111 = 49°48; 110; 111 = 64°58; 031; (111 = 49°45; 110; 111 = 64°58; 031; (111 = 49°45; 110; 111 = 64°58; 031; (111 = 49°45; 110; 111 = 64°58; 031; (111 = 49°45; 110; 111 = 64°58; 031; (111 = 49°45; 110; 111 = 64°58; 031; (111 = 49°45; 110; 111 = 64°58; 031; (111 = 49°45; 110; 111 = 64°58; 031; (111 = 49°45; 110; 111 = 64°58; 031; (111); (110; 111); (110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 110; 111; 110; 111; 110; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 111; 110; 110; 110; 111; 110; 110; 111; 110

Verliert bei 100° sein Kristallwasser, verbrennt bei höherer Temp. plötzlich unter Entwicklung von PH₂ mit ruhiger Flamme und hinterlaßt eine weiße Schmelze. Salzen (Ann. 194, (1878) 30; Ann. 211, (1882) 26,. Färbt Phenolphtalein hellviolett. John (Compt. rend. 101, (1885) 1061).

SALZER. 23.8 15Na.0 23 9 0.511,0 2PO, 126 25 4 322 328 162 416 41.4 414 Na, HP, O., 9H, O 390 100.0

c) Pentanatriumdsubphasphat, Na, $H_1(P_2O_6)_2$, 20H, O. — 2.7 g Soda, (1 Mol.), und 10 g Dinatriumsubphosphat (4 Mol.) werden mit 80 ccm W, so lange gekocht, bis das (O, entwichen ist. Kristallisiert beim Erkalten in dicht aufeinander gelagerten, schiefrhombischen Tafelchen, seiten in einzelnen wohl ausgebildeten Kristallen aus, haung gemengt mit Di- oder auch Mononatriumsubphosphat.

Monosymmetrisch, mest dick tafelförmig. a:b·c = 1,3638 1:0.5761. β =

78°38'. Beobachters Flächen: (001), (100), (010), (111), (501), (501), (551), (551 (553 demessen: (111); (111) = *58°38'; (001); (111) = *37°28'; (001); (100) = *78°38'; (001); 501 = 55°26'; (001); (501) = 74°8'; (001); (551) = 68°43'; (001); (553) = 53°39'; (001); (551 = 79°42'. Наизнорва (Z. Krist. 7, (1883) 257)

Etwa in 15 T. k. W. löslich, verhält sich beim Erhitzen ähnlich wir das Dinatriumsubphosphat; reagiert nur sehr schwach sauer. Die Leg liefert beim Verdunsten meist anfangs Di-, dann Mononatriumsubphosphat Verwittert sehr leicht. Salzer (Ann. 211, (1882) 28).

/N	a _p H _e)O ₄	182	22,99		SALEER.		
20H.	04	252 360	31,74 45 34	81 60 45.20	31 90 45 40	31.91 46.80	
Na ₅ H ₄ (P ₂ O	₆) ₂ ,20H ₂ O	794	100.00				
en	twässert.				SALZES.		
(Na ₅ H ₄)O ₄ 2P ₂ O ₄	182 252	41.94 58.06	57.60	58.10	58.36	58.42	38.81
$Na_6H_3(P_2O_6)_g$	4.34	100,00					

d) Dinatriumsubphosphat. Na₂I , 6H₂O. — Man versetzt da durch Zersließen von Phosphor an mit asserdampf gesättigter Lust entstandene sirupöse Säuregemisch mit einer konz. Lsg. von Natriumschat bis sich der entstehende Nd. nicht mehr vermehrt, dekantiert, wäscht au und kristallisiert um. Bei größeren Mengen Säure nentralisiert man de eine Hälfte mit Na₂CO₃ und vermischt sie dann mit der anderen Hälte worauf man ev. eindampft. Salzer (Ann. 187, (1877) 331). — Man sating das vom Salzer angewandte Säuregemisch so lange mit Na₂CO₃, bis e Methylorange rot färbt. Joly (Compt. rend. 101, (1885) 1058).

Monosymmetrisch oft tafelförmig nach (001). Haushoven (Z. Krist. 2, 11879 605-Farsenius (ibid. 608).

a:b:c \$\beta\$

HAUSHOPER 2.0052:1:2.0568 52°33'
FRESENTUS 2.0115:1:2.0438 53°10'12'.

Beobachtet: (110)H., Fa. (112)H.,Fa. (111)H.,Fa. (001)H.,Fa. (111) H. (101) H. (201,H It Gemessen: (110) (110) (001): (110) (112) (112) (112) (112) (112) (001) (111) (111 111 11 HATSHOPER: *115°43' *71°8' *91°11' 55°34' 52°33' 50° appr. 22-25' Freshnus: *116°19' *71°34' — 52°42' 48°38' —

Gemessen (111):(111) (101):(001) (111):(001) (111):(110) (111):(112) (001):(001) (201 301 HAUSHOFER: 122030' 115010' 77040' 30024' 24050' 5100' 9702 app Fresenus: — *77055' — 51021' 97028'

Frühere Messung von Haushofer: (Z. Krist. 1, (1877) 620), Doppelbrechung positiv. optser Achsenebene die Symmetrieebene. Gemessen auch von Rammelsbehg. (110): (201 = 62%) Duffer, (111): (100) = 61°7'; (112): (101) = 54°19'; (110): (101) = 76°0'. — Spez. Gev. 1.8491. Duffer (Bull. soc. miner. 10, (1887) 77).

An der Luft bei gewöhnlicher Temp, unveränderlich, konz. H. SO, oder A. machen es durch Wasserentziehung undurchsichtig. Erhitzt man der bei 100° getrocknete Salz allmählich auf 200°, so verändert es sich noch weiter, bei 250° schmilzt es und zersetzt sich langsam bei Rotglühhtz zu einer teigartigen M., aus welcher brennender PH₃ entweicht und weberschließlich aus Phosphornatrium besteht. Beim Erhitzen im CO₂-Strutentweicht kein PH₃. Erhitzt man das nicht entwässerte Salz gelinde startstellt es sich unter Spratzen nach: Na₂H₂P₂O₄ = H₂ + 2NaPO der Wasserstoff verbrennt. — Löst sich in 45 T. k.

W. auf; die Lsg. reagiert sauer und ist luftbeständ in verd. H₂SO₄ lösl., il. in NH₃, langsam in Na₂C (1877) 331).

Na ₂ O	60	19 74	SALEER. 19 5d
2H	2	0.63	1 00
()	16	5 09	_
2P	62	19.74	
40	64	2040	_
6H.0	108	84 39	34 55
n.H. P.O. 8H.O	314	100 00	

Sauerstoffunfnahme bei der Oxydation 4.99%, Bechn. 5.09.

ci Mononatriumsubphosphat. NaHaPaOa. - Wird dargestellt wie das analoge Kaliumsalz (S. d. B. S. 137), 1st jedoch noch viel schwerer von bergemengtem Dinatriumsubphosphat zu trennen als dies. Die kaum ein mm langen, feinen Nadelchen mussen mit der Lupe ausgesucht werden.

Monosymmetrisch, meist dunn tafelformig a: b:c = 20023, 1:10907, μ = 82°41'. Beobachiete Flachen 001, 301, 301, 331), (33î, (111), (111), Gemessen 001, 101) = %3°58'; [101, (10) = %2°44'; (33î) | 301 = %6°56'; (33î) | (00) = 77°56'; 331, (001) = 70°33', [331]: 101 = 58°27', (331) | 331 = 116°10' (ber); (111) (001) = 52°55', (111): (001 = 47°42', Hat shores Z, Krist 6, (1882-119).

Kann durch rasches Schütteln mit wenig W. oder durch Erwärmen mit seinem gleichen Gewicht W. gelöst werden, beim Erkalten scheidet sich aber fast nur Dinatriumsubphosphat aus. Verhert bei gelinder Warme unter Schmelzen sein Kristallwasser und geht bei stärkerem Erhitzen unter lebhaftem Spratzen und Verbrennen des entweichenden Wusserstoffs in ein Zersetzungsprodukt über, welches dem des analogen Kaliumsalzes abulich ist. Salzen (Ann. 211, (1882) 27).

			SALEER.
NaH, Og	58	26.37	
$P_t O_t$	126	57.27	57 27
2H ₂ O	.46	16 36	17 33
NaH,P,O,2H,O	220	100 00	****
	entwä-sert.		SALEER.
Nall _{al} O _e	58	31.52	C. 50 0100 ac 421
P_2O_4	DE	68,48	69 27
NaH ₂ P ₂ O ₀	184	100 00	

G. Orthophosphorsaures Natrium, Na, PO, a) Trinatrumphosphat, Na, PO, a) Wasserfret. - Von Thomsex (Ann. Poil 26, 381; Pogg 6, 80 als phosphorkohlens. Natrum beschrieben. - 1. a) 2 Mol. Na, HPO, mit überschüssigem Na, CO, geglüht, treiben durch Bildung dieses Salzes 1 Mol. CO, aus. MITSCHERLICH. — β) Auch Na, P,O, (und NaPO,) geht beim Gluhen mit NaOH oder Soda oder beim Abdampfen der gemischten Lsgg., nicht bei mehrstundigem Kochen mit NaOH, in dieses Salz über. GRAHAM. - y) Entsteht beim Gluhen von H.PO, mit uberschussigem Na. CO, oder beim Vermischen mit NaOH. Gaanam. - Fabrikmaßige Darstellung, — a Tricalciumphosphat wird mit H.SO, zersetzt, die HaPO, mit NagCO, in Dinatriumphosphat verwandelt und dies mit NaOH abgesattigt. Eighlaerner Amer. J. Pharm. 74, 596). — β) Aus Thomasschlacken wird Eisenphosphat dargestellt und dieses mit Na.8 unter 5-6 Atm. Druck umgesetzt. Drevermann (Dingl. 244, 228). Oder es wird beim Thomasprozeß von vornherein statt des Kalks calcinierte Soda zugesetzt. Blin (C.-B. 1885, 576, 927. Twynam (Dingl. 263, 584). - 7) Man glüht ein pulverformiges Gemisch von natürlichen unlöslichen Phosphaten, Na, SO₄ and Kohle, and trennt das entstandene Natrumphosphat von dem Sulfid usw. duich Alkohol, Héllouis u. Rychonnet (Franzos, Pat. 210804) oder durch Eindampfen und Auskristallisieren. Holyenschert (D. R.-F. 82460). Auch kann man Tricalciumphosphat direkt mit einer Lsg. von stark überschussigem Na, 8 unter Druck erhitzen, Holverschleit. -

d) Man schmilz sonders konstripondukt in A herrschenden herrschenden beschmilzt, aber dabei Glühent den galvanischen Strom nicht. P. Burkhard (Jenger Zieht 5, 393; Zischr. Chem. [2] 6, 212). Sie schmilzt, wenn sie aus dem wasschaltigen Salze kannelsers. (Americ, J. sci. 1 g in 100 g W Unl. in CS2.

β) Mit 7 l l. H.O. — Aus einer Lag. von 100 g des gewöhnlicher Natriumphosph. m γ NaOH L (J. Chem. Soc. 51, (1887) H vgl. auch Bakes J. Comm. Soc 47, 353).

η) Mit 10 Mol. H₂O. —

anschießende Natriumkarbonat en welche Natriumkarbonat, -hypoen welche Natriumkarbonat, -hypoen welche, in W gelöst, in der Kalte dieses cam auskristallisieren lassen. — Farbles durchsichtige Oktaeder des tesseralen Systems, einfach lichtbrechend, lutbeständig und von stark alkalischer Beaktion. Sie schmelzen bei 100° n ihrem Kristallwasser, verlieren bei 110° 48.71°/₀ W., den Rest von 2.40°, erst beim Glühen oder doch über 150°. Durch Umkristallisieren aus Wan CO₂-haltiger Luft entstebt Na₂HPO₄ und Na₂CO₃. Rammelsbebo J. prakt. Chem. 94, 237; J. B. 1864, 185).

		LANNELSBERG.	
186.8	27.05	28 12	
142	20 64	20.46	
360	52,31	Б1.17	
688.3	100.00	99.65	
	142 360	142 20 64 360 52,31	186.8 27.05 28.12 142 20.64 20.46 360 52,31 51.17

Enthielt Spuren Vanadin. RAMMELSBARG.

d) Mit 12 Mol. H₂O. — Man versetzt eine konz. Lsg. von Na, HPO, mit wenigstens einen halben Mol. NaOH, engt ein und läßt erkalten wobei das Salz fast ganz auskristallisiert, so daß in der Mutterlauffast nur das überschüssige NaOH bleibt. Durch Umkristallisieren aus 2 T. h. W. zu reinigen. Graham. - Sechsseitige Säulen mit gerade Endfläche, (entweder des rhombischen oder) des hexagonalen System 119°55′ bis 121°30′, oft nahe 130°. Rammelsberg. Graham. Hexagonal. 101, (0001). Dufet (Bull. soc. minét. 10, (1877) 77; Z. Krist. 14, (1888) 610′ — Ueber Braktionsindex: Baker (J. Chem. Soc. 47, (1885) 353). — Spez. Gew. 1.6445 Dufet 1.618. Schiff (Ann. 112, 88; J. B. 1859, 15). Im trocknen Zustande Infbeständig. Graham. Von kühlendem, alkalischem Geschmack. Thomson. Die Kristalle schmelzen bei 76.7° Graham; bei 73.3° Richards u. Chubenti (Z. physik. Chem. 28, (1899) 313); sie verlieren beim Glühen bei Luftabschluf 55.19°, W., der Rest läßt sich erst durch Pulvern und nochmaliges Gluben vollständig und leicht durch Glühen mit PbO oder mit NaPO, austreiben Graham. Sie halten bei 100° 5.2°, oder 1 Mol. W. (Bechn. 4.72) zurück verlieren dieses auch bei 200° nicht ganz und nehmen es beim Behandel mit W. unter Erhitzung wieder auf. Gerhardt (J. Pharm. [3] 12, 56; J. B. 1847 u. 1848, 338). Das in W. gelöste Salz geht

J. B. 1847 u. 1848, 338). Das in W. gelöste Salz geht von CO_2 in Dinatriumphosphat und in Na_2CO_3 über, auch Säuren entziehen $^1{}_2$ des Natriums. Graham. — Die La Kochen mit Schwefelblumen nach $6Na_2PO_4 + 3H_2O_4$

Na_S_0_3 + 6Na_HPO_4. Die Reaktion schreitet vorwärts bis zur Bildung von Natriumsesquiphosphat (vgl. S. 394). Filhol u. Senderens (Compt. rend. 96, (1883) 1051). — Das kristallisierte Salz verschluckt SO₂ rasch und vollständig unter starker Erhitzung und zerfließt zu einem dicken Sirup, aus dem beim Erkalten NaHSO₄ auskristallisiert. Aus der Mutterlauge scheidet A. ein Oel von 1.6156 spez. Gew. aus, welches Mononatriumphosphat enthält, während der A. NaHSO₄ aufnimmt. Setzt man den Kristallen ½0 Wasser zu, so erscheinen in der Ruhe statt der Kristalle zwei Schichten, eine untere, saures phosphors, eine obere, saures schwefligsaures Salz enthaltend. Die kalte wie die h. Lag. des Trinatriumphosphates nimmt, ebensoviel SO₂ auf, wie das in ihr enthaltene NaOH für sich tum würde, beim Kochen entweicht langsam ein Teil der schwefligen Säure, doch bleibt auf 1 Mol. P₂O₅, mehr als 1 Mol. SO₂ zurück. Gebland (J. prakt. Chem. [2] 4, 132). — Es entwickelt aus NH₄NO₈ Ammoniak. Bei seiner Fällung durch überschüssiges AgNO₃ entstehen Ag₃PO₄ und ein neutrales Filtrat. 100 T. W. von 15.5° lösen 19.6 T. der Kristalle. Graham.

3Na ₂ O	186.3	24.50	Graham. 24.70
P_2O_5	142	18.67	18.60
24H ₂ O	432	56.83	56.03
Sa. PO. 12H.O	760.8	100.00	99.33

e) Wässrige Lösung. — Das spez. Gew. der west. Lag. beträgt bei 15° und einem Gehalt von

H. Schiff (Ann. 118, 197; J. B. 1859, 41). Optische Refraktion der verd. Lsg.: $\mu = 0.392$; Molekularrefraktion: $(\mu \cdot M) = 64.3$. Doumer (Compt. rend. 110, 41). — In Lsg. fast vollständig hydrolysiert in NaOH und Na₂HPO₄. Shields (Z. physik. Chem. 12, (1893) 176); van Bemmelen (Ber. 12, (1879) 1675); Kossel (C.-B. (1879) 449).

Leitfähigkeit bei 14°:

ν 25.34 126.7 μ 73.7 92.8 92.5 Bourr (Ann. Chim. Phys. [6] 14, (1884).

υ 5 10 20 50 100 200 500 μ 49.2 60.4 71.2 81.5 87.4 90.5 91.0 Bertenlor (Ann. Chim. Phys. [6] 28, bei 25°:
(1893) 18)

32 64 128 256 512 1024 73.8 81.1 85.4 87.3 87.2 86.5 Walden (Z. physik. Chem. 1, (1887).

b) Dinatriumphosphat. Na, HPO₄. — Gewöhnliches phosphorsaures, halbphosphors. neutrales oder doppeit-phosphors. Natrium, Sai mirabile perlatum. — Findet sich im Harn der Fleischfresser und anderen tierischen Flüssigkeiten. — Man flügt zu der Lsg. von aus Knochenasche dargestellter H₂PO₄ in der Siedhitze Na₂CO₈, solange dieses noch Aufbrausen bewirkt, filtriert vom Ca₃(PO₄)₂ und Mg₈(PO₄)₂ ab, kocht ein und läßt kristallisieren. Berzelius. Der Phosphorsaure beigemischte arsenige oder Arsensäure fällt vollständig mit dem Calcium nieder. Anthon (Repert. 19, 338). — Entsteht auch aus H₂PO₄ und einer Lsg. von Natriumkarbonat oder -acetat. Grahm. — Die Methoden von Neustadde (Pingl. 159, 441; Techn. J. B. 1861, 197) durch Aufschließen der Knochenasche mit HCl. Auslaugen, Fällen mit Glaubersalz und Neutralisieren der vom CaSO₄ abfiltrierten Lsg. mit Soda; von Boblique (Bull soc. chim. [2] 5, 247; Techn. J. B. 1866, 186) durch Glühen von Phosphoreisen mit Glaubersalz im Flammofen; von F. Jean (Compt. rend. 66, 801 u. 918; Techn. J. B. 1869, 263) durch Glühen von Ca₂(PO₄)₂ mit Glaubersalz und Kohle, von Wax (Ber. 5, 301; Techn. J. B. 1872, 275) durch Cars. von saurem Calciumphosphat mit Glaubersalz und nachheriges Neutralisieren mit Soda sind wohl Vorschläge geblieben. Vgl. auch Na₂PO₄ (S. 389), ferner Imperatorn (Ber. 19, (1886) 190, 634; D. R.-P. 34412; 35623; 35666); Malterahn (Ber. 19, (1886) 636; D. R.-P. 36366; 36374; 36364). Das technische Salz enthält zuweilen Vanadin. Rammelsberge (Ber. Berl. Akad. 1880, 777).

a) Wasserfrei. — Die Hydrate werden durch mehrtägiges Stehen im Vaknum über konz. H₂SO₄, v. Blücher, Mulder, oder durch Erhitzen auf 100° wasserfrei erhalten. Erhitzen auf 300°, wie Clark (Schw. 57, 428) vorschreibt, würde schon Pyrophosphat erzeugen, welches nach Rosz bei 240° entsteht. Erhitzt man

über 100°, so schmelzen die Kristalle und verlieren dann ihr Kristallwasser sehr langsam; erhitzt man erst 5 bis 10 Min. gelinde, dann 15 Min. auf 96° schließlich höher, so entweicht das Kristallwasser bei 150° in drei, bei 170° in einer Stunde; das Konstitutionswasser beginnt bei 230° zu entweichen und verflüchtigt sich bei 300° in einer Stunde vollkommen Whitlock u. Barfield (Americ. Chem. J. 22, 214). — Weiße M. von schwachen Salzgeschmack, Veilchenfarbe grünend. Schmilzt in der Glühhitze au Na₄P₂O₇ unter Verlust von 6.26°/₀ W. (Rechn. 6.29). Clark. Ohne gleichzeitige Umwandlung in Pyrophosphat gelingt dieses Austreiben des Wassen nicht. Rosk (Pogg. 76, 13). Durch Abdampfen mit HCl (oder HNO₃ and Erhitzen auf 150° wird ein Gemenge von NaCl und Na₂H₂P₂O₇ erhalten, bei starkem Glühen dieses Gemenges auch NaPO₃. Fresenius (Ann. 46, 216; J. B. 1853, 322). — Bildungswärme 2NaOH + H₂PO₄ (krist.) = Na₃HPO₄,2H₂O + 50.05 Kal. Lösungswärme von Na₂HPO₄ = 5.64 Kal.; von Na₂HPO₄,12H₂O = -22.83 Kal. Die en beiden Mol. H₂O werden ungrößerer, die letzten zehn dann mit her Wärmeentwicklung adden Thomsen. Bindungswärme des Kristall ers pro Mol.: 2.244 Kal. Thomsen: 2.234 Kal. PFAUNDLER; 2.242 Kal. Frowein (Z. physik. Chem. 1, (1887) 32.

6) Mit 7 Mol. H_2O . — Kristallisiert aus der wssr. Lsg. bei 33°. Lufbeständige Kristalle des monoklinen Systems, ismorph mit dem entsprechendes arsens. Salz. Beobachtets Flächen: (001), (101), (100), (010), (210), (111), (111), 110, a:b:c=1.2047:1:1.3272. A=8393'. Gemessen: (110): (100) = $50^{\circ}2^{\circ}$, (210)· $(210-61^{\circ}45';$ (001): (100) = $83^{\circ}11';$ (101): (001) = $*51^{\circ}36';$ (001): (111) = $56^{\circ}32^{\circ};$ (111): (110) = $*31^{\circ}18';$ (111): (101) = $*31^{\circ}18';$ (111): (101) = $*31^{\circ}18';$ (111): (101) = $*31^{\circ}18';$ (111): (210) = $31^{\circ}18';$ (211): (210) = $31^{\circ}18$

311; Schw. 57, 444). 2Na₇O,P₉O_a 266.2 49.65 H₂O 18 3.36

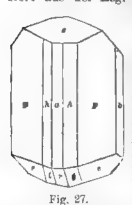
 266.2
 49.65
 48.90

 18
 3.36
 3.47

 252
 46.99
 47.63

 586.2
 100.00
 100.00

Na₂HPO₄,7B₂O 536.2 100.00 100.00 γ) Mit 12 Mol. H₂O. — Das phosphors Natrium der Pharmacopöen. — Kristallsiert aus der Lsg. in der Kälte; selbst bei O⁰ erscheint kein Salz mit



14H,0

höherem Wassergehalt. R. F. Marchand (J. protection, 59, 129). — Wasserhelle Säulen des monokimes Systems. Fig. 24. $\operatorname{coP}(p)$ mit Basis $\operatorname{OP}(p)$ und hinterer Hempyramide +P (e) vorherschend, untergeordnet und seltener -P (o); $\operatorname{coPoc}(a)$; $\operatorname{coPoc}(b)$; +Poo(b); +Poo(b);

diagonale. Die Mittellinie macht 64°35' mit de Basis Senarnont (Ann. Chim. Phys. [3] 33, 391; J. B. 1851, 166). — S 16° 1.5235 Stolba, 1.525 Schiff, 1.55 Buignet. 1.5200 bes

(Chem. N. 85, (1902) 289). Bei 0° nach dem Schmelzen und Wiedererstarren 1.586 Kopp (Ann. 93, 129; J. B. 1855, 45). Schmilzt bei 34°6 Person, 35°, dabei sein Volum um 5.1°, vergroßernd. Kopp. Es bleibt nach dem Erkälten lange flussig, wird dann simpartig und gesteht endlich zu einer seidenglanzenden strahligen Masse Marx. — Ausdehnungskoeffizient des festen Salzes : 0.0000787. Dewar (hem. N. 85, (1902) 289). zwischen 5° und 35°: v_t = v₀ (1 + 0.000083089 t - 0.00000047099 t² + 0.0000000017974 t³); des geschmolzenen Salzes zwischen 37° und 68°: v_t = v₀ (t + 0.000030017974 t³); des geschmolzenen Salzes zwischen 37° und 68°: v_t = v₀ (t + 0.0000435 t). Kopp. Latente Schmelzwarme bei 36.1°: 66.80 Kal. Person, Spez. Wärme zwischen — 20° und 2°: 0.454; des geschmolzenen zwischen 44° und 97°: 0.758. Person (Compt. rend. 23, 162). — Die spez Wärme des geschmolzenen und wiedererstarrten Salzes ist eine grüßer als die der Kristalle 0.676 gegen 0.4077, weil sich beim Erstarren andere Verbindungen bilden. Preson Ann Chim Phys [3] 27, 250; J. B. 1849, 32. Das Salz beginnt allerdings bei 35° zu schmelzen, über ist erst über 40° völlig flussig so daß der währe Schmp zwischen 40 und 41° zu liegen scheint, wofür auch die Loslichkeitskurve spricht. Bereits bei 35° zu schmelzen, über ist erst über 40° völlig flussig so daß der währe Schmp zwischen 40 und 41° zu liegen scheint, wofür auch die Loslichkeitskurve spricht. Bereits bei 35° zu schmelzen über ist erst über 40° völlig flussig so daß der währe Schmp zwischen 40 und 41° zu liegen scheint, wofür auch die Loslichkeitskurve spricht Bereits bei 35° zu schmelzen über ist erst über 40° völlig flussig so daß der währe Schmp zwischen 40 und 41° zu liegen scheint, wofür auch die Loslichkeitskurve spricht Bereits bei 35° zu schmelzen, über ist erst über 40° völlig flussig so daß der währe Schmp zwischen 60° der 10° d

	Kristalle,		BERKEIU'S.	CLARK.	GRAHAM	MARCHAND.
2Na ₂ O	124.2	17 34	17.67)	37 48	37.1	
P_2O_6 H_2O	142	19.88	20.33)		01.1	
	18	2511	62:00	2 491	62 9	63 01
51H ³ O	435	60.331		60 03)	410 41	OFFI
Na ₂ HPO ₄ ,12H ₂ O	716.2	100,00	100 00	100 00	1000	

MALAGUTI (Compt. rend. 15, 229; J. prokt. Chem. 27, 51, (and 1 Mol. Wasser mehr, aber Fresenius (Ann. 48, 115) und R. F. Manchand J. prokt. Chem. 46, 172, J. B. 1849, 229 bestatigten obige Formel, letzterer auch für das bei 0° anschießende Salz.

δ) Wässrige Lösung. — Das verwitterte Salz nimmt an feuchter Luft 7 Mol W. auf. v. Blitcher, es zerfließt an gesattigt feuchter völlig. Mulder. Das wasserfreie Salz, in größeren Massen in W. getaucht, bildet einen harten Klumpen mit 36.5% W., vielleicht 2(Na₂HPO₄).7H₂O (Rechn 30.73; es löst sich unter Warmeentwicklung, während die wasserhaltigen Salze β) und γ) beim Losen Warme absorbieren. Praundler (Ber. 4, 773; J. B. 1871, 118). — 14 T. des kristalhsierten Salzes γ) mit 100 T. W von 10°8 gemischt, erniedrigen die Temp auf 7°, also um 8.7° Rudoner Ber. 2, 68° J. B. 1869, 57). Gefrierpunktserniedrigung für 1 g. Na₂HPO₄ in 100 g. W.: 0.260°; molekulare. 37.0. Raoult «Compt. rend. 98, 510). 100 T. Wasser lösen bei

							35			
2.5	28	3.9	5.8	9.3	15.4	24.1	39.8	63.9	74.8	82.5
55	60	65	70	7.5	80	85	90	95	99	IN LANGE
87.7	91 6	93.8	95.0	95.8	96 G	87.5	97.8	98.4	98.8	82.5 T.

Na, HPO, nach Mulden Scheikund. Verhandel. Rotterdam 1864, 100 100 T. W. von 13° losen 34 Freein Pharm. Vertely 7, 224; J. B. 1858, 117; von 15° 59 Neese, von 16° 6,8 Multer. 84 A Multer J prakt Chem. 95, 52; J. B. 1865, 167; von 20° 6,8 von 25° 12.5 T. Neese (Russ. Zeitschr. Pharm. 1, 101; J. B. 1863, 180 8 auch Poddiale (J. Pharm. [3] 44, 273; J. B. 1863, 181 — Die gesattigte Lsg. gefriert bei — 0.45°. Rudorff (Pogg. 122, 337; J. B. 1864, 94). Sie siedet bei 105° Griffith, 105 bis 106°4

torand. - Siedepunkt (S) der wssr. Lsg. bei einem Gelalt

MULDER, 106°5

```
von a g.Na. HP
                      101
      8: 100
                                102
                                           108
                                                     104
                                                               105
                                                                          106
                                                                                     106.5
            0
                      17.2
                                34 4
                                          51.4
                                                     68.4
                                                                         102.1
                                                                                     110.5
      8:
     GERLACH (
                      anal, Chem. 26, (1887) 450).
                      pättigte Leg. zeigt 1,0469 Michel u. Kraver, die bei 16° gesture
Dlba. Bei 19° beträgt das spez. Gew. der Lösungen mit
4 6 8 10 12°/, Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>,12H<sub>2</sub>O
     Die bei 15°
1,0511 spez. Gew.
                                      1.0332
          1,0063
                      0166
                              1.0250
                                                1.018
                                                           1.0503.
                                                                   Н. Schipy (Анн. 110 7)
J. B. 1959, 42). -
     Leitfähigk
                       bei 14°:
                35,8
                          57.9
                                   71.6
                          63.8
                                   67.5 BOUTT (Ann. Chim. Phys. [6] 14, (1884.
     bel 17º
                                                       500
                                                              1000
                   10
                          20
                                 50
                                        100
                                59.4
                                                                      82.0
                  49.2
                         53.4
                                       63.0
                                               66.2
                                                       69.8
                                                               71.4
                                                                              BERTERLOY ARE
             μ
                                                                Chim. Phys. [6] 28, (1883 15)
      bei 25°
               32
                     64
                            128
              60.3
                    64.2 67.7
                                                         WALDES (Z. physik, Chem. 1, 1987)
     Optische Refraktion i
                                                       = 0.292; Molekularrefraktion
                                          L
μ. M: 41.5. DOUMER (Comps. vend.
                                                       1.
                                                            Viskosität der Lsg.: Nicol
(J. Chem. Soc. 51, (1887) 389). Die Lag.
                                                      Na, HPO, zersetzt eine kochende Le
ten sie 3 Wochen gekocht wird ern
von NH.Cl. H. Hose. Sie greift Glasgefüße, in
an und liefert beim Abdampfen seidenglänzende
                                                      ittchen, die aber die Zusammen-tung
des Salzes r) haben und beim Umkristallisieren wader die gewöhnlichen Kristalle lese
Graham (Pogg. 82, 54). — Sie fällt aus AgNO<sub>3</sub>-Lsg. Ag<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, unter Freiwerden von
1/g der HNOg. CLARK.
Ist in wssr. Lsg. je nach Höhe der Temp. mehr oder weniger m
NaOH und Mononatriumphosphat zerlegt. Die Zerlegung ist vollkommen be
135°, was nachweisbar ist durch den Einfluß auf das Drehungsvermögen der oftense
Boidin (Bull, de l'Assoc, d. Chim. de Sucr. et Dist. 22, 112; C.-B. (1904) IL
1192). — Die wast. Lag nimmt mehr und rascher CO, auf, als reines W. oder
Kochsalzlsg, unter gleichen Umständen und gibt das CO4 schwieriger al.
Sie braust dann mit Säuren auf und rötet Lackmus, doch schwächer 🕸
in W. gelöstes CO<sub>2</sub>. Pagenstecher (Repert. 72, 318; Berzel. J. B. 21, 124.
Das aufgenommene CO, setzt sich zusammen aus demjenigen, welche set
mit einem Teil des Na verbindet, und dem, welches vom W. absorbier
wird; daher gesteigerter Druck die einmal aufgenommene Menge nicht m
Verhältnis zur ganzen absorbierten Quantität, sondern nur im Verhältne
des vom W. absorbierten Bruchteils vergrößert. Liebie (Ann. 62, 349: 12
112). Lösungen, die weniger als 1 % Na, HPO4, 12H2O enthalten, nehmen bei
mittlerer Temp. soviel CO, auf, wie erforderlich ist, die Hälfte des Natrum
in NaHCOs zu verwandeln und außerdem eine dem Absorptionsvermöger
des W. entsprechende Menge. Bei steigender Konz. wächst die Menge de
```

durch Bildung von Bikarbonat aufgenommenen CO, langsamer als der Salgehalt der Lsg., so daß sie bei 12 bis 15° und 90 mg des wasserhaluge Salzes im ccm nur etwa 1/3, bei 330 und 17% nur 1/3 der nach der Gleichung: Na, HPO, + CO, + H,O = NaH, PO, + NaHCO, berechneten Mene beträgt. Aber gleichzeitig wächst der Absorptionskoeffizient der Leg. be-

(Ann. Suppl. 2, 157; J. B. 1868, 92). S. auch Marchard (J. prakt. Chem. 37, 331. Eine bei 14.5° gesättigte wssr. Lag nimmt auf 2 Mol. Na, HPO, 9 Mol. Ne

2- bis 2-fachen des für reines W. geltenden. Heidenhain u. L. Meru

c) Na_sPO₄, H₈PO₄. (Natriumsesquiphosphat.) α) Mit 3 Man neutralisiert gegen Lackmus eine Lsg. von H.PO. verdunstet dieselbe. Kristallisiert im Vakuum über H.SO.

(Scheikund, Verhandel 1864, 165)

dicken Flüssigkeit; sll., sogar etwas zerfließlich. Filhol u. Senderens (Compt. rend. 93, (1881) 388). Schief rhomboidale Prismen. Verliert bei 110* alles Kristallwasser ohne zu schmeizen; verliert bei 200° sein Konstitutionswasser, bildet nach dem Schmelzen und Erstarren eine glasige, ganz durchmichtige Masse. Filhol u. Sendrems (Compt. rend. 94, (1882) 649).

β) Mit 15 Mol. H.O. — Entsteht in Lag. bei anhaltendem Kochen von Na₂PO₄ mit Schwefelblumen. Filhol u. Senderens (Compt. rend. 96, (1883) 1051). Durch Verdunsten der Lag. des vorigen bei gew. Temp. in einem Strome trockener Luft. Schmilzt bei 55° in seinem Kristallwasser. Filhol.

11. Sekderens (Compt. rend. 94, (1882) 649).

d) Mononatriumphosphat. Na.H.PO4. a) Mit 1 Mol. H.O. — 1. Man versetzt b) mit H.PO4, bis das Gemisch BaCl, nicht mehr fällt, engt ein und läßt kristallisieren. MITSCHERLICH. Aus mit H.PO. neutralisierter NaOH kristallisiert sueret alkalisch reagierendes Dinatriumphosphat, dann sauer reagierendes Mononatriumphosphat. Einem Gemisch von NaOH mit überschüssiger H.PO. läßt sich der Ueberschuß durch A. entziehen, wobei sich Mononatriumphosphat als später kristallinisch gestehende Flüssigkeit absondert. Bensutus. — 2. Man vermischt die Leg. von Na.HPO. in HNO. mit A., wobei sich NaH.PO. H.O in Kristallen ausscheidet. AD, SCHWARZENBERG (Ann. 65, 140). — 3. Durch Erhitzen von HaPO, mit NaCl. Graham. — 4. Man schließt Koprolithenmehl [Ca,(PO,),] mit 2 Mol. NaHSO, und 1 Mol. H.SO, auf. Goldschmidt (D. R.-P. 84380). — Die Kristalle sind dimorph; beide Gestalten gehören dem rhombischen System an. MITECHERLICK (Ann. Chim. Phys. 19, 387). Die mit dem Arsenat isomorphen Kristalle scheinen bei niederer Temperatur zu entstehen, sind aber an der Luft rasch veränderlich. DUPET (Bull. soc. minér, franç. 10, (1887) 77; Z. Kryst. 14, (1888) 612).

Fig. 28 a und b. a ist umschlossen von P (o), ooP (p), Poo (q), 2Poo(n).

Beobachtet p:p seitlich *78*30'; q:q oben 126*53'. An P Kante a:c

— 133*48'; b:a = 122*36'; b:c = 76*38'. Ferner n:n oben wis seitlich

— 90*0'; q.n = 161*34'; o:p = 128*19'; o:q = 151*18'; p:q = 106*26'; p:n = 116*35'. Zeigt nach Scaccm (Pogg. 100, 369) an den Enden der Kristalle eigentümliche hemiedrische Kracheinungen. — b) Rhombische, mahezu rechtwinklige Säulen ooP (p) mit Endfäche OP (c). Untergeordnet coPco (a), P (o), Pco (r) and selten $\frac{n}{2}$ Pco (n). — p:p vorn = *93*54'; r:c = *134*18'; p:a = 136*57'; r:r oben = 88*36'; r:a = 136*42'; p:r = 121*32'; o:p = 144*20'; o:r = 146*14'; o:a = 126*31'; o:c 125°30'. MITSCHEBLICH. DUPET beobachtete die Flächen: (110), (001),



Eristalle erhalten. Spez. Gewicht 2.040. H. Schiff. 2.0547. Dufft. - Rötet

Lackmus. Verliert bei 100° sein Kristallwasser, bei 190 bis 204° entweicht unter Bildung von Na, H, P,O, die eine Hälfte, bei 204 bis 244° unter Bildung von NaPO. der Rest des Konstitutionswassers, nach dem Glüben hinterbleibt Hexametaphosphat. Bei raschem Erhitzen anf 204° schmelzen die Kristalle teilweise. Graham. -

β) Mit 2 Mol. H₂O. — 1. Entateht beim Befeuchten des Monohydrats mit W. als pulverige, ganz trockene Masse. — 2. Beim Abkühlen einer in der Wärme bis zum spez. Gew. 1.5 konzentrierten Lsg. - Verwittert nicht. - Spez. Gew. 1.915. John u. Dufer (Compt. rend.



Fig. 28 b.

102, (1886), 1391 · Bull. soc. minér, 9 (1886), 194; Z. Kryst. 14, (1888), 273). — Rhombisch, sphenoidisch hemiedrisch. Die Kristalle zeigen eine Rechtsdrehung von 44.5° auf 1 cm. Duyer (Bull. soc. franc. minér. 27, 156). — a:b:c — 0.9147:1:1.5687. Beobachtet: (101), (011), *(111), (110), *(121), *(111), *(112). Durch Vorherrsch (011) . (011) = *61 (110) : (110) = 84°58'; (101) . (011) = 74°18'; (101) : (110) = 50°25'; (101) : (011) = 55°45'; (101) : (011) = 38°19'; (101) : (011) = 31°0'; (101) : (112) = 35°46'; (111) : (001) = 66°46'; (111) : (101) = 38°19'; (101) : (101) = 42°95'; (101) : (111) = 67°16'; (011) : (121) = 57°4 . John u. Duren — Bildet bei 20° leicht übersättigte Legg, kristallisiert ab... stets unter 10°. Schmilzt gegen 60° und gibt im geschlossenen Gefäß bei 100° W. und Kristalle. John u. Duren —

γ) Wässrige Lösung. — 100 T. W. lösen von wasserfreiem Salz bei 0° 59.9 T., bei 18° 84.6 T. Joly u. Dufet. Gefrierpunktserniedrigung für 1 g in 100 g W.: 0.225°; molekulare = 27.0. Raoult (Compt. cond. 98, 110). Dissoziationswärme bei 35° — 336 cal. Arrhanius (Z. phynk.

Chem. 9, 939).

Leitfähigkeit bei 17°:

20 50 100 200 500 1000 10 48,2 50.8 54.6 58.2 60.261.9 BERTHELOT (Ann. Chim. 56.4 64 Phys. [6] 28, (1893 13

v 31.2 156 624

μ 53.4 57.8 62.5 Boury (Ann. Chim. ys. [6] 14, (1884). bei 25°;

32 64 128 256 512 1024

 μ 52.9 55.1 56.8 58.4 59.6 61.0 Walden (Z. physik. Chem. 1, (1887) Optische Refraktion der verd. Lsg.: μ = 0.200. Molekularrefraktion μ M = 24.0. Doumer (Compt. rend. 110, 41). Die Lsg. fällt AgNO₈ gelbals Ag₃PO₄; hierbei werden 2 /₃ der HNO₃ frei. — Unl. in Alkohol. Graele.

MITSCHERLIE Bei 100°. Kristalle. GRARAM. GRAHAM. 25.86 } 62.1 Na₂O 62.1 Na₄O 22 49 84.7 73.76 P₂O₅ 2H₂O 51 43 / 142 P.O. 59 15 142 36 14.9915,8 $4H_{a}O$ 72 26.08 100.00 100.0 NaH,PO. 240.1NaH,PO4,H,O 276.1 100 00 100,00

Neutralisationswärme zwischen NaOH(Lsg.) und H_3PO_4 (Lsg.): 1NaOH $+\frac{1}{6}H_3PO_4 = 5.88$ Kal.; $+\frac{1}{3}H_3PO_4 = 11.34$ Kal.; $+\frac{1}{2}H_3PO_4 = 13.54$ Kal.; $+2H_3PO_4 = 14.66$ Kal. Thomsen (Thermodom. Unters. I. 179); 14.36 Kal. BEBTHELOT U. LOUGININE (Compt. rend. 81, 1850) 1011). $-Na_2HPO_4$ (Lsg.) $+\frac{1}{2}NaOH$ (Lsg.) =4.10 Kal.; +1NaOH = 7.40 Kal.;

+ 2NaOH - 8.60 Kal. THOMSEN.

e. NaH₂PO₄,H₈PO₄. a) Wasserfrei. — Darstellungsweise und Eigenschaften genau wie diejenigen des entsprechenden Kalinmsalzes (S. 140. Staudenmaier (Z. anorg. Chem. 5, (1894) 395). — Bildet sich häufig auf den in den Handel kommenden Stangen von Metaphosphorsäure, welche oft mit Natrium verunreinigt ist. Giran (Compt. rend. 134, (1902) 711. war von Zettnow (Pogg. 145, (1872) 643) für Pyrophosphorsäure gehalten worden. Lösungswarme = 1.12 Kal., Bildungswärme H₃PO_{4 feat} + NaH₂PO_{4 feat} = NaH₃P₂O_{5 feat} + 1.44 Kal. Giran. — Schmelzpunkt 131°. Staudenmaier.

Na₂O 14,22 13,94 2P₂O_A 65 14 64,92 5H₂O 20,64 21 33 NaH₂PO₄,H₃PO₄ 100,00 100.19

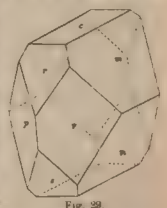
 β) Mit 1 Mol. H_2O_1 — Wurde zufällig erhalten, als unreine $H_1P_2O_2$ zwecks Darstellung eines Salzes Na $H_3P_2O_2$ mit der ber. Menge Na, O_2 versetzt, eingedampft, und längere Zeit stehen gelassen wurde. Aeußerst zeifließliche Kristallnadeln. Salzen (Arch. Pharm. 232, (1894) 369).

NaH _b P ₂ O ₇ ,H ₂ O	236	100,00	
H_2O	18	7.63	7.70
P.O.	142	60.17	58.97
NaH_bO_3	76	32.20	CA Indiana.

f) Einwirkungsprodukt von H2O2 auf Na3PO4. PO(ONa)(O2Na),6.5H2O. -Man behandelt die Lsg. von Na₃PO, unter Kühlung mit H.O. und fällt mit Alkohol. Die ausfallende klebrige Flüssigkeit erstarrt beim Reiben kristallinisch. Monokline Kristalle: lösl. in W. unter Abspaltung von H.O., das mit Ae. extrahiert werden kann. Petrenko (J. russ. phys. Ges. 34, (1902) 204).

H. Pyrophosphorsaures Natrium. a) Tetranatrumpyrophosphat. Na.P.O.. α) Wasserfrei. — 1. Durch Glühen von 2 Mol. NaCl mit 1 Mol. H. PO. wobei H₂O und HCl entweicht. BLUM (C.-B. (1887) 402). - 2. Wird durch Gluben von Na, HPO, erhalten. Schmilzt in der Glübhitze zu einem durchsichtigen Glase, welches beim Erkalten zu einer weißen undurchsichtigen M. kristallisiert. - Schmp. ca. 880°, Carnelley (J. Chem. Soc. 33, (1878) 273). Daten über die Schmpp, von Gemischen von Na₁P₁O₂ mit NaBO, gebt LE CHATELIER Compt rend 118, 709) Spez. Gew. 2.373 CLARKE (J. B. (1877) 143; 2.534 Schröder (Dichtigkeitsmessungen (1873)). Lösungswärme + 11.67 Kal. Thomsen (Thermochem, Unters. III, 118). Spez. Wärme zwischen 17 und 98°: 0.22833. REGNAULT (Ann. Chim. Phys. [3] 1, (1849) 129; Pogg. 58, 60, 243). Reagiert in wssr, Lsg, alkalisch, Clark, Liefert bei der Elektrolyse an der Anode viel Sauerstoff, an der Platin-) Kathode bilden sich Gasblasen, welche an der Luft mit gelber Flamme verbrennen, und Phosphor-platin. Винскими (Jenaer Zeitschr. 5, 393; Zeitschr. Chem. [2] 6, 212; J. B. 1870, 157). Verhert bei 200° nichts, bei 320° die Halfte des W. (3.82° a. beim Gluhen im ganzen 7.79° .. RAMMELSBERG. Durch Weißgluhen im Wasserstoffstrome wird unter Entweichen von PH₃ orthophosphorsaures Salz erzeugt, H. Struve (*J. prakt. Chem.* 79, 350; *J. B.* 1860, 73). CS₂ bildet bei Glubbitze eine Verbindung von Na, S mit NaPOs (S. 413). Beim Glüben mit 1 T. NH, Cl entstehen NaPO, und NaCl, Jamieson (Ann. 59, 350), bei 5 bis 8 T. NH₄Cl wird ein Teil der H₄PO₄ als Phosphorchlorid verflüchtigt. H. Rosa (Pogg. 74, 575). B₂O₂ und Metallsäuren erzeugen beim Gluhen Orthophosphat, vgl. phosphorborsaures Natrium (S. 424). Andere Zers Bd 1, 2 Pyrophosphate Beim Kochen der Lisg, mit Schwefelblumen bildet sich nach Gerard Compt. rend, 56, J. prakt. Chem. 90), Orthophosphorsaure und Na, SO, Nach SALZER (Arch. Pharm. 231, (1893) 663) entsteht hierbei auch Natriumpolysulfid. Beim Kochen mit Brom bildet sich NaBr und NaOBr. SALZER.

B. Mit 10 Mol. H.O. - Das trockene Salz, in h. W. gelöst, liefert beim Erkalten Kristalle mit 10 Mol. Wasser. CLARK. Auch ziehen 100 T. desselben an der Luft 66.8 T. W. (10 Mol. — 63.67 H₂O) an, die im Vakuum über konz. H. SO. wieder entweichen. v. BLUCHER (Pgg. 50, 542). - Monokline Kristalle, an denen bald die Basis, bald die Prismen oder Domenflächen etwas vorherrschen, Fig 29 RAMBESment. Krystall, Chem 136; zeigte, daß die aus Hamistonis Messungen berschueten Winkel nicht alle mit den von Hamistone Edinb phil. J. 7, 314; Pogg. 16, 510 gegebenen Winkeln stimmen Hannt Ber. Wien Akad. 32, 250; J. B. 1858–129 hat die Kristalle anders gestellt und folgen. gende Flachenausdrücke angenommen: ool'(p): Ol'(c); Postm; -Postr; -Posta, Gemessen wurde in Uebereinstimmung mit Haldisuks, c:p vorn 95°6'; c:p hinten
= 84°56'; c m = 118°, c:r = 129'48'; c:s = 118°28';
p p = 103°46' seitheh; p:p vorn 76°15'; r:s oben
68°12'; r:p = 121°46'; r.m = 107°34'; s:p = 114°44';
s:m = 102°55'. Nach Scaccut (Pogg. 190, 865 und Haspi
zeigen die Kristalle mitunter nur die Halfte threr Flachen, indem eine ausgedehnte Fläche



coPed die eine Seite des Kristalls einnimmt Durker (Compt rend 102 1886 1327; Bull, soc. miner. 9, 1886), 201; Z Kryst. 14, 1888 275; bestütigte diese Messungen.

stimmte a:b:
maß die Winkel (
= 51°13'; (121)
= 40°2'. Lösu
leicht in W.

1.2873: 1 · 1.8951; $\beta = 81^{\circ}44'$, beobachtete noch (123) und (125 und (011) = $56^{\circ}8'$; (123) · (101, = $51^{\circ}58'$, (121, . (011) = $26^{\circ}9'$; (123) · (01) = $58^{\circ}47'$; (125): (011) = $27^{\circ}12'$; (125): (101) = $55^{\circ}17'$; (125 und warme: — 11.67 Kal. Thomsen. — Löst sich weniger Na₂HPO₄. Clark (Ed. J. of Soc. 7, 298; Schw. 57, 421)

N	l _y	Kristalle, 266.2	59 66	Clark. 59 28	
10		180	40.34	40 73	
Na P.U.	1,0	446,2	100 00	100,00	

 γ) Wässe Lösung. — 100 T. Wasser lösen a) wasserfreies Pyrophosphat, b) phosphat mit 10 Mol. H_2O bei

0 10 20 30 40 50 60 90 1/20 6 23 13.50 3.16 3.95 9.95 17.45 21.83 25 62 30.04 35.11 4036 10.99 18.11 6.81 24 97 83,25 44.07 52.11 63.40 98 11 b) 5.41 77,47 urm. [3] 44. 273 · J. B. 1863, 181). Die konz. Lösung POGGIALE (J. . ar Temp. auf 100 g W. 102 g siedet bei 101. n- U61 26, (1887) 451). — Optische Na, P, O, 10H, O. UERLACH (4. Gun) skulare: $(\mu \cdot \mathbf{M}) = 78.4$, Double Refraktion der verd. Lsg.: μ == (Compt. rend. 110, (1890) 41). punktserniedrigung für 1 g in 100 g W.: 0.172: molekulare; 45.8 h (Compt. rend. 98, (1884) 1101 -Ueber Leitfähigkeit: WALDEN (Z. pny. Chem. 2, (1888) 49, 548). Nicht beim Kochen der wässrigen Lösung, aver rasch beim Kochen mit Esste säure, Phosphorsäure oder anderen Mineralsäuren entsteht Orthophosphor säure. Stromeyer (Schw. 58, 132). Entsy chend der angewandten Schremene enthält die Lsg. Na₂PO₄, Na₂HPO₄, NaH₂PO₄ and f PO₄. Warson (J Soc. Chem Ind II (1892) 224). Das Salz mit W. im Glaskolben 3 Wochen gekocht, zertrißt das Glas und verwandelt sich unter Aufnahme von Alkali in Na PO. GRAHAL Kristallisiert unverändert aus der mit ! Cl vermischten Leg., Wexken (Repert. 36, 100), ebenso aus einer konz. Lsg. von NHa. Uelsmann (Arth. Pharm. [2] 99, 143).

b) Trinatriumpyrophosphat. Na₃HP₂O₅. — Durch Eindampfen gleicher Md. Na₄P₂O₅ and Na₂H₂P₂O₅ and Erkaltenlassen erhält man nur die Komponenten unwählert zurück.

a) Mit 1 Mol. H_2O . — Man dampft eine Lsg. von 10 g kristallisiertem $Na_2H_2P_2O_7$ und 13.5 g $Na_4P_2O_7$ bei hoher Temp. ein, bis sich Krusten abgeschieden haben und gießt die Mutterlange sofort ab. Klemkristallinisch, in wenig mehr als der dreifachen Menge k. W. lösl.; die Lsg. reagiert gegen Lakmus amphoter. Bleibt beim Erwärmen auf 100 unverandert, verliert bei 170—190° das Kristallwasser, nimmt dasselbe at der Luft wieder auf, verliert bei 300° das Konstitutionswasser und unterscheidet sich hierdurch von einem Gemisch aus $Na_2H_2P_2O_7$ und $Na_4P_2O_7$. Das entstehende Metaphosphat ist je nach der Art des Erhitzens verschiedenartig. AgNO, fallt aus der Lsg. $Ag_4P_2O_7$. Salzer (Arch. Pharm. 232, (1894) 365).

Y- HD O	644	DO 10	SALERE.
Na _a HP ₂ O ₇ H ₂ O	244 18	99.19 6,87	6.77
Na, HP, O, H, O	262	100.00	

1 g verbrauchte zur Ueberführung in Na₂H₂P₄O₂ 38.3 ccm ¹,₁₀ n. HCl, (Rechn. 36.17) Verlor bei 300° 10.29° ₀ H₂O (Rechn. 10.30). Salzer.

β) Mit 2 Mol, H₂O, — Aus der Mutterlauge des Salzes Na_eH₂P₁O_v 6H₂O nach Rammelsberg. Verliert bei 100° 1 Mol. W., 1 Rest des Kristallwassers. Aus der Lsg. nur teilweise meneserhältlich. Rammelsberg (Ber. Berl. Akad. (1883) 21; G (1888) 127).

	Mit 2H ₁ O		HAMMHISDERG.
6Na	138	24 64	
4P	124	22 14	22.02
130	208	37 14	
H_1O	18	321 160	8 16 32
4H ₂ O	72	12.87] 10.01	5 AC 064
Na, HP, 0, 2H, 0	560	100 00	
	hei 100° getr		RAMMELSBERG
6Na	138	26.34	
4P	124	23 66	22 96
130	208	39.71	
H,0	18	3 48 \ 10.80	10.87
2H ₂ O	36	6.86 / 1000	10,01
Na, HP, O, H, O	4.34	4000000	
***************	524	100.00	

21 Mit 5.5 Mol. H₂O. - 1. Kristallisiert zuweilen aus der mit Essigsäure versetzten Lsg. von Na,P,O; anstatt Na,H,P,O;. -- Die wasr. Lsg. von Na. H., P.O. liefert häufig Kristalle dieser Verb., darauf Na. P.O., 10H.O. RAMMELSBERG.

6Na	138	1808	RAMMELSBERG. 17 63
4P	124	20 12	
180	208	30.31	
H.0	13	2621 21 20	21410130
11H ₂ O	198	2887 31 49	2 14 1 31.72 29 86) 31.72
)- Na.P.O.11H-0	686	100.00	

d. Mit 7 Mol. H.O. - Man verdunstet wie bei a) eine Lsg. von Na, H. P. O., welche jedoch einen kleinen Ueberschuß des sauren Salzes enthalt, bei gelinder Wärme. — Verwitternde Prismen von neutraler Reaktion. meist gemischt mit einer der Komponenten. 6 Mol. W. sind loser gebunden, das Konstitutionswasser entweicht noch nicht bei 200°. Salzen (Arch. Pharm, 232, (1894) 365).

			SALI	ENOL.	
			1	2.	
Na ₃ HP ₃ O ₂	244	65 85			
H ₀ O	18	4.86	4.72	371	
eH,O	108	29/16	24 00	80.56	
Na, HP2O-7H2O	370	100 00			

ton Nn₁H₂P₄O₇ ccm ¹₁₀ n, Hcl. 2708 8300 1 enthielt demnach ca. 10% Nn₂H₂P₄O₇, 2 ca. 28% Nn₄P₄O₅, Salzen, c Dinatriumpyrophosphat. Nn₂H₂P₄O₇. — a) Wasserfrei. 1. Durch Erhitzen von Nn₄H₂PO₄ auf 190 bis 204%. Graham. — 2. Man vermischt die essigs. Lsg. von a mit Alkohol und wascht die Kristalle mit A. aus. SCHWARZENBERG (Ann. 65, 139; J. B. 1847 u. 1848, 346). — Monosymmetrisch. a:b:c=20260 1 2.0492 3=56°41'. Beobachtete Former:001, (100, 110), 111, 111.

Kristalle and essignmert Loung zeigten 112, (01, 201, withrend 100 zurücktrat, Gemessen 110, (110=61°13'; 101, 101=°62°16'; 001, 201, -93°46'; (101, 301)=

*31°30'; 001:100=56°43'; 001:110=73°44', 001) (111=*76°54'; 001:111=

*50°45'; 111, 101=60°52':111:201=65°32', 201, (110=63°39'; 111) 111=

12°29' appr Ber. (001:112=52°44', 002) 000 100, 1886 1327, Bull, soc minder. 9, 1888, 201; Z. Kryst. 14, 1888) 275. — Spez. Gew. 1.8616. Duper (Bull, soc. miner. 10, (1887-77). Die wast. Lsg. reagiert sauer und liefert beim Abdampfen eine weiße zerreibliche Rinde. Graham. Das bei 220° getrocknote Salz verliert beim Glühen 4.19 ", W., der Formel 2Na,O,H,O,2P,O, Rechn. 418, also der eines 18-gesättigten tetraphosphors. Salzes entsprechend. FLEITMANN u. HENNEBERG (Ann. 65, 328). - Die wssr. Lösung verändert sich micht beim Kochen und liefert nach dem Neutralisieren mit NaOH Tetranatriumpyrophosphat. GRAHAM.

	Wasserfrei.		GRAHAM.	SCHWARZENBERG.
Na _z O	62.1 142	27,93 63.96	91.98	27.50 61.15
$\mathbf{H}_{2}\mathbf{O}_{b}$	18	8.11	8,02	8.43
Na2H, P2O7	221.1	100.00	100,00	100.00

B) Mit 4 Mol. $H_2O.$ —Statt des wasserfreien Salzes nach Schwarzeners; Methode. Rammelsberg (Ber. Berl. Akad. 1883), 21; Gesammelte Abhandl. 1883 127). — Verwittert an der Luft; verliert über konz. H_4SO_4 Kristallwasser, verwandelt sich beim Schmelzen in glasiges Hexametaphosphat. Bei Erhitzen der Lsg. scheidet sich wasserfreies Salz als pulveriger Nd. ab. — a:b:c=1.9514.1:3.3385. O=85°15'. Kombinationen des vorderen und anters Angitpaares O und O', der schiefen Endfächen r und r', der (vorherrschenden) bassche Endfäche c, der Hexaidfläche a und der beiden, untergeordnet zwischen e und o auftreienda Paare $\frac{0}{3}$ und $\frac{0}{3}$. Gemessen: 0:0'=129°30' (Endkante be); 0:0'=150°10', (Seitenka:r'=*147°30'; c:r'=123°50'; c:r'=*117°45' r:r'=61°45'; o:c=107°0'; o':c=108°30'; o':r'=120°0'; $\frac{0}{3}$:c=129°50'; $\frac{0}{3}$:o=56°15'; $\frac{0}{3}$:c=127°30'; $\frac{0}{3}$:o¹=155°5 Berechnet: 0:0=65°20'; o':0=60°10'; a:c=94°45'; a:r=150°57'; o:a=117°10'; o:r=121°40'. Volikommen sp ltbar nach c. Rammelsberg.

			LANMELSBERG	١.
2Na	46	13 94		
2P	62	18.80	19.15	
70	112			
2H	2	5.461	67.04	
6H ₂ O	108	5.46\38.18 32 72\38.18	37.94	
L.P.O.4H.O	330			_

 γ) Mit 6 Mol. H_2O . — Löst man das aus der essigs. Lsg. durch t gefällte Salz in W., so schießen namentlich bei Gegenwart von essigs. Salt große, durchsichtige, platte, hexagonale Säulen an. welche beim Erwärme mit W. zerfallen und sich dann lösen. K. J. Bayer (J. prakt. Chem. 10. 501; J. B. 1869, 253).

M. O.D.O	004 +	01.55	BAYER.
Na ₂ O,P ₂ O ₄ 7H ₂ O	204,1 126	61.82 38.18	38 03
No. H. P.O. 6H.O	330 t	100.00	

- d) Mononatriumpyrophosphat. NaH₂P₂O₂. Konute nicht mit Sicherheit erbaltz werden. Salzen (Arch. Pharm. 282, (1894) 365).
- I. Tetranatriumpyrophosphat mit Trinatriumorthophosphat. Ein Gemenge beite Salze sintert bei starkem Ofenfeuer zusammen, ohne daß aus der Lag. in W. ein Doppelste erhalten wird. Fleitmann u. Hennebeng (Ann. 65, 334).
- K. Triphosphorsaures Natrium. $5\text{Na}_2\text{O},3\text{P}_2\text{O}_5$ (mit $16?\text{H}_2\text{O}$). Maschmilzt, wie beim Tetraphosphat beschrieben (vgl. L.), 100 g Pyrophosphat und 50-55 g Hexametaphosphat zusammen. Die Schmelze hinterläßt bein Auslaugen Triphosphat als weiße bis durchscheinende Kruste. Sil in W., auch nach längerem Kochen von schwach alkalischer Reaktion. Die Lsg. gibt mit Magnesiamischung erst nach Zusatz von starkem NH, eine Fällung. Co-, Ni-, Cu- und Zn-Sulfat fällen nur in sehr konz. Lsg. Vierseitige Täfelchen, aus Zwillingen bestehend. Triklin. Schwarz (Z. anory Chem. 9, (1895) 253, auch Stange (Z. anorg. Chem. 12, (1896) 4441.

	Entwässert.	SCHWARE.
5Na ₂ O	42 ,12	42.32
$3P_{\bullet}O_n$	57.88	58,12
5Na ₂ O,3P ₂ O ₅	100,00	100,44

Der H₂O-Gehalt beträgt wahrscheinlich 28.12% entspr. 16 Mol.

L. Tetraphosphorsaures Natrium. 6Na, 0,4P, 0,5 (mit 36: Tetraphosphate — Man erhitzt eine Mischung von 76.9.

metaphosphat mit 100 T. Natriumpyrophosphat, oder eine solche von 187.3 T. (NaPO_s)_s mit 100 T. Na_sPO_s im Platintiegel zum Schmelzen und erhalt unter Umrühren einige Zeit im Fluß. Wird die weiße kristallinische Schmelze möglichst fein zerrieben, mit einer zur Lsg. nicht völlig ausreichenden Menge h. W. übergossen und nach dem Filtrieren abgekühlt, so entstehen bei 12- bis 24-stundigem Stehen Kristalle des wasserhaltigen Salzes. Da aus der Mutterlauge leicht die durch Zerfallen des tetraphosphors, Salzes gebildeten Orthophosphate anschießen, so verdampft man sie zunächst zur Trocknis, schmilzt den Rückstand und läßt nun erst aus W. kristallisieren. Flettmann u. Henneberg. Schwarz (Z. anorg. Chem. 9, (1895) 252), behandelt die zerschlagene Schmelze, ohne sie zu pulvern, mit W., wobei Erwärmung möglichst vermieden werden soll. Das Tetraphosphat bleibt dabei ungelöst zuruck. - Luitbestandige, Uelsmann, zarte dünne Blättchen, Fleitmann q. Henneberg, welche beim Glühen 40.58% = 18 Mol. W. verlierun (Rechn 4081 H.O. Von diesem W. gehen über konz. H2804 in 42 Tagen 38.81, im Wasserbade bis 40.24 of fort. UELSMANN. Löst sich langsam in 2 T. k. W. mit schwach alkalischer Reaktion, welche durch Digerieren, Fleitmann n. Henneberg, durch halbstundiges Kochen, Uklsmann, in eine saure übergetührt wird. Es gelingt nicht, durch Essigsäure und A ein saures Natriumtetraphosphat zu erhalten. Filkitmann u. Hennemag Vgl Saller (Arch. Pharm. 232, 1894-370

	Wasserfrei		FERITMANN II. HENNEMERO.	UELSMANN,	SCHWARZ
3Na,0	186.3	39.61	40 05		
3L ³ Q ²	284	60.39	60 49	61 46	60.81
3Na, 0 2P, 0,	470.3	100 00	100.54		*

Das Salz von Schwarz verlor beim Entwässern 39 550 H.O.

M. Deka(- oder Tenta-)phosphorsaures Natrum, 6Na, 0.5P, 0, . — Durch Zusammenschmelzen von 100 T. Natriumpyrophosphat mit 3075 T. (NaPO) 4. Glasartige M., aus deren wssr. Lsg. schwieriger als aus der des tetraphosphors. Salzes Kristalle erhalten werden. Fleitmann u. Henneberg. Vgl. Bd I, Tetraphosphate

Aus enter Leg., welche pyrophosphors, und hexametaphosphors, Natrum enthalt, kristallisiert kein Doppelsalz. Flatthann u Henneage.

N. Metaphosphorsaures Natrium, a) Monometaphosphorsaures. NaPO₃. — 1. Bildet sich stets, wenn NaOH mit wenig überschussiger H₄PO₄ stark erhitzt wird. Fleitmann (Pogg. 78, 361). - 2. Erhält man Na, H. P.O. oder NaH₂PO₄ einige Tage zwischen 205 und 244°, so behalt es nur noch 2.73 und nahe bei 315° nur noch 0.37°, W. und läßt beim Auflösen in W. 7 bis 18% Natriummonometaphosphat als Rückstand, während die neutrale Lsg. ein Gemenge von Na, P,O, und NaPO, zu enthalten scheint. Durch starkeres Erhitzen, nicht bis zum Gluben, wird ein dichtes schweres Pulver oder, falls das Salz schmilzt, eine harte schlackige M. erhalten. deren Pulver sich auch bei längerem Kochen fast gar nicht in W. lost. GRAHAM. Sie ist Natriummonometaphosphat. — 3. Man erhitzt ein Gemenge von gleichen Teilen Na, P,O, und NH, Cl schnell bis zum Rotglühen, wobei NH, and NH, Cl entweichen und ein Gemenge von NaCl mit Natriummonometaphosphat bleibt. Diesem entzieht man das NaCl durch Auskochen mit verdunntem Alkohol. Jamieson Ann. 59, 350). — 4. Man erhitzt 2 T. NaNO₃ mit 1 T. sirupsdicker H₃PO₄ bis zum Zusammenschmelzen. Maddrell (Ann. 61, 63; J. B. 1847 u. 1848, 355... 5. Nach v. Knobbe (Z. anorg. Chem. 24, (1900), 397: gibt nur die folgende Methode konstante hohe Ausbenten: Eine Lsg. von 20 g NaNO $_6$ in 25 ccm W, wird mit 42 ccm H_2 PO $_4$, spez. Gew. 1.3. (Rechn. 40 ccm) versetzt, auf dem Wasserbade eingedampst und der Rückstand 4 Stunden auf 330° erhitzt. Bei Anw von festem NaNO, wird nicht alle HNO, ausgetrieben, ein Ueberschuß von HNO, verringert die Ausbeute. — Weißes, in W. unl. Pulver, dem Kaliumsalz (S. 141) sie ähnlich verhaltend und wie dieses in Säuren löslich. Maddinkl. In Keige schwer I., in Mineralsäuren, besonders beim Krwärmen im Gegensals m Maddinkl. Angaben II. Spurenweise auch in W. I. v. Krozen. Maßenaum sind Säuren ohne Wirkung, wäßtige Alkalien entsiehen bei längerer Digetin nur einen Teil der H.PO. und zwar nach Laxue als Alkalienthophosphet. Schmitt in der Glühhitze zu hexametaphosphors. Salz. Fluitmann u. Henneme (Ann. 65, 334). Schmp. 617°. Carneller (J. Chom. Soc. 38, 273). — NaPO, vermag aus Metaphosphorsäure kein W. aussutreiben, Fluitmann u. Henneme (Ann. 65, 334). Es wird durch Glühen im CS.-Dampfe nicht verliebet. W. Mülles (Pogg. 127, 428). Wird durch vielwöchentliches Stehenlasse mit übersch. Mengen von KCl oder NH.Cl allmählich in das entsprechen K- oder NH.-Salz übergeführt. Tammann (J. prakt. Chem. [2] 45, (1892) 45).

			JAMINICU.	PARPETULE.
NEO	62,1	30,39	80.00	30.12
Na ₂ O P ₂ O ₅	142	69.61		
NaPO.	204.1	100.00		

- b) β-(mono?)metaphosphorsaures Natrium. NaPO₃,1.6H₃O. Man metralisiert eine Lag. von fester Metaphosphorsaure mit Na₃CO₃, whi sich zuerst Na₃HPO₄,12H₂O abscheidet. Die Mutterlauge wird bei Westark eingeengt, und abgesaugt. Auf Thon zu trocknen. Mikroskopink Kristalle, die sich feucht sehr leicht in saures Orthophosphat verwandt. Enthielt 21.7% H₂O, 65.7% P₂O₅. (NaPO₃,1%H₂O sollte zwar 20.92 H₂O, aber zu Mitterlauge. EPHR.). TAMMANN (J. prakt. Chem. 45, (1892) 430).
- c) Dimetaphosphoreaures Natrium. (NaPO,),2H,O (FLETHARE), The metaphosphorsaures, (NaPO_s)_s,4H₂O, (Warschauer). — 1. Man mrint Kupferdimetaphosphat, Fleitmann (Pogg. 78, 246; J. B. 1849, 236), ohr Mangan-, Zink- oder Kobaltdimetaphosphat, Tammann (J. prakt. Ches. 2 45. (1892) 421), durch nicht überschüssige Lsg. von Na 8 nahe bei Se hitze und verdampft das Filtrat zur Kristallisation.FLETTMANN. Vdständiger geht die Umsetzung vor sich, wenn man das stanbfein gepalven Kupfersalz in die Lösung der berechneten Menge Na S in kleinen Portion einträgt. Warschauer (Z. anorg. Chem. 36, (1903) 137). - 2. Durch Vedunsten einer mit NaOH neutralisierten Lag. der freien Säure in sich förmigen Kristallen. Kann von beigemengtem Pyrophosphat, welches die Trübewerden des entwässerten Salzes bedingt, durch fraktionierte Filler mit A. gereinigt werden, da Pyrophosphat in A. leichter lösl. ist. WARSCHAFE. Der A. fällt das Salz je nach Konz. der Lsg. als Pulver oder bei kar kamerem Zusatz zu einer verdünnteren Leg. in schönen Nadeln. — Veriet das Kristallwasser bei 100°; beim Erhitzen über freier Flamme ohne Arblähen, schmilzt bei anfangender Glühhitze und liefert bei raschem Erkalte Natriumhexametaphosphat. Dabei treten weder (NaPOa), noch (NaPOa)a als Zwiele produkte auf; unmittelbar vor dem Schmelzen ist das Salz noch unverändertes (NaPOL Das entwasserte Salz nimmt aus der Luft begierig W. auf und arbeit sich beim Befeuchten mit W. Das kristallisierte Salz löst sich in 72 L W., nicht reichlicher in heißem; die neutral reagierende Lag. verindet sich nicht bei monatelangem Stehen, sie wird bei anhaltendem Koch sauer und erzeugt dann rasch zunehmende Mengen von Orthophosphoratus Löst sich sehr leicht in konz. HCl und kristallisiert auf Zusatz von L unverändert: Kochen mit Säuren, am raschesten mit H.SO., erzengt Orth-phosphorsäure. Wird aus der mit NaOH vermischten Leg. durch Abdange unverändert erhalten. Löst sich nicht in starkem, nur spurenweise in 🕶 dünntein Alkohol. Fleitmann (Pogg. 78, 246; J. B. 1849, 236). — Moleksir

gewicht durch Gefrierpunktserniedrigung in Wasser 121. Jawein u. Thillor Ber, 22, (1889) 655).

Leitfähigkeit bei 182º (aus Kupferdimetaphosphat dargest.)

10 20 602 741. 5.35 673 TAMMANN.

Ausführlichere Angaben über Leitfahigkeit nebst Temperaturkoeffizienten und Ge-

frierpunktserniedrigung: Tarmass (Z. physik Chem 6, (1890) 124). Leitfähigkeit bei 25° Tarmass (Z. physik Chem 6, 127) — 32 WARRCHAURE. t = 10241152 126,2

Ueberführungszahl des Kations 0.57, des Anions 0.42. Wasschaure. Aus diesen Zahlen schließt Warschauer, daß das Natriumdimetaphosphat Fleitmann's in Wirklichkeit das doppelte Molekul besitzt, also als Natriumtetrametaphosphat zu bezeichnen ist.

WARSCHAUER. Nach 2. Nach 1. 1 25 95 FLEITHANN, TARMANN, 25.86 25 91 25 94 25 90 Na,0], 62.1 P.O.J. 211,OJ. 142 59 14 58 99 59402 59 18 541 04 59 05 36 15 00 15,44 15.39 15 27 15 16 15 11 15 08 $NaPO_{4}$ ₄, $H_{2}O$ ₄ 240.1 100 00 100.17100 15 100 07 100 03

d) Trimetaphosphorsaures Natrium (Fleitmann, v. Knorre, Wiesler); dimetaphosphorsaures nach Tammann (J. prakt. Chem. [2] 45, (1892) 424). [NaPOs. 2H₉O_x. — Bildung s. Bd. I, 2, Trimetaphosphate. — 1. Man erhitzt NaNR, HPO, gleichförmig und langsam nicht bis zum Schmelzen, am besten, indem man die festgewordene M. während sie noch sauer reagiert, zerreibt und unter Umruhren weiter erhitzt, so daß sie nicht zusammenbackt und noch eine schwach saure Reaktion zeigt. Der Rückstand mit k. W. ausgezogen und vom ungelöst bleibenden Natriummonometaphosphat abfiltriert, liefert eine Log, aus der beim Verdunsten bei 30° Kristalle anschießen. Fleitmann u. HENNEBERG. So erhalten mit 1° eines anderen Natriummetaphosphats verunreinigt, welches mit AgNO₃, BaCl₂, CaCl₂, und den Sulfaten von Mn. Ni. Co und Zn flockige voluminöse Ndd. gibt, die sich im Ueberschuß des Fällungsmittels oder des Salzes nicht lösen. Durch fraktionierte Fallung mit A. rein zu erhalten, Tammann. v. Knorke (Z. anorg. Chem. 24, 1900) 378); besser, indem man die recht verdünnte Lsg, mit Pb, NOg), versetzt und von den ausfallenden Nd. sofort abfiltriert. Aus dem Filtrat kristallisiert dann reines trimetaphosphorsaures Blei. v. Knorke. — 2. Man laßt eine größere Menge geschmolzenes Natriumhexametaphosphat sehr langsam abkublen, wodurch sie schön kristallinisch wird, und laugt mit nicht zu viel warmem W. aus. Hierbei entstehen zwei Schichten, deren obere, größere Natriumtrimetaphosphat, deren untere Hexametaphosphat enthalt, welche sich erst bei Zusatz von viel W. mischen. Fleitmann u. Henneberg. -Wird nur schwierig nach Darst, 2 durch Schmelzen und langsames Abkublen des hexametaph sphors. Natriums erhalten, wobei auch zu beachten ist, daß das beim Erstarren sich ausdehnende Salz den Tiegel leicht zersprengt. Leichter nach Darst 1, welche Methode bei richtiger Aussührung fast ausschließlich Natriumtrimetaphosphat und nur $5\,^{o}_{10}$ des Ganzen an Natriummonometaphosphat befert. Lindbox Lunds Univers Arskrift 1878. X). — 3. Man mischt Na₂HPO₄,12H₂O mit NH₄NO₃ im Verhaltnis 1:3 und erhitzt die Mischung 6 Stunden auf 300°, löst den Ruckstand in kaltem Wasser, filtriert und läßt kristallisieren. (Beste Methode.) v. Knorre. — Durch Umkristallisieren schone, glanzende, vollkommen durchsichtige Rhomboeder, Tammann, -- Trikline Prismen von 84°30' mit Basis, welche mit den Prismenflachen 73°30′ und 170° bildet. H. Kopp. Spez. Gew. 2.476. CLARKE (Americ, J. sci. (Sill [3] 14, 281). Schmeckt kuhlend, rein salzig. FLEITMANN B. HENNEBERG (Ann. 65, 307; J. B. 1847 B. 1848, 357). Reagiert gegen Methylorange und Phenolphtalem neutral, v. KNORRE, Spez. Warme zwischen 17 m 445° 0.217. Kopp (Ann. Suppl. 3. 1. 289). — Die Kristalle verlier i über konz. H₂SO₄ 24.63, bei 100° im Wasserbade 24.94. beim Schmelzer ann noch 1.18°, Wasser. Sie schmelzen beim Erhitzen nicht in ihrem sistallwasser, lösen sich in 4.5 T. k. W., welche Lsg. erst durch Kochen i der wird. Die Lsg. wird beim Erwärmen und bloßen Aufkochen nicht auer, zur völligen Zersetzung zu Orthophosphat ist mehrmaliges Eindan en mit Säure notwendig. Wieslen (Z. anorg. Chem. K. (1901) 182). — Jeberführungszahl des Anions 0.590, des Kations 0.410. Wieslen. Aeltere Werte: Hittorf (Poyg. 106, 337). Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 70.4. Wieslen. Dissoziiert vollständig Tammann (Z. physikal. Chem. 6, (1890) 124). Ausführliche Angaben über Leiffähigkeit nebst Temperaturkoeffizienten, sowie über Gefrierpunktserniedrigung daselst Molekulargewicht durch Gefrierpunktserniedrigung in wssr. Lsg. 103. Jawein u. Thillot (Ber. 22, (1889) 655).

Leitfähigkeit:

. 2 16 32 28 256 512 1024 10367-11. 48.5 57.9 65.7 73,9 83.6 89.5 9... 36.9 109.5 118.7 128.4Das Trimetaphosphat ist also das alz einer dreibasischen Sime. v. Knorre. Sehr ähnliche Werte, $\Delta =$ 1, fand Wiesler. Leitfähigkeit bei 19.4°:

40 20 80 160 Dargest, nach 1. u. gereinigt: \$10° Dargest, n. 2: \$10° 705 768 825 878 694 758 828 889 TAMMASS Unl. in starkem und kaum in verd. Alkohol. Fleitmann u. Hennenes (Ann. 65, 307; J. B. 1847 u. 1848, 357).

Kristalle. FLEITMANN TARMANN, WIRSLER, LINDBOM, V. KSOMI u. Hennebbrg. 22,49 3Na₂O 186.3 22,43 22,27 21.63 3P₂O₃ 12H₂O 51 43 51,80 51.79 126 51 44 51 34 26,03 216 26.08 25.94 25.60 26 06 25.91 (NaPOg)3,6H2O 828,3 100.00 100.17 99,77 99,45

e) Tetrametaphosphorsaures Natrium. (? vgl. unten), Warschauer, (NaPO, 4H₂O)₄. — Wird durch Zers. von tetrametaphosphors. Kupfernatrium, tetrametaphosphorsaurem Pb, Cd oder Bi mit einer Lsg. von Na₂S gebildet, ist aber schwierig von gleichzeitig gebildetem Sulfid zu trennen. Uebergießt man feingepulvertes Bleitetrametaphosphat mit einer Lsg. von Na₂S, so erwärmt sich die Mischum und quullt zu einem schwarzen zähen elastischen Kuchen auf, welcher neben PbS tetrametaphosphors. Natrium enthält, selbst bei Zusatz von mehr als 100 T. W. schleimig bleibt mad auf dem Filter kein Natriumsalz abfileßen läßt. Nur bei Anwendung von unreinem Bersalz, welches amorphes Salz beigemischt enthält, gelingt es durch starkes Verdünnen und Hinstellen das PbS zum Absitzen zu bringen und eine verd. Lsg. von (NaPO₄₋₂ zu erhakea aus welcher A. kautschukartige elastische Fäden fällt. Fleitmans (Pogg. 28, 354; J ß 1949, 241). Setzt man das Bleisalz in ganz kleinen Portionen fein gepulvert unter intersiver Rührung hinzu, so kann man auch weniger verdünnte Sulfidösungen verwendet. Warschauer (Z. anorg. Chem. 36, (1903) 188). — Neutral; wird durch Abdampfen der wssr. Isg. als durchsichtige, rissige, nicht hygroskopische M. erhalten welche lufttrocken etwa 4 Mol. W. enthält. Schmilzt beim Erhitzen zu Natriumhexametaphosphat. Fleitmann. — Ist nach Warschauer kein Tetrametphosphat, sondern ein höheres Polymeres Seine Molekulargröße konnte zwar durch Leitfähgkeitsbestimmungen nicht erunttelt werden, da es mit zunehmender Verdünnung zerfällt, der zeigt das wahre tetrametaphosphorsaure Natrium, (Fleitmann's Dimetaphosphorsaure Natrium, S. 402 andere Eigenschaften. Warschauer (Z. anorg. Chem. 36, 1903) 188

f) Hexametaphosphorsaures Natrium. (NaPO₃)₆. — 1. Man erhitzt Na₄P₄O₄ im Platintiegel zuerst bei gelinder Temp., welche man später zu starker Rotglut steigert und kühlt dann schnell ab. Lüdert .1894), 23). — 2. Bildet sich durch Erhitzen von NaH₂PO₄ r bis zum Schmelzen, auch anscheinend aus den übrigen M (NaPO₄)_x durch Schmelzen. Die geschmolzene M. get

Erkalten zu einem wasserhellen Glase (bei laugsamem Erkalten kann trimetaphosphors, salz entstehen) von fadem süßlichem, nicht saurem Geschmack, welches Lackmus (nicht oder kaum, H. Rose) rötet, an der Luft zerfließt und sich im W. ohne Wärmeentwicklung löst. Proust. Fleitmann. Saiz Graham's (Pogg. 32, 56) ist nicht rein. Wahres Hexametaphosphat kann nur erhalten werden, wenn man das Graham'sche Salz in überschüssige AgNO3-Lsg. gießt, und den entstehenden kristallinischen Nd. von einem gleichzeitig ausfallenden terpentmartigen Oel, welches die Verunreinigungen enthalt, trennt, worauf man aus ihm durch NaCl das Na-Salz regeneriert. TAMMANN. Verhält sich bei der Elektrolyse wie Na₄P₂O₇. Burckhand. — Sil. in W. mit schwach saurer Reaktion, beim Verdunsten bei 38° bleibt ein klebriger Rückstand, der zu einem durchsichtigen Gummi eintrocknet. Dieser enthält nach dem Trocknen über konz. H₂SO₄ 9.79 ° ₀. Wasser. 1 Mol. — 8.11., hei 204 ° 76°, ist aber Na,PaO, geworden. Die Lag, des geglühten Salzes verändert sich nicht bei langerem Aufbewahren, auch nicht beim Kochen mit NaOH, wohl aber wird bei völligem Eindampfen und Erhitzen des Rückstandes orthophosphors. Salz gebildet. (Fraham (Pogg. 32, 56). Bleibt bei Luftabschluß lange Zeit unverändert. Lüdent (Z. anorg. Chem. 5, 24). Löst man bei hoherer als Zimmertemp. (z. B. bei 40°), so tritt geringe Zersetzung ein, die einmal dargestellte lag, ist aber beständig. Lübert, - Molekulargewicht in wssr. Lsg. durch Gefrierpunktserniedrigung: 404, 417. Jawein ц. Типлот (Вег. 22, (1889) 656).

Leitfahigkeit bei 25°:

1 32 64 128 256 512 1024 J 2 31 2 34.1 37,1 41 2 47,2 53,4 22 2

Wiesler Z. anorg. Chem. 28, (1901) 206). Aeltere Werte: Tammann Z. physik, Chem. 6, (1890, 130). Zerfallt in Lösung in 7 Jonen. Tammann. — Sh. in A. Graham. Wird ans der Lag. durch A. langsam ölig gefällt.

Geschmolzenes Natriumherametaphosphat löst wie Borangias S 418 viele Metallonyde and dient daher wie dieses zu Letrehrpreben. Kristallinische Ausscheitungen, welche die durch Plattern undurchuchtig gemachten Phosphorsakzperlen zeigen sind entweder, wie bei der Kieselsaure, die Oxyde oder Sauren selbst, eder wie bei der Titausaure phosphors. Verbindungen. S besonders phosphors. Titausäure

g) Neues Metaphosphat von Tammann. — Beim Auflösen der Schmelze des Gramanischen Salzen f in W. hinterbleibt vielfach ein aus gut ausgebildeten sechseckigen Kristallen bestehendes in W. unlesliches, in konz Säuren sehner 16sl. Pulver, welches sich, im Gegensatz zu dem unl. Salz Maddralles beim Behandeln mit Kt. Lag zu regelmung begreuzten, parallel liegenden Stäbchen des analogen Kesalzes umsetzt. Tammann J. prakt Chem. [2] 45. 1892–467. Nach V. Knouke (Z. anorg. (hem. 24. (1900–401) brauchen die beiden neuen unl. Phosphate Tammann's (vgl. auch d) und finicht notwendig verschieden von dem altbekannten zu sein; ihr abweichendes Verhalten kann von der äußeren Beschaftenheit bedingt werden, zumal die Umsetzungsprodukte mit NH₄Cl identisch sind.

h) Dinatriumtetranatriumhexametaphosphat, Na₁Na₄(PO₂)₆. — Man behandelt die von Maddrell durch Zusammenschmelzen von Karbonaten mit Orthophosphorsäure erhaltenen Metaphosphate des Ag. Cd. Ba. Pb oder Bi mit übersch. Na₂S-Lsg. Elastische Massen, in H₂O lösl., daraus, nach Filtration des Metallsulfids mit A. fällbar und so vom übersch. Na₂S zu trennen. Die Lsg. in H₂O ist äußerst zäh, bei Gehalt von 3° oschon glyzerinartig. Wird durch A. und calmlich einem Colloid) durch Nat'l gefällt. Schwermetalle geben Ndd., die im Cebersch. des Metaphosphats lösl., im Cebersch. des Fällungsmittels aber unl. sind. Cut l₂. LiCl und HgCl₂ geben keine Ndd. — Kautschukartig, getrocknet hörnartig, beim Cebergießen mit H₂O unter vorheriget Quellung dann wieder losl.

Leitfähigkeit bei 18.8°:

256 1024 16 128 512 2048 höber à 10⁴ 769 840 900 951 1001 1060 1118 1164 1259 TAMMANN (J. prakt. Chem. [2] 45, (1892) 438).

Aus der Leitfäh, schließt Tammann, daß zwei Na-At, anders gebunden sind, als die übrigen vier; gegen chemische Reagentien sind jedoch alle Na-At. gleichmaßig austauschbar. Vgl. auch Z. physik. Chem. 6, [1890] 134.

Natrium, Phosphor and Stickstoff. 11

A. Phosphornotrium-Ammoniak. — NaP., 3NH₁. — Burst vgl Phosphornatrium, 'S 381 Orangerote, amorphe Masse. Hvoor Compt. rend. 121, 1895–206.
B. Amidophosphorsaures Natrium, a) Neutrales, NH₂, PO₅Na₂. — Man behandelt NaOH mit einem Ueberschuß von b). Der Ueberschuß bleibt ungelöst. Nadeln oder Prismen, außerst löslich in W., nicht hygroskopisch. Wird durch A. als Oel gefällt. ('O., sogar das der Luft, zersetzt in saures

Salz and Na, CO. STOKES (Americ, Chem. J. 15, (1893) 205).

b) Saures. NH₂.PO₂NaH, 0.25 (?) H₂O. — Man kocht den Amidophosphorsäurediphenyläther zehn Minuten lang mit konz. NaOH und sauert dann unter Eiskühlung mit Essigsaure an. Der ausfallende Nd. wird mit A. gewaschen, in NH, gelöst und wieder mit Essigsaure gefällt. Sandiges Pulver, bestehend aus wohl ausgebildeten hexagonalen Platten oder Prismen ohne Pyramiden, manchmal symmetrische Doppelpyramiden ohne Prisma Schwer löslich in k. W., unl. in A. Wird beim Kochen mit W. verseift. langsam sogar schon in der Kälte, sehr schnell in warmen verd. Sauren Verliert beim Glühen NH₈ und hinterläßt einen glasigen Rückstand von Hexametaphosphat. Wird aus der ammoniakalischen Lsg. durch (O. wieder ausgefällt, ebenso, wenn das NH3 durch einen Luftstrom vertrieben wird. -Der Kristallwassergehalt ist manchmal noch geringer; er verseift einen Teil des Salzes noch nicht bei 100°, wohl aber bei 150°. Stokes,

> STOKES. ber für NH, PO,NaH, 4H,D Gefunden 25 11 25 08 11.36 11 41 Ritckstand NaPOat 88 43 82 54

C Pramodophosphoranures Natrium - Sil., nicht kristallinisch, Szokas Amer Chem, J. 16, 128).

D. Trinatriumimidodiphosphat Die durch Umsetzung des entsprechenden Ag-Salzes mit Vat'l entstehende Lag hat alkalische Reaktion. Sie trocknet beim Verdunsten zu einer gummartigen M. ein, und wird durch A als nicht kristallisterender Strup gefällt. Le loel, in verd. A. als Natriumpyrophosphat. Stokes (Americ. Chem. J. 18, 1896-659

E. Trinatriumdiamidotriphosphat, P₈N₂O₈H₄Na₈. — 1 Mol. trimetaphosphimsaures Natrium G, wird in 15 T. k. W. gelöst, mit 3 Mol. HNO₄ von 15 % versetzt, und eine Woche lang bei gewöhnlicher Temp, stehen gelassen Durauf wird mit MH₃ schwach alkalisch gemacht und mit einer Magnesiamischung versetzt, welche aus 35 g NH₄NO₃, 100 g krist, Mg(NO₃)₂, Auffullen mit W. auf 1 Lit. und Zusatz von NH, bis zu schwachem Geruch dargestellt war. Hierdurch werden Ortho-, Pyro-, und Imidodiphosphorsaure gefallt. Man filtriert möglichst rasch ohne ausznwaschen, neutralisiert das Filtrat mit HNO, und fallt mit AgNO, in gutem Ueberschuß, da sonst das Silbersalz nicht vollständig ausfällt. Zur Reinigung von noch darin ent-

¹ Ins Verbindungen B his M sind nach der Anzahl der in ihnen enthaltenen Phosphorsäurerndikale geerdnet, die Unterabteilungen nach der Auzahl der N-Atome - Leber die Koustitution der hier abgehandelten Verbindungen vgl. Bd. I. Abt. 2

haltenem Imidodiphosphat wird es abfiltriert, etwas ausgewaschen, in möglichst wenig W. gelöst, und wieder mit Magnesiamischung versetzt. Ans der wieder abgesaugten Lsg. wird das Ag-Salz durch Neutralisation mit HNO, und Zusatz von etwas AgNO, ausgefällt, mit überschüssigem NaCl behandelt, nach Ansäuern mit Essigsaure das AgCl abfiltriert, das Na-Salz durch Zusatz des gleichen Vol. A. gefallt, und durch mehrfaches Lösen in W. und Fällen mit A. gereinigt. - Ll. in W., die Lsg. gibt beim Verdunsten undeutliche Prismen; wenn mit A. gefällt meist körnig, bei sehr langsamem Fallen mikroskopische, flache Prismen oder rhombische Platten. Enthalt Kristallwasser, welches bei 100° entweicht. - Wird durch BaCl, in nicht zu verdüunter Lsg. in mikroskopischen Kugelchen gefällt, die II. in k. konz. NaCl sind; kocht man diese Lag., so erhalt man einen kristallmischen Nd. welcher wahrscheinlich ein Ba-Na-Doppelsalz ist. STOKES (Americ, Chem. J. 18. (1896) 656).

		STOKES.
P	28.89	28 73
N	8.72	8 77
No	21 45	20 69

Amidodiimidotriphosphorsaures Natrium, P3N3O2H4Na4, H2O. -1. Man löst trimetaphosphimsaures Natrium (G.) in einem Ueberschuß von NaOH, konzentriert und laßt erkalten. So dargestellt breite Nadeln. -2. Setzt man zu der noch nicht eingedampften Lsg., selbst wenn dieselbe noch nicht erhitzt war, A., so fällt das Salz als Sirup, welcher von selbst erst allmahlich, durch Impfen sofort zu feinen farblosen Nädelchen erstarrt. — Wird durch Waschen mit A. von überschüssigem NaOH befreit, dann gut abgepreßt und an der Luft getrocknet. Der reichliche Kristallwassergehalt, der sich nicht genau bestimmen ließ, entweicht im Vaknum bis auf I Mol., das auch bei 100° nicht fortgeht. - Sehr unbeständig, wird auch in festem Zustande von (O, zersetzt. Kann durch mehrfaches Lösen in W. und Fällen mit A. wieder in trimetaphosphimsaures Natrium verwandelt werden. STOKES (Americ, Chem. J. 18, (1896) 642).

STOKES Berechnet Gefunden Nach 1 Nach 2 25 76 25,34 25 60 11.66 11 96 25 51 25,60 25 76

 $P_{3}N_{3}O_{0}H_{3}Na_{3}AH_{2}O.$ G. Trimetaphosphimsaures Natrium, α -Salz $P_3N_3O_6H_4Na_2.4H_2O_6$. 1. Aus dem Silbersalz mit NaCl. — 2. Man schüttelt eine Lsg. von 30 g Triphosphonitrilchlorid in 150 ccm alkoholfreiem Ae, mit einer Lsg. von 110 g krist, Na₂CO₃ in 200 ccm Wasser. Nach 15 Stunden beginnt die Ausscheidung des Na-Salzes, welche nach 18 Stunden heendet ist; jedoch setzt man vorteilhaft das Schütteln noch einige Zeit fort. Man wäscht mit 50 %, igem A. aus, lost in W., und fallt wiederum mit A. - Verliert im Vakuum W., desgl, bei 100° 3 Mol. (gef 14.05; Rechn 14.38). 1-2 mm große orthorhombische Prismen. Beobachtete Flächen ool 35, P. 35, ool 35, ool 6, ool 6. Gemessen. Poo : Poo - cr. 130° Die Fläche oop ist nicht stets vorhanden. Die Kristalle sind, besonders bei raschem Ausfallen mit A. oft nach der Hanptachse verlängert. 100 T W. lösen bei 20° 18,3 T. des Salzes; in der Hitze leichter lösl., kristallisiert aus heißen Lisgg, nur langsam. Große Kristalle, dekrepitieren beim Lösen in h. W. Reagiert gegen Lackmus neutral, gibt beim Erhitzen W., dann NH. ab, und schmilzt zu einem klaren Glase. Wird von kochendem W. nur wenig zersetzt, Alkalien entwickeln selbst in der Hitze nicht erhebliche Mengen von NH3, zersetzen aber doch bei sehr langer Einwirkung. Stokes (Americ. Chem. J. 18, (1896) 629).

	Berechnet	Storne. Gefunden
P	24.79	24.78
N	11.22	11:26
Na	LID.WX	16.44
H	2.94	8.01

β-Salz) P₅N₅O₆H₃Na₂,H₄O. — Kristallisiert bei Tempp. über 80°. —

1. Beim Kochen von festem α-Salz mit einer konz. Leg. von NaNO₂. —

2. Bei langsamer Zugabe von kochendem A. zu einer kochenden Leg. des α-Salzes in eine kochende 25 °/₀ ige Leg. von Natriumacetat. — Nadeln, unter dem Mikrostep flache Prismen, deren einer Begrenzungswinkel etwas mehr, der anden etwas weniger als 90° beträgt. Häufig schief abgeschnitten, wobei die Winkel dann ca. 45° betragen. Kann durch Kristallisieren aus k. W. it das α-Salz übergeführt werden. Verliert bei 100° kein W. Stoken.

	Berechnet	Gefur	
р	28,97	Nach 1, 28.81	Nach 3. 28.97
X	18.11	BUND!	18,08
Na	21.51	21.86	21.19

H. Triimidotetraphosphorsaures Natrium. P.N., O., eH., Na. — Kristalkiset gut in kleinen rhombischen oder sechsseitigen Plättchen, il. in W., fast ul. in einer gesättigten Natriumacetatlsg. oder in verd. A. Gibt mit Mg(NO₁), nur bei Gegenwart von NH₂ und NH₄Cl einen voluminösen Nd. Srozm (Z. anorg. Chem. 19, (1899) 51; Americ. Chem. J. 20, (1898) 740).

I. Tetrametaphosphimsaures Natrium. a) P₄N₄O₈H₄Na₄,2¹/₂(?) H₂O. — Die freie Säure wird in wenig W. suspendiert und verd. NaOH oder Na₂O₆ im Ueberschuß zugegeben, wobei Lsg. eintritt. Allmählich, manchmal ers beim Erwärmen, beginnt die Ausscheidung schiefbegrenzter flacher Prisme, die manchmal zu Zwillingen oder Vierlingen verwachsen sind. Das Filtzt scheidet beim Erhitzen noch weitere Mengen aus. — Konz. NaOH verwandelt die freie Säure in das Na-Salz, ohne sie zu lösen. Dasselbe wird aus seiner konz. Lsg. durch Zusatz von Alkali gefällt. In h. W. viel leichter lösl. als in k., durch A. als schleimiger Nd. fällbar. Verliert, in Vakuum getrocknet, bei 100° nichts an Gewicht. Stokes (Americ. Chem. J. 18, (1896) 785).

Berechnet Gefunden
P 27.62 27.66
Na 20.50 21.01

h) Saures. -- Bei starkem Ansäuern der Leg. von a) mit Essigsäure fällt ein körnigs.
 Nd. aus. Stokes.

K. Pentametaphosphimsaures Natrium a) Von fraglicher Zusammesetzung. — Man löst 4 T. Pentaphosphonitrilchlorid in ungefähr 20 T. alkoholfreiem Ae. und schüttelt mit einer Lsg. von 5 T. reinem NaOH in 20 T. W. ohne Anwendung von Korkstopfen. Wenn der Ae. frei von Chloronitriden ist, wird mit 2—3 Vol. A. gefällt, wobei das Salz als dicker Sirap auställt, der mit 60 % igem A. gut durchgerührt wird, und durch Lösen in W. und Fällen mit A. von NaCl befreit wird. Er wird sodann durch Kneten mit abs. A. entwässert, mehrere Stunden darunter stehen gelassen und im Vakuum über konz. H₂SO₄ getrocknet. Weißes, sandiges, amorphes Pulvet, nicht hygroskopisch, zieht jedoch CO₂ an. Wird unter W. zuerst klehrig und löst sich dann unter bedeutender Wärmeentwicklung. Enthält 2 Mol. W., welche bei 100° nicht entweichen, und 5.4 Na-Atome. Stokes (Z. anorg. Chem. 19, (1899) 44; Americ. Chem. J. 20, (1898) 740).

	SZOKKS,
Berechnet	Gefunden
P	28 28
N	12.88
Na	22 69

 $P \cdot N \cdot Na = 5 \cdot 5.02 \cdot 5.41$

b) $P_3N_5O_{10}H_5Na_{5}2H_2O$. — Man setzt zu einer Lsg. von a fast soviel HNO₃ hinzu, wie nötig ist, am das vorhandene Uebermaß an Na zu neutralisieren, oder man neutralisiert mit Essigsaure gegen Phenolphtaleia und fällt dann mit A. Reagiert stark alkalisch; verhert beim Umfällen aus W. mit A. etwas Alkali. Behalt das Kristallwasser noch bei 100°. Entwickelt mit Alkali kein NH₄. Stokes.

	Berechnet	Stokes. Gefunden
P	28 64	29.12
N	12 96	13.28
Na	21 27	21 16

c) P₈N₈O_{.6}H₈Na₄H₂H₂O_. — Man löst a) in W. mit demselben Gewicht 80% iger Essigsäure und fällt zweimal mit A. aus. Ist ähnlich b., reagiert aber neutral. Zersetzt sich allmahlich mit Alkali, Verliert das Kristallwasser noch nicht bei 100%. Stokes.

STOKES, getrocknet hei 100° berechnet gefunden P 29.85 30.02 Na 17.74 17.71

d Salze mit nemger als 4 At. Na können nach Zusatz von genügend HNO2 zu der Lag von a und Ausfällen mit A. erhalten werden Dieselben sind mehr klebrig, als sirup-

artig STOKES

L. Hexametaphosphimsaures Natrium. P₆N₆O₁₂H₆Na_{6.2}H₂O. — Durch Verseifung von Hexaphosphonitrilchlorid. Eigenschaften ähnlich denen des Pentametaphosphimats. (Vgl. K.) Bei Ueberschuß von Alkali stabil, bei Untermaß von Alkali ziemlich leicht zersetzlich. Aus den mehr Alkali enthaltenden Verbindungen kann man das Salz mit 6 At. Na darstellen, indem man mit der ber. Menge HNO₃ neutralisiert und mit A. ausfällt. Bei Gegenwart von viel Essigsäure fällt ein Salz mit etwa 4,6 At. Na. Stokes (Z. anorg. Chem. 19, 1899–53; Americ. Chem. J. 20, (1898) 740.

| getrocknet bet 100° | Stokes. | berechnet | gefunden | P | 2002 | 2016 | N | 1314 | 1329 | Na | 2131 | 2143

M. Amidoheximuloheptaphosphorsaures Natrium. P. N₂O₁₅H₈₋₇₅Na₇₋₄₃,2H₂O. Darst, und Eigenschaften analog denen des Natriumpenta- und Hexametaphosphimats. Stokes.

1m Vakuum getr bei 100° Stokes. berechnet gefunden P 28 16 28 31 Na 22 19 22 31

N. Orthophosphorsaures Natriumanmonum. a (NH_{4.78}Na(PO₄)_{2.6}H₂O. — Durch Umkristallisieren von c) aus heißem konz. NH₂. — Kornige, schwach glanzende Kristalle, welche beim Glüben ein Gemenge von NaPO₄ mit HPO₅ hinterlassen. Beim Erhitzen mit PbO beträgt der Verlust 57.42 (Rechn. 57.60). Unsmann (Arch. Fharm. [2–99, 138; J. B. 1859, 75.

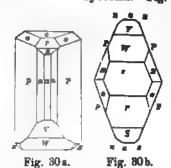
			CEINMANN,
5 NH ₄₉ 0	297)	31 63	31 88
Na ₂ O	621	7.56	
2P,O,	284	31 54	35.95
12H ₂ O	216	26.27	25.54
(NH _{4 4} Na PO 2,6H ₂ O	822.1	100 00	

b) (NH₄), NaPO₄,4 (oder 5) H₂O. — Wird aus der kalt gesättigten Leg. va Phosphorsalz durch starkes NH, in perigiansenden Blattchen genalit, mi kristallisiert aus der Mischung von 1 Vol. Phosphorsalzieg. mit 2 bis 24, Vel. Ammoniakwasser von 0.96 spez. Gaw. bei wochenlangem Stehen nei NH₄Cl und CaO in platten perlglänzenden Stalen. Mit NH₆ auszuwach - Geht beim Liegen an der Luft durch Verlust von NH. in c) über. and läst es aus seiner wasr. Lag. beim Verdunsten c) anschießen. Umanam.

			URLIMANN.				
2(NH ₄),O	104	28,01	29.98			1	عصمول
2(NH ₄) ₂ O Nn ₂ O P ₃ O ₆	62,1	13.71		2(NH ₄) ₂ O	104	21,81	21,00
$P_{s}O_{s}$	149	81.42	81.44	Na-O	69.I	12.70	12.71
8H ₄ O	144	81.86	82.51	P.O.	142	29.10	20.20
(NH ₄), NaPO ₄ , 4H ₂ O	452,1	100.00		10H ₂ O	180	86,80	37.86
			(NH	NaPO.AH.O	488.1	100.00	70.00

Das Salz mit 5 Mol. HeO wurde unter anscheinend gielchen Umständ erhalten.

c) (NH₄)NaHPO₄. Phosphoracis. Sal microcosmicum. c) Mit 4 Mol. H₂O.— This sich als Stereorit im Guano, Healpath (Chem. Soc. Qu. J. 2, 70; Danc's Spat. 6. And. 255, and schoidet sich am menschlichem Harn, dessen Harnstoff in Ammoniumbarbount theoregum ist, beim Abdampten ans. — 1. Man löst 5 T. Na₂HPO₄, 12H₄O nebst 2 T. kristallisterem (NH₄)₂HPO₄ in h. W. und kühlt ab, nötigenfalls unter Zusatz was etwas NH₄.— 2. Man löst in h. W. 6 bis 7 T. Na₂HPO₄, 12H₄O und 1 T. NH Cl. 12H₄O h. Proposition of the communication of the co NH, Cl und kühlt ab. BERZELIUS. So erhält man ein mit NaCl verunreinigte bit Witterein, außer wenn man umkristallisiert. — Große wasserhelle Sanien



monoklinen Systems. Fig. 80, a n. b. Meist herricht das Prisma coP (p) ver (wa. *89*44', seitlich 141°16'), dessen vordere scharfs Enthe durch coP3 (a) abgestumpft wird. Zwischen a sei p die schmalen Flächen coP3 (a). An den Enden to Prismen OP (c), —1/4P (a), 1/2P (x), —P35 (r), —275 (g). P55 (w), 2P55 (v). a:n vorn = 91°38'; a:c = 910°38'; a:s = 186°45'; a:w = *116°5'; p:a = 180°35'; a:r = 189°36'; a:v = 180°36'; a:v = 1 144°84'; c: v = 129°46'; v: w = 157°12'; p: o = 187°5; c: o = 187°16'; p: x = 188°40'; c: x = 184°16'. Mrscan-LICE (Ann. Chim. Phys. 19, 899). Spez. Gew. 1344 SCHIFF, des Stercorits (mit 9% Verunreinigungu) 1.6159. HERAPATH. — Die Kristalle schmecken salzig, frisch und etwas ammoniakalisch. Proott. Sie verwittern oberflächlich an der Luft mit

Verlust von etwas NH₄, schmelzen beim Erwärmen sehr leicht und verlieren zunächst neben sämtlichem NH, 4 Mol. W., so daß NaH, PO, hints-bleibt. Graham. Bei stärkerem Erhitzen entweicht sämtliches W., dr Rückstand (nach Mitscherlich 48.71% betragend [Rechn. 48.79],) schmilst zu einer durchsichtigen Flüssigkeit, welche bei raschem Erkalten zu gisartigem Natriumhexametaphosphat gesteht. Letzteres dient dann bei Lätzler versuchen als Lösungsmittel vieler Körper. S. Natriumhexametaphosphat (S. 405). Schmitt bei 79°, verliert in 3 Stunden bei 100° 0.6°/, NH_s, geht bei 200° in Na, H, P, O, über, enthält bei 280° bereits erhebliche Mengen NaPO, letzten Reste des NH, entweichen aber auch bei 310° nur languam. Die Bildung von unl. NaPO, beginnt bei ca. 245°, die von löst. Trimetaphosphei bei 240°. v. Knorse (Z. anorg. Chem. 24, (1900) 388). — Ll. in W., and diese Lsg. verliert beim Erhitzen NH_a. — Optische Refraktion der verl Lsg.: $\mu = 0.303$. Molekularrefraktion $(\mu \cdot \mathbf{M}) = 45$. Double (Compt. 100) 110, 41 ..

(NH ₄) _n O	52	19.44	RIVVAULT. 18.76
Ne-O	62.1	14.85	14.87
$P_{\bullet}O_{\bullet}$	149	33.96	84 49
9H ₂ O	162	88.75	6.88
NH.NaHPO.4H.O	418.1	100.00	100,00

3) Mit 5 Mol. H.O. — Durch freiwilliges Verdunsten aus der Mutterlauge von α) zufällig erhalten. — Lange, teils einzelne, teils zu Gruppen vereinigte Säulen, die beim Liegen an der Luft ohne Ammoniakverlust verwittern. Urlsmann.

> UBLOMANN. (NH₄)₂O Na₂O 52 11.45 11.70 62.1 13.66 142 81.28 81.68 P_2O_6 11H.0 48.61 NH₄N₈HPO₄,6H₄O 464.1 100.00

O. Natrium-Ammoniumsesquiphosphat. $3(Na_2O,H_2O)$, $3[(NH_4)_2O,H_2O)]$, $4P_2O_6$, 6H.O. — Vgl. das reine Natriumsalz, S. 394. Sehr unbeständig, zersetzt sich mit großer Leichtigkeit bei Gegenwart von W. in saureres und basischeres Salz. Filhol und Senderens (Compt. rend. 94, (1882) 650).

P. Pyrophosphorsaures Natrium-Ammonium, (NH₄), Ns₂P₂O₇, 5H₂O. — Aus Na, H, P, O, und NH, durch Verdunsten neben CaO und NH, Cl. — Anscheinend monokline Prismen, welche beim Kochen ihrer wssr. Lsg. NH, verlieren. Ll. in W. Schwarzenberg (Ann. 65, 142; J. B. 1847 u. 1848, 347).

2NH ₂ Na ₂ O P ₂ O ₂ 6H ₂ O	34 69.1 142 108	9,62 19,92 41,04 81,22	10.18 17.70
N. DA CITA	940.1	100.00	_

 $(NH_4)_2Na_2P_1O_7,5H_1O$ 346.1 100.00 Metaphosphoreaures Natrium-Ammonium, a) Dimetaphosphoreaures. NH. NaP.O., H.O. — Man vermischt die wasr. Lösungen der einfachen Salze und läßt an der Luft verdunsten oder setzt Alkohol zu. -- Die Kristalle gleichen dem Kaliumdimetaphosphat, verlieren ihr Kristallwasser völlig bei 110°, beim Glühen mit Na, P.O. 20.08 % NH, und W. (Rechn. 20.28). Sie

lösen sich reichlicher als das Natriumsalz, weniger als Ammoniumdimetaphosphat in Wasser. Fleitmann (Pogg. 78, 340; J. B. 1849, 239). —

b) Hexametaphosphorsaures? — Aus der Mischung von Natriumhexametaphosphat mit
viel überschüssigem NH₄Cl füllt A. einen Sirup, in dem sich, wenn er durch wiederholtes
Lösen und Fällen von NaCl und NH₄Cl befreit ist, wechselnde Mengen von Na und NH₅
finden. Jedoch wird auch bei wiederholtem Zusatz von NH₄Cl niemals alles Natrium ent-

fernt, so daß die ammoniakreichsten Niederschläge nicht mehr als 5 Mol. NH₂ auf 1 Mol. Na enthalten. Fleitmann (*Pogg.* 78, 361).

R. Ammoniumtetranatriumpentametaphosphat. NH₄Na₄(PO₃)₆. — Man gießt zu einer konz. Lsg. von Ammoniumpentametaphosphat eine konz. Lsg. von NaBr. Die sich sofort ausscheidende Emulsion sammelt sich zu einer weichen, halbflüssigen M., in der keine Kristallisation bemerkt wird. Durch wiederholtes Auflösen und Fällen mit A. von NaBr zu reinigen. Leicht zu einer sehr zähen Flüssigkeit lösl.

Leitfähigkeit bei 16°: 180 320 640 1280 2580 5120 20 10 2107 69 73 77 81 87 91 93 97 96 84 TAMMANN (J. prakt, Chem. [2] 45, (1892) 456).

Natrium, Phosphor und Schwefel (Selen).

A. Sulfophosphorigeaures Natrium. a) 2Na,S,P,O,,5H,O. portionsweise zu einer auf 0° abgekühlten 17% igen Natr

50 g Phosphorsesquisulfid, filtriert nach 3 Wochen und läßt im Laufe va Monaten im Vakuum verdunsten. Es kristallisiert zuerst Natriumsulfi, später a). Gibt mit Bleiacetet einen orangegelben Ndg. LEMOINE (Compl. rend. 98, (1884) 46). Auch bereits Compt. rend. 98, (1881) 489.

	berechnet	gefunden.
2P	17.4	18.7
4Ne	25.8	29.6
28	18.0	17.4
10H	2.8	2.7

b) 3Na, 0.2H, S.P. 0, 2H, 0. — Bei weiterem Verdunsten der Mutterlaus von a). Gibt mit Bleiscetat einen weißen Nd. LEMOISE.

	berechnet	Lenore, gefunden
2P	15.5	15.1
3Na	84.5	88,7
28	16,0	16,8
8H	2.0	21

c) 3Na₂O,3H₂S,P₃O₂3H₂O. — Entstand Shnlich wie a) und b), unter nicht affer a gebenen Bedingungen. LEMONE.

B. Monothiophosphoreaures Natrium, (Schwefelphosphoreaueres Natrium 🖚 Wurtz) Na₈PSO₈,12H₈O. — 1. Man trägt in die mäßig konz. Lag. von 6 Mi. NaOH 1 Mol. P₈S₅ ein, und fällt zur Trennung von Polysulfiden mit A, ist dann wieder in W., hält die Leg. längere Zeit bei 90°, wobei Dithiophosph unter H.S-Entwicklung in Monothiophosphat verwandelt wird, konsentiat und kühlt ab. Kubierschky (J. prakt. Chem. [2] \$1, (1885) 93). - 2. Whi nach Bd. I, 2, (s. u. Thiophosphorsaure) durch Einwirkung von NaOH auf Planphorsulfochlorid erhalten. — Glänzende, sehr dünne hexagonale Kristalle, durch Vorherrschen von OR tafelartig, an denen nur noch R und - 1/2 E beobachtet sind. Endkante von R = 75°40', von -1/18 = 99°50'. OR: R = 11°15', OR: -1/18 R = 131°59'; R: -1/18 R = 127°50'. DE LA PROVOSTAYE (Ann. Chim. Phys. [3] 20, 482). Reagiert alkalisch. Wurtz (Ann. Chim. Phys. [3] 20, 473; J. B. 1847 u. 1848, 362). Schmilzt bei 60°, bildet leicht übersättigte Lösungen. Kublerschund. Löst sich leicht in kochendem W., daraus bein Erkalten kristallisierend. Wurtz. Die durch Säuren aus dem Salz abgeschieler Thiophosphorsäure zerfällt nicht allein in H₈PO₄ und H₂S nach Bd. I, 2, sondern auch in H₂PO₃ und S. A. Michaelis (Ann. 164, 39).

			Wurte.	Kubierschky,	
3Na	69	17.42	17.85		
P	31	7.83	7.50	7.83	
S	32	8.08	8.62	8.12	
30	48	12.12			
12H ₂ O	216	54.55	54,28	54,54	
a.PSO. 12H.O	396	100.00			٠

C. Dithiophosphorsaures Natrium. Na₂PS₂O₂,11H₂O. — Man verfilm genau nach der Darstellungsweise 1. des Monothiophosphats, erwärmt aber die wssr. Lsg. der Alkoholfällung nur einige Zeit zur Zerstörung 🖚 Trithiophosphat auf 50 bis 55°, bis eine Probe mit CoSO, nicht mehr eine gelbe, sondern eine grüne Fällung gibt. Bildung von Monothiophosphat wurde man durch den mit ('aCl₂-Lsg. entstehenden Nd. nachweisen. Kan fällt die so digerierte Lsg. wieder mit A., löst bei nicht über 40° und lik durch Abkühlen kristallisieren. - Man kann auch statt des NaOH Natriushydrosulfid anwenden. – Bei raschem Kristallisieren feine, glänzende, 🛎 2 cm lange Nadeln, bei langsamem farblose, sechsseitig prismatische Kristale. Schmilzt bei 45 bis 46°, bildet leicht übersättigte Lösungen. Zersetzt sid bei wenig höherer als Zimmertemp, allmählich unter Abscheidung von 8 und Uebergang in Monothiophosphat und Phosphat. Kubierschky.

3Na	17.51	Кі віжизсику 17.96
24	16 24	16 34
P	7.87	7.87
20	8 12	
11H _z O	50 25	49 49
Na ₂ PN ₂ O ₂ ,11H ₂ O	99 99	

D. Trithiophosphorsaures Natrum. Na₃PS₃O,10H₂O. — Man erwärmt das bei nicht über 20° dargestellte Einwirkungsprodukt von P₂S₃ auf NaSH auf 25°, versetzt dann so lange mit A., daß die Lsg. eben noch klar bleibt und kühlt ab. Die harten, anscheinend homogenen Kristalle enthielten 20.59°, S und 7.82°, P, ferner 48.56°, H₂O. Sie bestanden wahrscheinlich aus einem Gemisch von 52.73°, Na₂PS₂O,10H₂O und 47.27°, Na₂PS₃O₂.11H₂O. Rechn. 20.68°, S, 7.89 P, 48.20 H₂O Kunnischen

F. Tetrathiophosphorsahres Natrium, Na, PS, 8H, O. - Darstellung durch Erhitzen von 1 Mol. P.S. mit 3 Mol. NaCl gelingt nicht, da die Stoffe nicht miteinander reagieren. (slatzki, Z anorg. Chem. 4, (1898) 190). Bildet sich nach 3(Na₂S,9H₂O) + P₂S₃ 2 Na₈PS_{4.8}H₂O₁ + 11H₂O₂, wenn man ein Gemenge von 1 T. P₂S₅ und 10 T. Na, S.9H. O großer Ueberschuß des letzteren in einer Porzellanschale auf dem Drahtnetz zum Schmelzen bringt, wobei sich nur anfangs etwas H.S entwickelt; sobald die Flussigkeit kein P₂S₅ mehr enthalt, (nach 10-20 Minuten) gießt man 10 T. W. hinzu, erwarmt die Lsg. noch kurze Zeit und filtriert sie möglichst heiß. Die aus der goldgelben Lsg. in 24 Stunden anschießenden Kristalle werden auf Fließpapier getrocknet. Nicht umkristallisierbar aus W., da hierbei H. S-Entwicklung eintritt, umkristallisierbar aus dem sechsfachen einer Lsg. von 1 T. Na. 8.9H., O und 2 T. H., O. - - Wasserhelle. farblose oder weiße, gernchlose, monokline Kristalle. Je nach der Kristallisationsgeschwindigkeit dünn oder dick nadelformig, blattrig oder körnig. Beobachtet ooP ,-P ,P, zawetten das Orthopinakoid ooPoo, das die vordere und hintere Kante des Protoprismas schmul abstumpft P ist stark, P schwach entwickelt. - Durch W. zersetzlich, in trockenem Zustande in verschlossenen Flaschen monatelang haltbar. Wird benn Erhitzen durch das Kristallwasser z. T. zersetzt, es hinterbleibt eine gelbe, feste M. - Sauren zersetzen unter H,8-Entwicklung, konz. H2SO4 und besonders konz. HNO3 scheiden S ab. Metallsalzlösungen bringen in der wss. Lsg. verschieden gefarbte Ndd. oder Farbungen hervor. GLATZEL (Z. anorg. Chem. 44, (1905) 65.

		GFLAT	IZEI.		
3Na	18.56	18.32	18.93		
P	8.32	8 35	8.51		
48	34 43	33,87	33 99		
811,0	88,69			89 02	38,74

Na₂PS₁SH₂O 10000 F Schwefelnatrium mit metaphosphormaurem Natrium — Leitet man Schwefelkohlenstoffdampf ber Rotgiut über Na₂P₁O₁, so wird unter Entwerchen von Schwefel eine grauweibe halbgeschmolzene M gebildet, die sieh in W löst und mit Säuren H₂S entwickelt, Sie zersetzt sich beim Anfbewahren, erwärmt sieh alsdann mit W unter Fteiwerden von H₂S und fällt nach Zusatz von Essigsäure Eiweiß nicht mehr. Enthält 11 32 a Schwefel, der Formel und Bildung 2Na₂O₂P₂O₃ + CS₄ = Na₂O P₄O₃ Na₂S + CO + S entsprechend (Rechn. 11 33 S). W. Meller Poqg. 127, 428; J. B 1866, 120).

G. Monooxytruselenophosphorsaures Natrum. Na, PSe, O.10H, O. Wird aus NaOH und Phosphortriselenid in ganz analoger Weise dargestellt, wie das triselenphosphorigsaure Kalium (S. 146). Aus starken Laugen schwach grün gefärbte, langgestreckte, doppelbrechende Prismen ohne Diamantglanz. Die klare wssr. Lsg. zersetzt sich bald, gibt mit Säuren H.Se und einen braunen Nd., der viel Selen enthalt. Liefert im Rohrchen erhitzt ein Phosphat und ein Sublimat von Selen. MUTHMANS u. CLEVER (Z. anorg. Chem. 13, (1897) 199).

		MUTANASSE E. CLERKE
8Na	12,94	19,41
P	5.81	5.89
38e	14.44	44.04 44.04
10H ₂ O	88,77	84,85
0	8.00	8.81 (Diff.)
Na,PSe,O,10H,O	99.98	100,00

Natrium, Phosphor and Halogene.

A. Fluornatrium mit phosphorsaures Natrium, a) 2Na, PO, NaFl. c) 19 Mol. H₃O. — 1. Man erwärmt 36 g Na, PO₄, 2.1 g NaFl und 200 ccm Natrolauge, 4.5 % Na, O enthaltend und läßt kristallisieren. Baumgartum (Dimet über das Vorkommen des Vanadins im Astenatron, Göttingen 1865; J. R. 186, 165, 219). — 2. Aus den Mutterlaugen der Soda, welche auf Astenatron verarbeitet werden sollen (S. 286), scheiden sich bisweilen durch Fernatriumsulfid retgefärbte Kristalle aus, welche durch wiederholtes Unkristallisieren farblos erhalten werden, und dann NaFl und Na, PO, nach obigen Verhältnissen, einen Teil der Phosphorsäure jedoch durch Armanium und Vanadinsäure vertreten enthalten. Baumgarten. Thorpe (J. Chan. Sa. [3] 10, (1872) 660; J. B. 1872, 207). S. auch S. 390. — Oktaeder des teseralen Systems, welche beim Erhitzen nicht schmelzen, beim Erwärmen und der konz. oder verdünnten Mutterlauge auf 60° trübe werden. Baumgarten.—

3Na ₂ O P ₂ O ₃ Na Fl 19H ₂ O	186.8 142 23 19 342	26.15 19.98 5.25 2.67 48.02	BAUNGARTEN, 96.85 19.90 3.01 2.49 47.99	Throngs. 19.45	
2(Na ₂ PO ₄),NaFl,19H ₂ O	712.3	100.00	99.74	40,00	-

Thorre fand außerdem 0.78 V_2O_b ; 22.52 Na (Rechn. 22.68 Na). Auch Rawsenson (C.-B. (1881) 113).

β) Mt 22 Mol. H₂O. — Aus 25 T. NaFl, 15 T. Na₂PO₄ und etwas NaOI. Die Kristalle gleichen den vorigen, schmelzen aber beim Erwärmenin ihren Kristallwasser. Baumgabten.

			Baumgarter.
3Na ₂ O P ₂ O ₆	186.3 142	24,81 18,53	1838
Na		3.08	
Fl	19	2.48	2.37
$22H_2O$	396	61.66	51.01
Na. PO.) NaFl 22H.O	766.3	100.00	

b) Na₃PO₄,NaFl,12H₂O. — 1. Aus Na₃PO₄,NaFl und NaOH nach nick angegebenen Verhältnissen. — 2. Man schmilzt 5 T. Flußspat, 5 T. Na₄P₄O₄ und 2 T. Soda im hessischen Tiegel, erwärmt die zerkleinerte Schmen längere Zeit mit W. und engt das Filtrat ein. — 3. Man digeriert Kryolik mit Na₃PO₄ und NaOH und befreit die aus dem Filtrat anschießenden Kristalle durch Umkristallisieren von Al(OH)₃. Starkes Kochen der Längerist bei der Darst. zu vermeiden, da es Zersetzung und Ausscheidung von NaFl bewirkt.—Sehr klare und glänzende Oktaeder des tesseralen Systems mit untergeordneten Würfel- und Rhombendodecaederflächen. Spec. Gew. 2316. Schmeckt ekelhaft alkalisch. Schmilzt beim Erhitzen, entwickelt viel W. und dekrepitiert zuletzt ziemlich heftig. — 100 T. W. lösen bei 25° 13, bei 70° 57.5 T. Salz zu Flüssigkeiten von 1.0329 und 1.1091 spes. Gew. Briegleb (Ann. 97, 95; J. B. 1855, 337).

493	400.0		BRINGLES.
8Na ₂ O	186.3	22.06	21.77
$P_2\tilde{O}_k$	142	16.82	17.19
2Na	46.1	0.40	5.38
2F1	W-01	4.50	0.45
$24H_{2}O$	432	51,17	52.05
DO NATI 10T O	QAA A	100.00	100.00

Nacl, Nafl, 12H, 0 844.4 100.00 100.00 NaCl, Na, PO, and NaOH bilden kein dem vorigen entsprechendes Doppelsalz. Brieglan.
c) 2Na₃PO₄, 3NaFl, 36H₂O. — Entsteht statt b) bei größerem Zusatz von NaFl. Oktaeder. Rammelsberg (Chem. Abhandl. Berlin 1888, 119).

		•	RAMMFLABERG.
3F1	57	5.17	5.74
9Na	207	18.78	
2P	62	$5.62 = P_{\bullet}O_{h} 12.87$	18.86
80	128	11.61	
36H ₂ O	648	58.82	58.44
2Na,PO4,3NaF1,36H2O	1102	100.00	

B. Natriumphosphorjodat. 6Na₂O,P₂O₆,18J₂O₆,5H₄O. — Dargestellt wie das Kaliumsalz (S. 148); weniger II. als dies. Ganz kleine Prismen. Chrétien (Ann. Chim. Phys. [7] 15, 392).

		1. Chritien. 2.	
36J 90O	90.87	68.91 21.70 90.61	68.98) 21.77) 90.75
$P_{z}O_{h}$	2.14		2,21
6Na ₂ O	5.68		5.65
$5H_2\bar{O}$	1.36		1,41
P2O6,18J2O6,6Na2O,5H2O	100.00		100.02

Natrium und Bor.

A. Natriumborid. — Siedendes Natrium greift Bor nicht an. Durch Reduktion von B₂O₃ mit metallischem Na soll in geringer Menge Natriumborid entstehen. Moissan (Compt. rend. 114, (1892) 319).

B. Borsaures Natrium. — 1 Mol. B₂O₂ entwickelt aus NaOH beim Schmelzen im Silbertiegel 3 Mol. Wasser. Bloxam (J. Chem. Soc. 14, 143; J. B. 1961, 110): B₂O₂ + 6NaOH = 3Na₂O₁B₂O₂ + 3H₂O. Die geschmolzene M. gesteht beim Abkühlen zu einem harten blättrigen Kristallkuchen, aus dessen wssr. Lsg. a, α) kristallisiert. Benkdikt. — 3 Mol. B₂O₂ treiben beim Abdampfen im Wasserbade aus 1 Mol. Na₂CO₃ alles CO₃ aus, aus größeren Mengen Na₂CO₃ entwickeln sie mehr, aber nicht alles CO₃. Bei Dunkelrotglut entwickelt 1 Mol. B₂O₂ aus 1.2 bis 3.1 Mol. Na₂CO₃ 1 Mol. CO₂, bei Hellrotglut aus 1.5 bis 5.6 Mol. Na₂CO₃ 1 5 bis 2.3 Mol. CO₂. Bloxam (J. Chem. Soc. 12, 177; J. B. 1859, 71). Nach Arryedson treibt 1 Mol. Borax, mit überschüssigem Na₂CO₃ geglüht, 2 Mol. CO₂ aus (Na₂O₂B₂O₃ + Na₂CO₃ = 3Na₂O₂B₂O₃ + 2CO₂); nach Rose's früheren Versuchen entwickelt 1 Mol. B₂O₃ bis 187 Mol., nach seinen späteren (Pogg. 80, 269) 1.25 Mol. CO₂ aus überschüssigem Na₂CO₃, nach Mallard (Compt rend. 75, 472; C.-B. 1872, 610) zersetzt Borsäure schmelzendes Na₂CO₃ in wenigen Minuten völlig zu 3Na₂O₃B₂O₃. Hiernach enthalten die entstandenen Verbindungen auf 4 Mol.B₂O₃ 12 Mol. Na₂O Mallard, 8 Mol. bei Hellrotglut Bloxam. — Auch aus NaNO₃ treibt B₂O₃ bei Rotglut alle HNO₃, aus Na₂SO₄ im Essenfeuer etwas H₂SO₄ aus, NaCl wird nicht zersetzt, bildet aber wie Na₂SO₄ beim Schmelzen mit Borsäure zwei Schichten. Tate (J. Chem. Soc. 12, 160; J. B. 1859, 71). —

a) Na₂O₃B₂O₃. α) Wasserfrei. — Man glüht 191 T. krist. Borax mit 53 T. trocknem Na₂CO₃ bis zum Schmelzpunkt des Silbers. Die M. bläht sich anfangs stark auf, hat dieses aufgehört, so drückt man sie zusammen und glüht noch

a) Na₂O,B₂O₃. a) Wasserfrei. — Man glüht 191 T. krist. Borax mit 53 T. trocknem Na₂CO₃ bis zum Schmelzpunkt des Silbers. Die M. bläht sich anfangs stark auf, hat dieses aufgehört, so drückt man sie zusammen und glüht noch stark, wobei sie nicht schmilzt. Sie schmeckt ätzend alkalisch und löst sich leicht unter Wärmeentwicklung in Wasser. Berzelius. Läßt man die durch Schmelzen von Borax mit Soda gebildete in der Hitze klare M. langsam erkalten und gießt, wenn sich Kristalle gebildet haben, den noch flüssigen Teil ab. so zeigen sich farblose sechsseitige Säulen an der er

starrten Kruste, welche 47.1°, Na₂O enthalten. Rechn. für NaBO, 471°, Na₂O Wunder (Progr. der Gewerbeschule zu Chemnitz 1870). Aus alkoholischer Borsäure scheidet alkoholisches NaOH Boraxkristalle ab, und bei Anwendung von mehr NaOH eine terpentinartige Flüssigkeit von Na₂O,B₂O₂, welche nach einiger Zeit kristallisiert. A. Stromeyer (Ann. 100, 93). — Verdampft man mit NaOH vermischten Borax in einer Retorte zu einem dünnen Strup, so kristallisiert über konz. H₂SO₄ bei Ueberschuß an NaOH Salz f), bei Anwendung der äquivalenten Menge NaOH das wasserreichere ‡). Benedikt (Ber. 7, 700).

6) Mit 4 Mol. H₂O. — Wie angegeben, oder durch Schmelzen von 6 in seinem Kristallwasser und Trocknen der Nadeln im Vakuum. - Schöne lange Nadeln, welche nach dem Abspulen und Trocknen im Vakuum glanzend bleiben, bei Luftzutritt rasch matt werden. Stark alkalisch und II. in W.

BENEDIKT.

Na₇O 62 1 30 42 30 45 B₁O₂ 70 34 30 4H₂O 72 35 28 35 83 NaBO₂ 2H₂O 204 1 100 00

γ) Mit 4.5 Mol. H.O. — Kurze vierseitige, durch vier Pyramidenflächen abgestumpfte Prismen. ΑΤΤΕΝΡΕΝΟ. (Oeffeers of k. Vetensi. Abad. Forh. 1874, Nr. 6, 16).

ATTERDREG NatO BiO. 61 99 132 1 42,11,0 81 38 01 8× 32 Na₁O₁B₂O₂A² ₇B₁O = 2131 100 00 di Mit 5.5 Mol. H₂O. - Langgestreckte Prismen. ATTERBERG. Аттепикно Na₂O 621 26 87 27 02

Na₂O 62 1 26 87 27 02 B₄O₄ 70 30 29 b⁴ ₃H₄O 50 42 84 42 91 Na₂O₃D₄D₅ b⁴ ₃H₄O 231 1 100 00

e) Mit 6 Mot H_2O . — Undeutliche Kristalle, welche nach dem Schmelzen von ζ) in seinem Kristallwasser und längerem Abkuhlen auf O° anschreßen. Berzehtus,

Na₁0 B₁0₄ B₂1 55.02 55.15 6H₂0 108 44.98 44.85 NaBO₇ 8H₂O 240.1 100.00 100.00

5) Mit S Mol. H₂O_c — Die Lsg. des trocknen Salzes in nicht zu wenig heißem W. gibt bei langsamem Abkühlen in einem verschlossenen Getaße



Fig 31

große, oft mehr als zolllange Kristalle. Kurze sechsseitige Saulen des triklinen Systems. Fig 31 – 1 = ∞ P. T = ∞ P M = ∞ PSSSS m = 'P. a = P' und P = 0P Gemessene Winkel T M = 141^{10} 10'; 1' T = 85^{9} 12': P' m = 138^{9} 50'; m 1 = 112^{9} 1 P 1 = 70^{9} 43': P' a = 145^{9} 10' P T = 107^{9} 40; m T = 142^{9} 1 M T = 117^{9} 50'; T; m = 110^{9} 50'; m, a = 135^{9} 30'; a, M = 157^{9} 50' Dirschause Ber 7, 402

Die Kristalle schmelzen bei 57° in ihrem Kristallwasser: aus der geschmolzenen Masse kristallisiert \(\alpha \) oder \(\delta \). Wird st\(\alpha \) kerzen ker erhitzt, so kocht das geschmolzene Salzgesteht und schwiftt st\(\alpha \) kerzen zu einer schaumigen M auf. Berzenius, schmitzt dann zu einer dunnen Flussig-

keit, die wawellitartig erstarrt. Benedikt. Das entwässerte Salz zieht schnell CO, aus der Luft an, auch die Kristalle beschlagen an der Luft (werden etwas matt, Benedikt) und verwandeln sich allmählich in em Gemenge von Borax und Na, CO₄. Ebenso die Lisg., beim Kochen wird jedoch das CO₄ allmahlich wieder ausgetrieben. Benzehren Popp. 34, 566 —

In der Lsg. sind nur wenig Hydroxylionen enthalten. Kahlenberg u. Schreiner (Z. physik, Chem. 20, (1896) 547).

			BERKELIUS.	BENEDIKT
Na ₀ O	62 1	22.49	47.90	53.08
B_zO_z	70	25.26	41.00	
8H,0	144	52 15	52,01	52.51
NaBO, 4H.O	276 1	100 00		

7) Mit 5 Mol. CH₅OH. — Wird erhalten, wenn man den Destillationsrückstand von Na₄B₂O₂ mit Methylalkohol, mit Ae. fällt. Polenske (Arb. Kais. Ges.-Amt 17, (1900) 564).

b) Na, O.2B, Oz. - Borax, Borax veneta, Plinius' Chrysocolla - Findet sich mit 10 Mol. H₂O als Tuskal in Tibet, Californien, Peru u a. a. O - Darstellung, 1. Nutürlich vorkommenden Borax, welcher noch Beimengungen von NaCl, Na₂SO₄ and Calciumborat enthalt, behandelt man mit sd. W. ev. unter Einleiten von Dampf bis die Lsg. 23" Be zeigt, läßt dann absitzen und auskristallisieren. Durand (Dingl. 227, 561) – 2. Man befreit den Tinkal durch Waschen mit W., welches 5% NaOH enthält, von anhangenden Fettsubstauzen und kristallisiert ihn aus W. unter Zusatz von 12%, Sodakristallen um. Oder man mischt ihn mit wenig k. W. und 1% (aoH), löst in kochendem W.. beseitigt die gebildete Kalkseife und läßt kristallisieren Wagner's Handb 294. Auch kann man die Feitsubstanzen durch tulenmeren mit 10 'n NaNO's zerstören. Chourt . Inngl. 142, 395; Techn. J. B. 1856, 81, -- 2. Man tragt in die kochende Lsg. von 26 Centner Sodakristallen in 1500 l W. allmählich 24 Centner rohe Borsaure ein, wodurch eine bei 104° siedende Lsg. von 21 bis 22° B. erhalten wird, laßt klären, zieht die klare Lauge ab und läßt sie zum Kristallisieren erkalten. Die Mutterlauge dient zum Lesen neuer Mengen Sola, bis sich in ihr die fremden salze, namentlich Na₁SO₄, so weit angehäuft haben, daß sie durch Kristallisation beseitigt werden können. Die Boraxkristalle werden durch Umkristallisieren unter Zusatz von 5°, krist. Soda gereinigt, wohei man die Lag, so langsam abkuhlen laßt, daß sie erst nach 16 bis 28 Tagen auf 27 bis 28° erkultet ist und hierauf Kristalle und Mutterlauge trennt. (Wagner's Handbuch der chem Technol, 9 Auff Leipzig 1878, 294. Hierbei ersetzt F. Juan (Bull, soc. chim., 2] 10, 336. Techn. J. B 1868, 305; das No. CO. durch Na.S 3. Man schmilzt Borsaure mit 1 calcimerter Soda, laugt aus, laßt klären und kristallisieren. Lunge (Dingl. 181, 370: Techn. J. B. 1866, 247. Fails man toskan Borshure anwendet, weiche (NH_{4.2}SO₄ enthält gewinnt man nach 2 und 3. Ammeniumkarbonat als Nebenprodukt. Doch benutzt man auch die aus Boronatrocaleit, oder aus Boracit abgeschiedene Borsdure, Luxuk. — 4. In Frankreich erhitzt man ein Gemenge von trecknem Na, 504 und Bersaure, wodurch auber Berax wasserfreie H₂SO, gewennen wird. Wagner's Handb 233. - 5 Last man Borsaure auf geschmolzenes Nat', einwirken, so erhilt man gleichfells Natriumborat, während Hil entweicht Warren Chem N. 62, 1890 181 - 6. Man setzt Kalk und natürlich vorkommende borhaltige Rohmaterialien mit Borsaure zu Calciumtetraborat um und zersetzt dies mit Glaubersalz. Bioot u. Schreiter D. R.-P. 65104. - 7. Aus dem Boronati-celeit wird durch Zerlegen mit Nagi (), Natriumborat gewennen Luxuz (Techn J. B. 1867, 250. - 8. Man vermischt Lsg. der berechneten Mengen NaCl und Ammoniumborat und leitet bei 12° unter Druck überschussiges NII, ein. wodurch Natriumborat ausgefällt wird. Dreset, u. Lennhof (D. R.-P. 80185); oder man setzt Ammoniumbiorat, dargestellt aus NH₁ und H₂BO₂, mit Nac'l oder Na₂O₃ um D B-P. 83084). Ganz Shulch verfahren Massaw u. Thlusam (D. R.-P. 25642); C-B. (1808-I 648), welche Nat'l-haltige Borshurendinen z. B. Horonatrocalcit unter 2 Atm. Druck im Autoklaven bei 00° mit NH₄ sk O₄ oder (NH₄ CO₂ umsetzen. Bei Mineralien wie Pandermit, welche kein Nat'l enthalten, ist bei der Reaktion Nat'l zuzusetzen. Statt Ammoniumkarbonat kann man auch MH₄ sk O₄ oder (NH₄ HSO₂ benutzen, wohel sich gleichfalls in einter Phase Ammoniumbiorat bildet Massaw u. Thursame, D. R.-P. 98680. C-B. (1898-I, 880). Autoklaven zuhalt, man Robbintten posta 9. Aus Calciumborate enthaltenden Rohstoffen erhalt man Borsäure resp. Borax nach einer der folgenden Reaktionen: 1. 2CaBaO; + SiFla = 4BaOs

+ 2CaFl₂ + SiO₂; 2. 3CaB₄O₇ + H₂SiFl₄ + 19H₂O = 12H₃BO₂ + 3CaFl₂ -- Si OH₄; 3. 3CaBO₄ + Na₂SiFl₄ + 4H₄O = Na₂H₄B₁₂O₂₁ + 3CaFl₁ + Si OH₂, indem man 1. SiFl₄ über das feingemahlene Rohmaterial leitet und nach Zusatz von Na₂CO₂ Borat auslaugt; 2. das mit H₂SiFl₄ von passender Konz. gemengte Calciumboratpulver kocht; 3. mit Na₂SiFl₄ entweder zusammenglüht, und dann auskocht oder sofort durch Kochen umsetzt. Rickmann in Rappe (C.-B. (1898) I, 1181; D. R.-P. 96196). In 3binkeher Weiße schlößen Schustra u Wilkerman (C.-B. 1897 II, 1085; D. R.-P. 98000, durch Fl, HFl oder Fluoride auf, etwa nach: Na₂B₄O₂Ca₂B₄O₃ + 2Fl₄ = 2CaFl₄ + Na₂B₄O₃ + 2B₂O₄ + 2H₂O Auch kann man Revonatroialeit, Pandermit und andere. Na und Ca enthaltende Bormineralien durch Kochen mit Na₂HPO₄ mit oder ohne Zusatz von Na₄CO₄ aufschließen, etwa nach 3CaB₄O₄ + 2Na₂PO₄ = Ca₂PO₄O₄ + 3Na₃B₄O₅. Rickmann u Rappe D R-P. 98750, C-B 1898 II, 1989

a) Wasserfrei. — Aus dem kristallisierten Borax erhält man durch Erhitzen und Schmelzen der anfangs gebildeten lockeren M. den wasserfreien Borax als wasserhelles sprödes Glas, Boraxglas. Schmp. 878°. Riddle u. Meyer (Ber. 26, 2443; Z. anorg. Chem. 5, 489). Verfluchtigt sich beim Erhitzen unzersetzt annahernd proportional der Erhitzungsdauer undfder Große der Oberflache. Waldbott (J. Americ. Chem. Soc. 16, (1894) 268). Verflüchtigt sich im heißesten Teil der Bunsenflamme 16.54 mal so schnell, als die gleiche Menge NaCl. Norton u. Roth (J. Americ. Chem. Soc. 19, 155).

Spez. Gew. 2.367, Filhol., bei 20° 2.371, Favre u. Valson. Schmeckt zusammenziehend, etwas alkalisch und wird an der Luft durch Anziehen von W. allmahlich undurchsichtig. Nach Launzer (Compt chon. 1850, 33; Ann. 78, 260 entwickelt rubig fliellendes Boraxglas mit Eisen sogleich viel H 2 Evan welches mit schön grüber Flamme brennt. Erhitzt man reines Boraxglas einige Stunden auf eine Temp., bei der es einen dicken Sirup bildet, so verwandelt es sich in farblese Kristalle von der Form kleiner Nadeln, nicht hygroskopisch, doppelbrechend, von höherem Schmp, als das Boraxglas. Bundess u. Holle (Proc. Roy. Soc. 74, (1904) 285). — Geschmolzener Borax entwickelt bei der Elektrolyse an der Anode O, an der Kathode ein mit gelber Flamme verbrennendes Gas und bildet, falls Platin zugegen, Berplatin. P. BURCKHARD Jenaer Zeitschr. 5, 393; Zeitschr. Chem. [2] 6, 212). - Mit Kohle gemengtes Boraxglas siedet im Knallgasgebläse unter Entwicklung von weißem Rauch und verwandelt sich in eine schwarze Substanz, die an der Luft weiß wird. CLARKE. - Amorpher P schmilzt mit entwässertem Boraxpulver beim Glüben zu einem dunkelbraunen Glase zusammen, welches sich in W. unter Abscheidung von etwas Bor löst. Daagendorff (C.-B. 1861, 872; J. B. 1861, 111). — Na₂B₄O₇ wird bei kräftigem Erhitzen mit Magnesium unter Luftabschluß heftig zerlegt, indem sich Natrium, Natriummetaborat, Magnesiumoxyd und Bormagnesium bildet. Winkler (Ber. 23, 775).

Das Boraxglas löst im geschmolzenen Zustande viele Metalloxyde mit charakteristischen Farben und dient daher zu Lötrohrversuchen. Sind die Boraxperlen mit Oxyden ganz oder teilweis gesättigt, so bleiben sie beim Erkalten meist klar und durchsiehtig, werden aber trübe und undurchsiehtig, wenn man sie durch nielse hastiges Anblasen Flattern mit der Lötrichrhaume anwärmt. Sie erhalten dann entweder das Anschen von Mitchglas, oder werden gleichmäßig kristallinisch, oder geigen in einer glasigen M amorphe oder kristallinische Ausscheidungen. Benzehten. In den si undurchsiehtig gemachten Perieu läßt das Mikroskop häufig ausgebildete und für die betreffende Substanz charakteristische Formen erkennen: Feso, kristallisisert als Eisenglans oder Magneteisen, T.O., als Rutil. G. Ross. Ber. Berl. ikad 1867, 129 u. 450; J. B. 1867, 7. Auch die Erdalkalien und Erden hefern so charakteristische Kristalle. Weieber Aron. der Gewerbesch. in Chemitz 1870, S. auch A. Knop (Ann. 187, 363); 150, 26;

BURGERS H. HOLT ONem. N. 88, 1903 269.

	Ge-chmolren.		BRREELIUS.	ARPVED90X.	SOUBEIRAN
Na,O	the t	30,73	90.83	31.10	31 42
2B,0 _C	540	69 27	69 17	68 90	68.58
Na ₄ O,2B ₅ O ₄	202 1	100.00	100 00	100 (0)	100.00

8) Mit 4 Mol. H.O. - Verdampft man Boran im Wasserbade bei mehr als 90°,

so hinterbleibt eine amorphe Masse, welche 26.6% W enthalt Rechu für Na,0,2R,0,4H,0 = 26.32% H,0). Senweizen

y) Met 5 Mol. H₂O. Oktaedrischer Borax von Buron n. Payen. — Bildet sich stets, wenn übersättigte Boraxlösungen bei gewöhnlicher oder erhöhter Temp, freiwillig kristallisieren, mag die übersättigte Lsg. durch Auflösen von 3 T. des Dekahydrates in 4 T. warmem W. und Abkühlen im schief liegenden Kolben bei Staubabschluß, oder mag sie durch freiwilliges Verdunsten einer verdunnten Lsg. im Vakuum dargestellt sein, doch muß man im letzteren Falle ungelöste Reste des Dekahydrates vermeiden. Gebrez (Compt. rend. 78, 68; C.-B. 1874, 228. — Man löst in W. von 100° so viel Borax, daß die Lsg. 1.246 spez. Gew. oder 30° B. zeigt, und laßt langsam erkalten. Bei 79° beginnt die Bildung der Oktaeder und dauert bis 56° fort; unter dieser Temp, erscheint gewöhnlicher Borax. PAYEN. Kecht man die Leg. einige Stunden, so scheint sie beim Abkühlen mehr Oktaeder zu liefern, selbst noch unter 56° Buron. Soungman in Patienis J. Phorm. 14, 170. Dieses bestreitet Gernez — Oktaeder, nicht regulär, wie Payen (J. Chim. med. 3. 594; Berzel, J. B. S. 171) meinte, sondern hexagonal rhomboedrisch. Besbachtete Formen R. OR. - 1 R a : c = 1 · 1 87. Gemessen R R Pelkante = 100° 88; R : - 1 R = 51°21 5'; - 1 R : - 1 R = 78°57'; R OR = 62°53' - 1 R OR = 48°8; 1 R. R (Basatkante = 67°20'; alles appr. Deppelbrechung positiv ARZEUNI Pogg.

158, (1876) 250). Spez. Gew. 1.815, härter als gewöhnlicher Borax, von glänzendem muscheligem Bruch. Springt nicht bei Temperaturwechsel. Wird an feuchter Luft durch Aufnahme von W. undurchsichtig. PATEN. (J. Chim. méd. 3, 514; Berzel, J. B. 8, 171). Die Kristalle sollen nach Gernez an gesättigt feuchter Luft völlig durchsichtig bleiben, dagegen an freier (stanbhaltiger) Luft weiß werden, weil anhängende Mutterlauge als Dekahydrat kristallisiert. Sie verlieren bei 56° einen Teil ihres Wassers.

GERNEZ.

PATEN. 69-14 Na 0,2B,0, 505 69.36 5H.0 90 30.86 812.64 292 100 00 TUU GU Nn2O,2B2O,5H2O

8) Mit 10 Mol. H2O. — Gewöhnlicher oder prismatischer Borax. Natur als Tinkal, vgl. Dana, (6. Aufl., S. 886). - Gegluhter Borax scheint feuchter Luft allmählich vollstandig in Dekahydrat uberzugehen. v. Blücher.

Große, durchsichtige Kristalle des monoklinen Systems. Fig 32, a n. b.

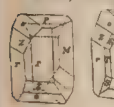


Fig. 32 s. Fig. 32b.

Shalen r - ooP vorn 87 und seitheh 93°, die scharfen Kanten durch M - ooPS, die stumpfen durch T - ooP io meist stark abgestumpft, so dat die Kristalle durch die vorzug-weise ausgedehnten M-Flächen einen breit- und kurzekulenfirmigen Habitus erhalten Außerdem P OP, o = P, z = 2P u, seltener - 4P o - P r = 101°20'; P = 139°30'; M T = 90°0'; M r = 138°30'; o o' = 122°34'; z . z' : = 95°40'; P · M = 106°25'. Zwillinge nach M verwachsen, woher die Flachen P einen einspringenden Winkel von 146% bilden. Spaltbar nach T. weniger nach der Saule r. Die optischen Achen liegen in einer Ebene normal zu T. welche wie die Basis geneigt ist und mit der

Vertikalachee 56° macht. Deutliche dispersion crossee. Strannort Rammelsberg's Noueste Forschungen 90 — Ann Chim Phys [4] 41, 336; J. B. 1854, 157; Havy Rammelsberg's krist Chem 171 — Optische Eigenschaften Serannort a. a. O., Thomesman Ber Wien. Akad 57 [2], 641) — Physikalische Eigenschaften der Kristalle Smyrn Americ J. Pharm. 53, (1881–148; Dawan Chem. N. 85, 1902–289; Korp Ann. Suppl. 3, 1864–289).

Lösungswärme - 25.86 Kal. THOMSEN. Spez. Wärme zwischen 19 und 50° 0.229. Kopp (Ann. Suppl. 3, (1864) 1); 0.2382 Regnault (Ann. Chim. Phys. [3 1, (1841) 167). Brechungsindex für D bei 23°: α 1.4463; β 1.4682;

y 1.4712. Kapillaritätskonstante des geschmolsenen Salses 21.6 mg. Quiscu. Geschmolzener Borax leitet die Elektrizität (vgl. oben). Diamagnetisch, Meslin (Compt. rend. 140, (1905) 782). BUNCKHAMI.

Spez. Gew. 1.757 Watson, 1.74 Kirwan, Paren, 1.716 Monn, 1.716 bei 17° Stolba, 1.711 bei 20° Favre u. Valson. — Zerepringt bei reschen Erwärmen. Verwittert an trockner Luft nur oberfiächlich und wird trüe. Verliert bei 80° 8 Mol. W., bei 100° geht langsam etwas mehr W. fort, aber en bei 200° entweicht das neunte Mol. vollständig. Arransame. Häht s im Feuer unter Verlust des W. zu einer schwammigen M. auf, colci Borax, Borax usta, die in der Glübhitze zu Boraxglas zusammenschwilst. -Entwickelt beim Zerreiben mit NH, Cl sogleich NH, KARSTEN (Philes. der Chemie, Berlin 1848, 59).

Burnerson. PAYER. Na₂O₂B₂O₄ 10H₂O 58.88 **59.90** 58.CI 180 47.10 46.95 47.12

Na₁O₁SB₂O₂, 10H₄O 382 100.00 100.00 100.00

Analyse ostindischen Tinkals: H. Voir (Dingl. 190, 498; Techn. J. B. 1871, 33, kalifornischen: M. Phillips (Chem. N. 22, 82; J. B. 1870, 1118), Campanli (Chem. N. 18, 18, 17, 18, 1870, 1117). Den Na₂O-Gehalt von J) bestimmte Brankrius zu 16,51, Somvine zu 16,29%, (Bechn. 16,25), den Gehalt an Borskure A. Synomiyen (Assa. 190, 87) in 1821 bis 37.76, Manionac (Z. anal. Chem. 1, 405) zu 36,38%, (Bechn. 36,84). — Brown (Assa. 190, 87) in 1821 J. sci. (Sill.) [2] 17, 126; Dana's Syst. 6, Aufl. 887) fand in Borsk, welcher Inkrantition toskanischer Lagunen bildete, 19 25Na₁O, 48,56B₂O₃, 87,19H₄O, der Formel Na₂O, 2B₂O, 34, 1871 corrige Lagunen (Rechn. 20,00; 45,16; 34,84), viellsicht ein Gemenge von 7) und 1.

s) Wässrige Lösung. — 100 T. W. lösen bei 0° 1.4, bei 100° 56.3 L wasserfreien Borax. MULDER (Scheikund, Verhandel, Rotterdam 1864, 141).

Löslichkeit nach dem Kristallisieren aus übersättigter Lösung: 21.5 30 87.5 10 50 1.4 1.6 2.8 3.9 5,7 8.1 10.6 18,8 14,1 15,0 16,0 20.3 20.4

85 70 80 90 100 21.9 81.5 41.0 20.7 24,4 52.5

HOEN U. VAN WAGENER (Americ, Chem. J. 80, (1903) 347). -

Siedepunkt (S) der wässerigen Lösung bei einem Gehalt von a g.Na₁B₄O₁:

8: 100 104.6 101 102 103 104

GERLACH (Z. anal. Chem. 36, (1887) 452). 61.8 172 37.5 90.8 112.3. Die gesättigte Lsg. siedet bei 105°. Geberren. Die bei 17° gesättigte Lsg. zeigt 1.0208 spez. Gew. Stolba (J. prakt. Chem. 97, 503; J. B. 1866, 161 100 T. Wasser lösen a. Na₂B₄O₇, b. Na₂B₄O₇,10H₂O bei

80 40 20 50 60 10 70 8.79 18.09 149 3,42 4.05 6.00 12,98 24.22 81,17 40.14 55,16 7.88 17.90 57.85 201,43 2.83 4.65 11,90 40.43 76.19 27,41 116,66 POGGIALE (Ann. Chim. Phys. [3] 8, 467). Uebersättigte Lösungen sind noch bei —17°8 haltbar. Tomenson (Chem. N. 18, 2; J. B. 1868, 43). Sie setzen beim Eintrage von 3) Dekahydrat, falls sie unter anderen Umständen kristallisieren Pentahydrat sk. GERNEZ. S. oben. In der kalten Lösung ist sowohl das Deka- wie das Pentahydrat in metastabilem Zustande enthalten, von 62° an existiert jedoch nur das Pentahydrat. Die ist an der Löslichkeitskurve nicht zu merken, wenn man die Löslichkeit durch Sättige ermittelt, wohl aber, wenn man sie durch Abkühlen von bei höherer Temp, gesättigten Legg, ermittelt. Hoek u. van Wagener (J. Americ, Chem. J. 30, (1908) 344), - Spet Brechungsvermögen 0.1663. Forster (Wiedem, Ann. Beibl. 5, 656). Ueber Molekularrotation: Gladstone u. Hibbert (J. Chem. Soc. 67, (1895) 831) -Leitfähigkeit der Lag.: Walden (Z. physik. Chem. 1, (1887) 529). Die in der Lsg. enthaltenen Anionen sind wahrscheinlich aus mehr als 1 At B zusammengesetzt. Kahlenberg u. Schreiner (Z. physik. Chem. 20, (1896) 547). Die Lsgg. verhalten sich bez. Leitfähigkeit und Gefrierpunktserniedrigung wie solche, die aus den entspr. Mengen H. BO, und NaOH bestehen. Shields (Phil. Mag. [5] 35, (1893) 365); Shields (Proc. Chem. Soc. 18, (1902) 169; Noyes u. Whitney (Z. physik. Chem. (15, (1894) 694). Glyceria

und andere mehrwertige Alkohole zerlegen Na₂B₄O₇ in Lsg. in NaBO₂ und H₂BO₃. Kebler (Z. anorg. Chem. 7, 429; J. Franklin Inst. 184, 236). Ueber Hydrolyse der wssr. Lsg.: Rose (J. prakt. Chem. 57, (1852) 126);

SHIELDS (Z. physik. Chem. 12, (1893) 176).

Die wssr. Lsg. reagiert alkalisch. Die kalt gesättigte Lsg. nimmt eben so viel CO, auf, wie das in ihr euthaltene Natrium zur Bildung von Na, CO, bedarf, und reagiert dann sauer. Aus dieser Leg. scheidet A. keinen Borax ab, aber beim Abdampfen entweicht CO, und Na, B,O, bleibt zurück. Ebenso absorbiert die wssr. Lsg. reichliche Mengen H.S, welcher beim Abdampfen wieder entweicht. Vermischt man die mit H.S gesättigte Lsg. mit 2 Vol. A., wodurch keine Fällung entsteht, und hierauf mit Ae., so entsteht eine untere Schicht, welche Natriumsulfid enthält, und eine obere Borsaure enthaltende Schicht. Schweizer (Ann. 76, 267; J. B. 1850, 257). Die mit Lackmus gefärbte wasr. Lag. bleibt beim Eintropfen von H. SO, anfangs blau, wird dann weinrot und erst wenn alles Na durch die Schwefelsäure gebunden ist hellrot. Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 49, 323; Pogg. 25, 619). LAURENT (Ann. Chim. Phys. 67, 218). Konz. schwach angesäuerte Boraxleg, wird durch Verdünnen mit W. wieder alkalisch reaglerend. H. Ross. Dies bestreitet Joulus (Bull. soc. chim. [2] 19, 844). Chlor zersetzt wäßrigen Borax durch Bildung von unterchloriger Säure oder NaClO (vgl. Bd. I, 1 unterchlorige Saure). Siehe auch Geogrevicz (J. prakt. Chem. 2] \$7, (1888) 118): auch Bottoxiev (J. Pharm. (Antwerpen) \$1, (1875) 362). — HCl zersetzt Boraxlsg. beim Abdampfen im Wasserbade völlig, so daß Borsäure und alles Natrium als NaCl zurückbleiben. Gallertartige Kieselsäure wirkt nicht ein, organische Säuren werden in reichlicher Minge aufgenommen. Schweizen (Ann. 76, 267; J. B. 1850, 257). Der für sich in starkem A. unlösliche Borax löst sich leicht in alkoholischem Natriumacetat. A. Stronzver, Er löst sich in 14.7 T. Glycerin von 1.225 spez. Gew. A. Voger. — Borax wirkt konservierend auf tierische Substanzen. Jacquez (Compt. rend. 75, 1040).

c) $Na_1O_3B_2O_4$. — Technischer raffinierter "Boran" zeigte einmal diese anormale Zusammensetzung. Kristallisiert zuweilen aus wssr. Lagg., welche überschüssige H_1BO_4 neben $Na_2B_4O_7$ enthalten. Spiecel (Chem. 2tg. 1904, 750).

		SPIRGEL.
Na ₂ O	22 794	23 014
3B,O,	77.206	76,632
Na-0.8B-0.	100.00	99.846

d) Na₇O₅4B₅O₅,10H₂O. — Entsteht wahrscheinlich analog der entsprechenden Lithiumverbindung (S. 266). Le Chatelier (Bull. soc. chim. [3] 21, (1899) 35). — Man kocht 1 Mol. Borax mit 1 Mol. NH₄Cl und W. bis zum Aufhören der NH₅-Entwicklung und verdunstet sehr langsam bis zur Kristallisation. — Sehr harte, milchweiße bis glashelle Krusten. Löst sich in 5 bis 6 T. k. W., die Leg. scheidet mit Mineralsäuren Borsäure aus; sie verändert Lackmus und Curcuma nicht. P. Bolley (Ann. 68, 122; J. B. 1847 u. 1848, 335). Ist nach Atterseng (Oefers of K. Vetensk, Akad. Forh. (1874. Nr. 6, 16] eine Mischung von Na₂O₂B₂O₃ und Na₂O₃B₂O₃.

Na _t O	Kristalle, 62.1	11.69	BOLLEY, 11.50	LAURENT. 10.5	
4B ₂ O ₁ 10H ₂ O	290 180	53.63 34.48	34.61	33,0	
COLUMN CO. ACCES CO.	1001	400.00			-

Na₁O.4B₁O₁.10H₂O 522.1 100.00 LATREST (Compt. chim. 1830, 33; J. B. 1949, 226).

e: Na₁0.5B₂0_{2.}10H₂0? — Eine Lag. von 5 Mol. B₂0, in 1 Mol. NaOH hinteriäßt Na₂0.5B₂0₃ zuerst mit Borniure, dann ohne diese, zuletzt zugleich gemengt mit Na₂0.2B₂0₃. — Kleine, schief abgestumpfte Prismen, die meist undeutliche Kristallgruppen bilden med daher nicht rein zu erhalten sind. Verliert bei 80° rasch 6 Mol. W., dann nehr lan noch 2 Mol. Enthält bei 200° noch 1 Mol. W., welchen bei höherer Temp. unter

schweilen entweicht. Arrangene. Dieses Sale ist identiech mit Lagenter's SNa₂O, 2EA, 56 H₂O. Arrangene. Aus anders susammengesetzten Löungen erhielt demitte m Muchungen von Na₂O,5B₂O₅ und Na₂O,2B₂O₅, aber heine anderen bers. Salen.

NagO	69.1 860	10.49 50.11	11,00	10.98	10,91	
Na _e O 5B ₇ O ₃ 10H ₂ O	180	80.40	38,55	88.19	88.03	
Na.O.bB.O. 10H.O	599,1	100.00				

f) Na₁O,βB₂O₂? — Boraxing., mit Borazinre versetet, so lange dieselbe noch Cameritet, liefert beim Abdampfen und Abkühlen Tafeln von kühlenden salpeterühnlichen Geschmack, neutral gegen Pfianzenfarben, beim Erhitsen unter Anfalthen und Verlut w. W. und etwas Borazure zu einem klaren Ginas schmelsend. Die Kristalle enthalbu und Türkeramakk (Kasta. Arch. 20, 8) 80% Wasser. — Vgl. auch Norms u. Warrent (A. phylichem. 15, (1894) 694).

Chem. 15, (1894) 694).

g) 2Na,5BO₂ (?) — Aus einer sum Sieden erhitzten Leg. gleicher Teile H.BO. Na,RA.
10H₂O und W kristallisiert als erster Ausschuß 2Na₂O.3B₂O₃, als zweiter Na₂O.2B₂O₄, dritter 2Na.5BO₃. Barrier (J. Pherm. Chim. [6] 1, 308; Ref. mach J. B. 1306, 778.

C. Ueberborsauras Natrium. NaBO, 4H, O. — 1. Nach Taxatan (Z. physik Ch. 26, (1898) 192; 29, 163), soll sich bei der Elektrolyse einer konn. Leg. von Natrinmertheb Perborat bilden, was von Constan u. Berner (Z. anorg. Chem. 28, (1900) 263), besti wird. Tanatan hält jedoch, (Z. anorg. Chem. 28, (1901) 345), seine Angahen aufm dagegen Constan u. Benner (60id. 451). Bennar u. Dusces (Compt. rend. 146, (1908) hatten das gleiche Resultat wie Tanaran. - 2. 62 g Borsaure werden in 500 ccm. W. gelöst, die Lag. in Schnee gekühlt und in kleinen Portionen 87 g NaO. zugesetzt, wobei die Temp. nicht über 30° steigen darf. Bis zum nächt Tage kristallisieren 45 g NaBOs. CHRISTENARN (Danales Videnak, Silk. Forh, 1904 Nr. 6); BEUHAT U. DUBORS. — 8, Durch Fällen einer mit H.O. versetzten Lag. von Orthoborat mit Alkohol, Bruhat u. Dubora, oder druk Einwirkung des Doppelten der ber. Menge H.O. auf eine gesättigte Borarlösung und eine äquivalente Menge NaOH. Melikoff u. Pinaalieweit (Z. physik. Chem. 26, (1898) 132). — 4. Man entzieht der Leg. des "Perborax" (D) durch Ansauern mit Mineralsauren die Halfte des Alkalis. -Nach 3. große, durchsichtige, luftbeständige, monokline Prismen, von allelischer Reaktion. Melikoff u. Pissarskwsky. Nach 4. ziemlich schwer lösliche, in trockenem Zustande sehr beständige, weiße Kristalle. Selbst bei gelinder Wärme absolut beständig gegen das CO, der Luft (Unterschiel von dem Perborat von Tanatar). Jaubert (Compt. rend. 189, (1904) 797). —
1st monatelang haltbar; verliert bei vorsichtigem Trocknen 3 Mol. H.O. im Vakuum über P₂O₄ auch das vierte. Bruhat n. Dubois. — Löst sich unter beträchtlicher Temp.-Erniedrigung. JAUBERT. 100 g H.O lösen 1.17 g den Salzes. Melikoff u. Pissarjewsky (Ber. \$1, (1898) 678). Auch Tanatar (Z. physik. Chem. 26, (1898) 132). 100 g W. lösen bei g des Salzes 210

JACHERT U. LION (Rev. gen. Chim. pur. appl. [7] 8, (1905) 163). — 100 g W. 158cm bei 20° 2.5 T. des Salzes. Die Löslichkeit wird durch Zugabe von Wein-, ('itronen- und Borsäure erhöht. Bruhat u. Dubois (Compt. renl. 140, (1905) 506). Lösungswärme in W. bei 16.1° — 11.564 Kal.; in H.80, bei 17.20° — 8.950. Zersetzungswärme des in W. gelösten Salzes durch 11.80.; \cdot -] 2.614 Kal. Tanatar (Z. physik. Chem. 26, (1898) 132). Lottulugkeit: $\mu_{1024} = 40.1$ $\mu_{32} = 30.7$. $\Delta = 9.4$. Constan u. Bennatz. Die 1.8g. ist bei gew. Temp. unveränderlich, entwickelt beim Erhitzen Salzes alte untsprechenden Hyperborate als uni. Nd., AgNO₃ eis

Ad, weither Sauerstoff abgibt. Melikoff it. Pissarjawi lost sich NaBO, und gibt erst beim Erwärmen om Gibt mit HCl Chlor, entwickelt O n

Bromwasser und Br desgl.; oxydiert (NH,), S unter starker Wärmeentwicklung zu O-Verbindungen des Schwefels, gibt mit HgNO, einen Nd., der im Ueberschuß von HgNO_{*} lösl, ist; beim Erwärmen entsteht metallisches Hg. Mit HgCl, rotgelber oder zimmtbrauner Nd., welcher freies Hg enthalt; wird durch HgO beim Kochen reduziert; mit AgNO, gelbweißer Nd_ der sich bald zersetzt; mit AuCl, Abscheidung von zummtbraunem Au; mit PtCl4 bei gew. Temp. keine Reaktion; mit PdCl4 O-Entwicklung; mit CuSO4 gelbgrüner Nd., der sich bald zersetzt; mit neutralem Bleiacetat gelbweißer Nd., mit basischem gelbbrauner, welcher beim Erwärmen unter O-Entwicklung verschwindet; mit PbO, lebhafte O-Entw., mit MnCl, braunschwarzer Nd., mit MnO, O-Entw.; mit Co.NO, Nd., der sich bald unter O-Entw. zersetzt; mit ('rO, und Ae., sowie mit ('hromaten auf Säurezusatz die sehr scharfe Ueberchromsäurereaktion; mit Morphinchlorhydrat Nd. von farblosen nadelförmigen Kristallen, der bald unter O-Entw. in Lösung geht; mit Chininsulfat und Strychninnitrat weiße Ndd. Christensen. Die Lsg. besitzt ganz die Eigenschaften des H₂O₂; beim Eintragen des Kristallpulvers in 50% HaSO4 scheidet sich Borsaure ab und man erhält eine sehr stark wirkende Lisg, von H2O3. Jaubert (Compt. rend. 139, (1904) 797). BRUHAT U. DUBOIS.

		MELIKO	off u. Pirsahju	IWSKY.
	Na ₂ O	20 11	19.7	
	B _v O _s	22.72	22.46	
	H ₂ O ₄	22 07	21.6	
			CHRISTENSES.	
		Darst, nach l	MELIKOPP nacl	h CHRISTENSEN.
В	7.14	7 17		6.97
Na	14 98	14 47		14 38
O disp. H ₂ O	10.381 57 46.76) 57	.14 57 28		56.95
		CONSTANT O	i. Bennett. 1	CANATAR
NaBO,	428	6 42	2.96	-
Н,0	46.7	5 45	.84	46 52
art 0	10 8	9 10	37	10 14
NaBO, 4H,0	100 0	0 99	17	
	N NY PO 1	440 440		

Тачатая fand 15 19 Na Rechn 14.92. — Eine Umrechnung dieser Analysen ergibt die identität der Körper von Мецкорр u. Різвавлемаці, Снянгеняви, Сольтам п. Викинт

B TANATAB

NaO, BO₂ kounte von Melikoff und Pissablewert nicht erhalten werden. Nach folgender Methode erhielt man allerdings ein Salz, welches mehr O enthielt, als das vorige, jedoch noch zu wenig für obige Formel. Man hält eine List von Borax, welche mit der auf NaBO₄ ber. Menge H₂O₂ versetzt ist, eine Stunde bei 40° kühlt dann nach Zugabe eines kleinen Ueberschusses von NaOH und H₁O₄ und fällt mit dem gleichen Vol von auf 10° gekühltem Alkohol. Weiße, kristallinische M., in trockenem w.e feuchtem Zustande sich unter O-Entw zersetzend, beim Umkristallisieren in Natziumperborat übergehend. Mei ikopy u. Pissaklewsky.

D. "Perborax" (Jaubert). Na,B,O,.10H,O. — Man vermischt trocken 248 g kristallisierte Borsaure mit 78 g Na,O, und tragt das Pulver unter stetem Ruhren in 2 Lit. kaltes W. ein, worin es sich zuerst glatt löst. Kristallisiert nach einiger Zeit als wenig löst, kristallinisches, schneeweißes, Pulver. Gibt beim Lösen in W. H,O,; die Lsg. reagiert stark alkalisch.

Es lösen sich in 100 g W.

g des Salzes: 4.2 7.1 13.8

z. ist bei gew. Temp. gut haltbar. Beim Versuch des Umsich die Kristalle an O an. Enthielt 4.12% aktiven O mpt. rend. 139, (1904) 796).

Natrium, Bor und Fluor (Phosphor).

A. Finorborsaures Natrium. -- a) Na_O.BFLENaFL4H_O .

Löst man 1 Mol. NaBO, sugleich mit 3 Mol. NaF1 in bechendem W., so Heilert die Legbeim Verdunsten der ganzen Menge nach Kristalle dieses Salzes. Hutszugen. Anch Banne (Ber. 7, 1121) erhielt dieses Salz mit denselben Eigenschaften, hält es aber, da es bein Dokristallisieren zersetzt wird, für ein Gemenge. Es fällt ans Silbersalsen e braunen Nd., wie Natriumborat.

8) Achnliche Kristalle, Na₂O₃B₂O₂,12NaFl₂EH₂O₂, erhält man aus 1 Mel. Benz mi 6 Mel. NaFl. Vielleicht eine Verbindung von a) und 2). —
2) Ein drittes Salz wird durch Auflösen von 1 Mel. Bernfurskristellen mit 5 Mel.

-OH

NaFl in siedendem W. erhalten (wohl NaHO,BFLENaFl d. h. B. ONA, SNaFl).

Salz a) und a) verwittern in warmer Luft; geschmelsen und languum abgektit, lassen sie NaFl auskristallisieren, welches durch kaltes W. von dem leichter schmelsen berauren Salz getrennt werden kann, aber segleich mit diesem in kochendem W. geliet, wier das anfängliche Salz liefert. Benenzus (K. Sv. Vet. Akad. Handl. 1842, 27; Borel. J.R. 23, 96). S. auch Fluorborskure (Bd. I., 2) u. fluorbors. Kalium (Bd. II, 156).

B. Phosphorborscures Natrium. — Bersture bildet beim Schmelmen mit Na.P.O, die M., welche durch W. oder A. unter Bildung von Na.PO, seriegt wird. Du zu dieser Urwandlung auf 1 Mol. Na.P.O, 1 Mol. B.O, anareicht, so ist das entsprechende Salz will 2Na.O.B.O., P.O., (oder BO.Na.PO., KRAUT). PRINVAULE (Compt. vend. 74, 1249; Bull. sc. chim. [2] 18, 171).

Natrium und Kohlenstoft.

A. Acetylennatrium, Natriumcarbid. Na C₂. — Kohlenstoff ist chase Einwicker auf Na. Vicounoux (Compt. rend. 122, (1896) 115). — Bei der Darstellung von Thichenhomologen nach der Firrie'schen Reaktion blieb in der Retorte ein brauner, explosive Körper, besonders, wenn ein Ueberschuß von Na zur Verwendung kam. Derselbe entwicksich mit W. Acetylen und Wasserstoff. Orozani (Ans. Akad, Krakan 1965, 548). — 1. Natrim schmilzt bei gelindem Erwärmen im Acetylengase, bläht sich auf und sorbiert das Acetylen unter Bildung der Verbindung C. HNa (vgl. B.); bei dunkler Rotglut zerstört es das Acetylen und bildet eine schwarze kohlige M. der Zusammensetzung C₂Na₃, (C₂H₂ + 2Na = C₂Na₃ + 2H), welche mit W. wieder C₂H₂ entwickelt. Allylen bildet bei schwachem Erwärmen mit Natrim ebenfalls Acetylennatrium, C. Na., welches mit Kohle gemengt ist. Burthelot (Bull. soc. chim. [2] 5, 188; J. B. 1866, 514). Dr Forchaum (Compt. rend. 120. (1895) 1215) erhielt Na.C. gleichfalls nur mit 37 % Kohle vermischt als schwarm Masse — 2. Durch Dissoziation von Natriumacetylid-Acetylen. Mozeus (Compt. rend. 127, 917). — 3. Ganz rein erhältlich durch Erhitzen von C. Nall im Wasserstoffstrom auf 220—230°. So dargestellt weißer Körper. Marieror (Compt. rend. 124, (1897) 775, 1026). — Weißes Pulver, spez. Gew. 1.575; wil in Lösungsmitteln, unempfindlich gegen Stoß und Reiben. Wird bei gew. Temp. vom Sauerstoff der Luft nicht angegriffen, verbrennt aber bei gelindem Erwärmen zu Na.CO. Verbrennt in Cl unter Abscheidung vom Kohle, gibt mit Br Kohle und bromierte Kohlenwasserstoffe, mit Jod C.J. Hist ohne Einwirkung; P gibt Natriumphosphid, Wasser gibt C.H. ma NaOH, bei größeren Mengen C. Na. erfolgt Explosion und Abscheidung von C. HCl reagiert nach: $C_2Na_1 + 2HCl = 2NaCl + C_2 + H_2$, suspendint man jedoch das Carbid in Ae., so verläuft die Rk. nach $C_2Na_2 + 2HCl =$ C₂H₂ + 2NaCl. Wird in SO, oder CO, glühend, manchmal erst bei gelindem Erwärmen; dabei erfolgt Abscheidung von C. Wird von CO erst iiber 250° angegriffen; gibt mit H₂S bei 150° C₂H₃ und NaSH; N₃O₄ reagiert bei 270°, N₂O₅ bei 150° unter Glüherscheinung und Abscheidung

von Kohlenstoff. Oxydationsmittel liefern mit Na, C. gegen Reibung sehr empfindliche Mischungen. Beim Verreiben mit gewissen Chloriden und Jodiden im Morser erfolgt Erglühen und häufig Explosion, so mit denen des Hg, Ph, Al. Fe, P. wobei Metall und Kohle in Freiheit gesetzt werden. Aehnlich werden Sulfate schon beim Verreiben im Mörser reduziert. Mationon (Compt. rend. 125. 1897: 1033 . - Thermische Daten: C, Na, (fest) + 2H, O = C, H,

auch A. - 1. Man leitet über Natrium, welches in einem Oelbade erwärmt werden kann, sorgfältig gereinigtes und getrocknetes C.H., erwärmt dann zum Schmelzen des Na. und weiter bis 180%, indem man den Zerfall der gebildeten M. durch Schütteln unterstützt. Die letzten Partikeln des Na wandeln sich nur langsam um, doch ist das Reaktionsprodukt bereits nach einigen Stunden weiß und homogen. Mationon (Compt. rend. 124, (1897) 775, 1026). — 2. Man leitet über Natriumhydrid Acetylen. Die Reaktion geht unter Entwicklung von Wasserstoff schon bei = 80° vor sich, wenn eine Spur W. zugegen 1st, sonst erst bei 42°. Moissan (Compt. rend. 137, (1903) 463. - 3. Man leitet in die auf - 40° abgekühlte Lsg. von NaNH, in Ammoniak Acetylen, wobei die blaue Lsg. farbles wird und Aethylen entwickelt; dann kuhlt man weiter bis auf -60° ab oder verdunstet das NH., Moissan (Compt. rend. 127, 913). — Mikroskopische, scheinbar rhomboedrische Blättchen, sehr zerfließlich und durch W. leicht zersetzbar; siedender Ae, ist ohne Einwirkung, abs. A. zersetzt energisch unter Entwicklung von C2H2 und Bildung von Alkoholat, in Ligroin v. spez. Gew. 0.899 sinkt es ohne Reaktion unter, in Cl. Br und Salpetersäuremonohydrat verbrennt es bei gewöhnlicher Temp.; suspendiert man es in Ligroin und fügt Jod binzu, so wird der Acetylenrest verändert, während Na,C, zuruckbleibt. Aus flüssigem NH_3 umkristallisierbar. Zersetzt sich beim Erhitzen im Vaknum in C_2H_2 und C_2Na_2 , Moissan, desgl. im Wasserstoffstrom bei 220°. MATIONON. — Thermische Daten: C. NaH(fest) + H₂O = C₂H₂(gasf.) + NaOH + 14.5 Kal. — C₂(Diam.) + H + Na(fest) = C₂HNa(fest) - 29.2 Kal. MATIONON. MOISSAN.

3. 50.00 49.86 49 68 47 111 48 18 45 33 48 32 45.21 47.80 3.(18 C. Nan C. Ha

99 99

C. Carbonyl-Natrium, NaCO. - Man leitet in eine auf -50° abgekühlte Lsg. von Natrium in NH, so lange Kohlenoxydgas ein, bis die Lsg. entfarbt ist. - Weiß, schwach fila; detoniert bei 90" oder bei Zugabe eines Tropfens Wasser, sowie wenn auch schwieriger, durch Stoß. Hierbei bilden sich Na₂CO₁, Na₂O and Kohle, wohl auch etwas NaCN, bei Gegenwart von W. auch geringe Mengen von Wasserstoff. Joannis (Compt. rend. 116, (1893) 1520). — Die Zersetzung verläuft nach 4Naco = Na₂cO₂ + Na₂O + 3C. JOANNIS (Ann. Chim. Phys. [8] 7, (1906) 5). — Läßt man Wasserdampfe auf NacO einwirken, so färbt es sich rot, dann dunkelrotbraun, schließlich schwarzviolett und wird schließlich ohne Gasentwicklung in eine visköse dunkelrote Flussigkeit verwandelt. Joannis (Compt. rend. 116, 1893) 1520.

		JOANNIS.						
		1.	2	3	4.			
CO	54.90	55 06	54 71	56 07	55 62			
Na	43 10	44 94	45 29	43.93	44 38			
NaCO	100.00	100.00	100 00	100 00	100.00			

D. Kohlensoures Natrium. Na, CO₃. — Bildung aus Natrium und CO₄ (BL I, 1, bl. CO₃). Filmiges CO₅ graift Natrium nicht an, erst nach einer Stunde seigt sich wegen Anvenheit einer Spur W. ein dünner Ueberung von Bikarbonat. Cantusent (Coungt, rend. I3, 127); Bull. soc. chim. [2] 19, 20). Na, O wird bei gewöhnlicher Temp. von CO₅ gleichfalls nicht augegriffen. Bekrivor (Ber. 12, 1391). Bei 400° vereinigen sich die beiten Körper pletand unter lebhaftem Ergishen sehr schnell. — Die Addition von CO en Na, O Andet bereit bei 230—300° statt, wobei sich ein Tropfen metallisches Na annechdiet. Bekrivor (J. von phys. Ges. 1893, 277; Ber. 18, 1864). — Natrinahydronyd serflicht en feuchter Lett und wird dann durch Aufnahme von CO₅ wieder fest. — Findet sich in vielen Einerslumen als Bikarbonat (Bilin, Ems. Karlsbad, Marianbad, Tarasp. u. a.) gelött, anch in den Natruseen Aegyptena, Kaliforniena, Mexikos und anderer Linder, aus walchen letzteren es als ag, anderthalblach kohlemaures Sals (S. 446) berauskristallisiert. Die Salmhlagerungen der erindischen Seen enthalten etwa gleiche Mengen Na, CO₅ und Na, H₆(O₅). W allace (Chen. I. 27, 205; Bull. soc. chim. [2] 20, 263). In dan Steppen Ungurns aus der Erde auswitternin Natriumkarbonat, auch dasjenige, welches als Verwitterungskrunte auf Thomachiefer eine als Mauersalpeter, Kuhlman (Ann. 25, 28), La dan Steppen Ungurns aus der Erde auswitternin Natriumkarbonat, auch dasjenige, welches als Verwitterungskrunte auf Thomachiefer eine als Mauersalpeter, Kuhlman (Ann. 25, 28), La dan Steppen Ungurns auf der Erde auswitternin D. Mosen (J. B. 1868, 812), Schapsusen (Dingl. 186, 465; J. B. 1869, 981), von Ungurn. J. Mosen (J. B. 1869, 812), Schapsusen (Dingl. 186, 465; J. B. 1869, 981), von Jan. B. Hainer (Pherm J. Trass. [2] 5, 28, J. B. 1868, 759 u. 681); von Na, CO, 10H, O als Manerulpete auf einer mit Zement geputzten Wand vorkommend, Eurandum (J. prakt. Chem. 1875); von Na, CO, 3H, O aus den Cordilleren, Sonickendaus (Ann. 185, 389). — Under Entstehung und Wesen d D. Kohlensoures Natrium. Na, CO2. — Bildung was Natrium und CO2 (Bd. I, I, li-

 Darstellung. — L. Durch gesignetes Umkristallisieren des natürlich sukommenden. S. Povrze (J. Chim. mid. 6, 197), A. Wmann (J. prakt. Chem. 18, 195,

II. Aus der Asche natriumhaltiger Pflanzen. - Die am Seestrande wachsenden Pflanzen, namentlich Solsola, Solicornia, Atroplez, Steho, Mesembryanthemum, Chenopodium, Triglochin u. a. liefern durch Verbrennes, welches in Gruben oder in Oefen [a. PELLEUX E. MASS-LAURAY (Ber. 5, 10 vorgenommen wird, eine Asche, aus welcher durch Auslangen und Abdampfen außer anderen Salzen Na, CO. gewonnen wird. Man unternichte diese Aschen, je nach dem Ort ihrer Gewinnung und den Pfiannen, aus welchen nie stammen, als Barilla mit 25 bis 30°/6, Salicor mit 14, Bianquette mit 8 bis 8°/6 Na₂CO₂ (Wagno's chemische Technol., 8. Aufi., Leipzig 1871, 187). Die Araxesoods, nach Wagnos der Bianquette etwa gleichwertig, ist nach Ameu (Bull. Petersb. Akad. 8, 838; J. B. 1860, 638) viel reichhaltiger. Kelp und Varee, durch Einäschern von Tangen dargestellt, eschalten nur wenige Proz. Na₂CO₂, welches bei ihrer Verarbeitung auf Jod (vgl. Bd. I. 3) und auf KCl wohl gegenwärtig nicht mehr gewonnen wird. Auch das neben K₂CO₃ in der Asche der Rübenmelasse auftretende Na₂CO₃ wird, so weit bekaunt, nur mit ersterum Salmermenset in den Handel gebracht.

gemengt in den Handel gebracht.

III. Aus schwefelsaurem Natrium mit Hilfe von Kalk und Kehk. Leblanc's Sodaprozess. - Man glüht in Flammöfen (Handöfen oder Dreiöfen) ein Gemenge von Na SO, Kreide oder Kalkstein und Steinkohle (ev. unter Umrühren mit einer eisernen Krücke), wobei aus der schmelsenden M. reichliche Mengen entzündlichen Kohlenoxyds entweichen, zieht die L bevor diese Gasentwicklung aufgehört hat, aus dem Ofen, läßt sie in Blechkästen erkalten und mehrere Tage an der Luft liegen, serkleiner und trennt durch systematisches Auslaugen mit W. von nicht mehr als 35° die lösl. Salze von dem unl., aus CaS, CaCO, CaO und überschüssigu Kohle bestehenden Rückstande. Die erhaltene Lauge, welche 23 bis 28 B. zeigt, liefert durch direktes Eindampfen ein unreines Sodasalz, welches außer 65 bis 70 % Na₂CO₄ wechselnde Mengen von NaOH, Na₂SO₄, Na₂SO₄, Na₂SO₄ Na,S, NaCl u. a. m. enthält und welches zur Umwandlung des NaOH in Na, CO,, des Na, S, O, und Na, S in Na, SO, unter Zusatz von Sageaplass oder Kohlenpulver kalziniert wird. Häufiger wird jedoch ein reiner Sodasalz dargestellt, indem man das beim Einengen der Lauge al Sodamehl niederfallende Na. CO., H.O., solange es sich unter statem Zalei

frischer Lauge noch hinreichend frei von fremden Salzen ausscheidet, allein calciniert und die hierbei übrig bleibende Mutterlauge auf NaOH verarbeitet.

1. Verkältnis und Beschaffenheit der Rohmaterialien. — Leblanc wandte auf 100 T. Na₃SO₄ 100 T. Cat'O₄ und 50 oder 55 T. Kohle au, die in 10 verschiedenen Fabriken gebräuchliche Mischung enthält nach Senzuner-Krstzen. Répert. chim. appl. 1862, 231; C-B. 1963, 452; auf 100 Na₂SO₄ 902 bis 121 Cat'O₄, 35 bis 73 Kohle, letztere von sehr ungleicher Beschaffenheit. Dieses sind mit Berlieksichtigung der Verunreinigungen auf 3 Mol. Na₂SO₄ 3 bis 4 Mol. Cat'O₃ und 12 bis 18 At. Kohle. (Rechn. 100 Na₂SO₄, 70 4 u. 93.0 Cat'O₃, 33 8 u. 50.7 C; bei Versuchen in Tiegeln ist viel weniger Kohle nötig. In einer Zusammenstellung von Lunger. Handb. d. Sodandustr. • indet sich folgende Tabelle von Mischungen für Handöfen:

	Eigene Mischung	Meschung v Tunnant Glasgow, für kulz Soda	F 5 5	(trockener Kalketein) Kleine Fabr in Lancashire (Kalk ale maser Schaum vom Kaustizieren mit 50°, (40)	Große Fabr. am Tyne (Kreide mit 4 5% HrO)	Rheinische Fuhr. 1878	Franz Fabr 1877 (Soda für Bleicher)	Dieselbe (Soda für Sodasalz;	Dieselbe /Soda f. kau- straches Sodassla,	Flansische Fabrik
Glaubersalz Kreple oder	100	100	100 10	0 100	100	100	100	100	100	100
Kalkstein	112 5 120	105	95 10	4 220	103	100	100	100	104	101 - 102
Kohle	46-52	58	56 6	0 67	60	45	32.7	34.8-36	36	39

Die Materintien brauchen nur oberflächlich gemischt zu sein. — Statt der Kreide kann man auch Aetzkalk anwenden; als Kohle dient nach Payre stark backende Steinkohle, nach J Kolb zweckmäßiger weil alsdann die Bildung von Cyanverbindungen vermieden wird. Koks —

2 Schmelzprozens, — aj Durch die erste Einwirkung der Hitze wird das Na₇SO₄ des Gemisches mit Hilfe der Kohle zu Na₂S redaziert, wobei nach Ungen, Schnensk-Kentenn u. a. fast ausschließlich CO₂, auch bei überschüssiger Kohle kein CO entwickelt wird Ist statt der Kreide Aetzkalk angewandt, so nhumt dieser das entwickelte (1), oder das der Herdguse auf - bi Das Na,8 setzt sich sogleich mit dem CaCO, in Na, CO, und Cas um, anf Aetzkulk wirkt es nicht ein. Da aber ein Teil des CatO4 sein CO4 verliren hat, bevor es Na, vorfand, so ist ein Ueberschutt an CaCO,, wie ihn die Vorschriften eutbalten, bei der fabrikmaßigen Darstellung erferderheh. Auch die it ein Teil dieses Veberschusses dazu, die schmelzende Masse poros zu ninchen und das Ende der Operation anzusentses dagn, ale schmeizende Masse poros zu interieu und das Zhie der Operation augustigen da er in derselben in Beruhrung mit Kohle Kalk und CO bildet. Hiernach würden die Gleichungen NassO₄ + 2C = Na₂S + 2CO₂, und Na₂S + CaS + Na₂CO₂ die Bildung der Soda ausdrücken, wie auch Schreuber Kristen, Priotze in a annehmen; erhitzt man aber die Rohmaterialien in diesem Verhältnis, so bleibt nach J. Kous (Ann. Chim. Phys. [4] 7, 118 $^{\circ}$ J. B. 1866, 842, die Hältte des Na₂SO₄ unzersetzt, weil die Einwirkung der Kohle auf das CaCO₂ zu derselben Zeit wie die auf das Na₂SO₄, im ganzen also nach der (deichung: Na₂SO₄ + CaCO₂ + 3C — Na₂S + CaO + 2CO₂ + 2CO stattfindet - Da nin Na₂S nicht durch Kulk zersetzt wird, auch die Sodaschmelze kein Aetznatron enthält, so muß das CO₄ der Soda entweder das durch Reduktion des Na, O4 entetandene sein oler aus den Feuergasen stammen was nach Kola sowihl durch den Umstand, daß die Darstellung in undurchlissigen Tregeln nicht gelingt, sowie durch den anderen bestätigt wird, daß auch bei Anwendung von Astzkalk statt Kreide Soda entsteht. Doch bestreitet Schrenkri-Kritisku (Ann. Chim Phus [4] 11, 220; J B 1867, 304 die Mitwirkung der Feuergase, die Unmoglich-keit, in Tiegeln Soda darzustellen und die Bildung von Actzkalk bei der Reduktionstempe-ratur des Na₂80, Erhitzt man nach ihm mit 100 T. Glaubersalz, 70 bis 75 T Kreide. 15 T Kohle beschickt Tiegel, indem man sie in die soeben aus dem Oten kommende Sedasehmelze stellt und mit derselhen bedeckt, so wird Atznatronfreie Soda gebildet, obgleich bier Fenergase ausgeschlossen sind. Auch wird, wie ein besenderer Versuch zeigt, bei dieser Temp, das Call), nicht durch Kohle verändert, vielmehr nimmt, wenn man den Tiegel mit Kalk stutt mit Kreide beschickt, dieser das durch Reduktion des Na, O, freiwerlende i O_x auf, so daß ebenfalls Soda erzeugt wird. Luxus Ha Richtigkeit der Sonzwan-Krstsza'schen Versuche · driger Temp dargestellte und daher nur gefrittete, nicht geschmolsene Behoode enthält viel Na.S. Anderseits kann bei zu starkem Erhitzen Natrium verfüchtigt werden, auch ist solche verbraam Bode rotfleckig und gibt an Alkohol Na.S ab, welches unter Entwicklung von CO drei Entwicklung von CO drei Entwicklung von CO drei Entwickung von CO drei Entwicklung von CO drei Entwickung von CO drei Entwickung von CO drei Entwickung von CO drei Entwicklung von CO drei Entwicken werden müssen. — Bog. schweise Schmeisen (Behimmel) enthalten zuviel Kalkstei dessen übermäßiger Zasatz seinerseits das Entsteben der roten Schweisen wirhibert – Dicht gestosene (sog. weiche) Schmeisen sind schwer auszulangen. — Wird fertige von schmeise noch längere Zeit in sanarstoffhaltiger Ofenluft erhitzt, zo geht das CaS in ten über, welcher dann beim Analangen Na.SO4 ernengt. Palouze (Compt. rend. 46, 266; J i 1859, 718). J. Kotz.

- 3. Beschaffenheit der Sodaschmelze (Rohoda). Die Sodaschmelme enthält Na.C., CaS.CaCO3 und CaO, außerdem AlgO4.FeO und Fa.O., 8iO., Kohle, Na.SO4 und Nac'l ac Na.S., falls etwas davon der Zers. entgangen, oder Na.S., falls em stark erhitet wedigt. Sie enthält kleinere Mengen durch A. aussiehberes NaCNS und Na.SeO4. Schutzm Krether (Bull. soc. chim. [2] 14, 119; Techn. J. B. 1870, 178). S. auch Untum (Ann C 289, J. B. 1852, 778) und unten. Sie enthält kein Na.O and kein Calciumorysulturwise Therman, Durman, Untum. Sie enthält kein Na.O and kein Calciumorysulturwise Therman, Durman, Untum. Sie enthält kein Na.O and kein Calciumorysulturwise Therman, auch aus folgendem hervor: a) Na.O mit CaCO2 genchmolzen bei CaO und Na.CO2. Kyrastom (Chen. Soc. Qu. J. S. 186; J. B. 1830, 183; The Chem. 1860, 371; Techn. J. B. 1868, 266). Alkohol entrieht weder der trockenen, Kyrastom und beweisender ist, der angefenchteten Sodaschmelse NaOH. Pricoure (Ann. Chim Phys. [4] 7, 283; J. B. 1806, 848). b) Der Gehalt der Sodaschmelsen an CaO ist sellen genug, um mit dem vorhandenan CaS Oxysulfaret zu bilden, weder das vom Duras angenommene CaO,2CaS, noch das vom Untern CaO,3CaS. Die aus gleichen Mol. Na.SO. mit CaCO2 dargestellte Sodaschmelse enthält keinen CaO. Außerdem voreinigen mich CaS mit CaO nicht beim Glüben. Pricoure. Ueber Verunreinigungen a. S. 487.
- 4. Verduderungen der Sodaschmelse an der Laft. Trockene kohlendioxydfreis lab bewirkt bei gewöhnlicher Temp. und bei 100° keine Veränderung. J. Kolla, erst bei Bbis 300°, Pelouze, und rascher beim Githen tritt Bildung von CaSO₄ ein. Anch trockene CO₅ wirkt nicht ein, feuchtes CO₅ erzengt CaCO₅ und Ca,SH)₅. An feuchter kohlendionische haltiger Luft entstehen nacheinander Ca(OH)₅ und CaCO₅, das Na₅S wird in Na₅S₅O₅ in CaS languamer in CaSO₄ (gunächst wohl auch in CaS₂O₅, Keaut) verwandelt. Am de Cyanverbindungen wird an feuchter Luft NH₆ entwickelt. Enthält die Sodaschmelse Kim, welches in ihr als Fo₅O₄ vorkommt, so wird dieses durch das CaS gunächst in FeS thegeführt, hierauf in FeSO₄, wirkt als solches auf ein zweites Mol. CaS und bewirkt in diese Weise eine fortschreitende Gipsbildung. J. Koll. Kine Sodaschmelze mit 29 % Na₅CO₅ enthielt nach 27 Jahre langem Liegen nur noch eine Spur davon. O. L. Kendarn (J. prot. Chem. 79, 127; J. B. 1850, 716).
- h. Verkalten der Sodaschmelze beim Auslaugen und Reinigung der Rohaodalauge. Ein Haupterfordernis der Sodaschmelze mit W. werden Laugen erhalten, deren Gehalt en Na₂CO₂, NaOH und Na₂S mit der Konzentration, der Dauer des Auslaugens und der Tengwechselt, indem durch diese Verhältnisse ein kleinerer oder größerer Teil des in der Sodsschmelze enthaltenen Na₂CO₂ in NaOH oder Na₂S verwandelt wird. a) Wird Sobschmelze mehrere Tage mit kaltem W. in der Ruhe behandelt, so enthält die Lauge auße Na₂CO₂ NaOH und eine Spur Na₂S; der Sodarückstand enthält allen Kalk als CaS oder m CO₂ gebunden; er verändert eine Lörung von Na₂CO₂, mit der man ihn übergießt, nicht mehr b) Dieselbe Sodaschmelze auf dem Filter mit kaltem W. ausgewaschen befatt eine Lauge mit nur ½ soviel NaOH als bei a) erhalten wurde und einen Rückstand, welche mit einer Lag, von Na₂CO₂ noch NaOH zu bilden vermag, c Kocht man dieselbe Sodsschmelze 4 Stunden mit Wasser, so enthält die Lag, außer ebensoviel NaOH wie a, ach viel durch Einwirkung des CaS aus Na₂CO₂ erzeugtes Na₂S. Ebenso bildet der Sodardstand b), wenn er mit Sodalag gekocht wird, außer NaOH auch Na₂S. Priouze imm Chim Phys. [4] 7, 283; J. B. 1866, 848). Achnliche, zum Teil ältere Versuche, mit angestellt, um die Nichtexistenz eines Calciumoxysulfurets in der Sodaschmelze zu erweins, rühren von Kymasron (Chem. Soc. Qu. J. 11, 155; J. B. 1858, 647) her; dieser nimmt eine Verbindung von CaS mit CaCO₂: CaS in dem Sodarückstande au, W. Gomase (Chim. N. 1862, 269; Techn. J. B. 1868, 243), Schennar-Kernnen (Ann. Chim. Phys. [4] 1, 412; J. B. 1864, 7661.

Das Na₂S der Sodalaugen kann entweder in der Sodaschmehre fertig gebildet sein mit der Einwirkung des CaCO₅ beim Schmelzen entgangen, oder wurde in äherhinder Soda durch Wechselwirkung von CaS₆ oder KSH mit Na₂CO₅ erzengt. Kunappen. Kunappen. Kunappen. Kunappen. Diese Umsetzung des CaS mit Na₂CO₅ beim Auslangen.] gegangen. Diese Umsetzung erfolgt leichter in sehr verdünnten Filmsghalim.

adchen, welche viel überschüssiges Na₂CO₂ enthalten und wird durch NaOH oder Ca OH), in der Lesung verhindert oder verzeigert. J. Korn

Zur Entfernung des in der Lauge enthaltenen Na,8 läßt man dieselbe durch einen Koksturm einem kräftigen Luftstrom entgegentröpfeln, welcher oxydierend wirkt, Gossage, Achnich und billiger wirkt ein Dampfstrablinjekter, Hangakaves, Auch die "Karboni-Na Silikat.

this Fe2O3 der Sodaschmelzen geht beim Anslaugen in FeS über und löst sich als this Fe₂O₃ der Sodaschmelzen geht beim Ansingen in Fest uner und 1981 sien aussches weder in Na₂(1)₃ nuch in Nath. Enthält über die Soda Na₂S oder wird dieses beim Auslaugen gebillet, so entsteht das die Laugen grün oder gelbbraun färhende Eisennatriumsulfid, welches sieh besonders in konz Laugen läst und die sich aus ihnen abseheidende Soda gelb oder rot färht. Solche Laugen hinterlassen beim Absampfen schwarzen aglänzende oder hei geringerem Eisengchalt gelbrote Massen, welche heim Schmelzen ausgen Laft grün und farbles werden, sich beim Anziehen von Wasser wieder färben au der Luft grön und endlich unter Bildung von Na S.O., ockrig werden. Beim Stehen, besonders in verdünntem Zustande, setzen sie das D ppelsalz ab und entfarben sich. Auch Kochsalz und Ammeniumsalze fällen dasselbe, J Korn ebenso benerken Einblasen von Lutt, O Ward, Erhatzen mit Saipeter, Biersalze Balano, Chlorkalk, Kupferoxyd, Pricknen Spatemenstein, Hassen und Peoo, J Kola ton Chem Phys [4] 10, 106 J B 1866 849 die Entfärbung solcher Laugen PbSO, klart sie rusch durch Bildung von PbS E Korr Bull soe chim. [21 21, 431 Durch Zusatz von Pht) werden sowihl Soin te zersetzt, als auch Eisen medergerissen. Owen Eagl Pat 757 v 19. Jan 1885 Sulndschwefel wird durch Elektrolyse entfernt. Deacos u Hohren Engl. Pat 1844 v. 10 Febr 1885 Newall u Lisson füllen das Fisen durch ZuO und CO2 als Ferroeyanzink, weiches durch NaOH wieder zu Na₄Fed N. und Zr (OH), ungewandelt werden kann. HURTER, CARRY U. GASKELL beseitigen das Fe in Na, Fe t N. a. nach Na, Fe t N. a. + 6Na, N₂, O₂ + 2Na, CO₂ + H₂O \Rightarrow 6Nat NS + 6Na₂CO₃ +2NaH(Oz + Fel) -

6. Verhalten der Salalaugen. - CO, fällt aus der Lauge ein wasserhaltiges Aluminiumsilikat Schrung-Krister Das beim Emkochen niederfallende Sodamehl enthalt ils Vernureinigungen Kieselshure Al OH, und eine allmühlich steigende Menge NaOH. Sind die Laugen kochsalzfrei, aber reich an Na. S.O., so twit dieses beim Einko hen zuerst und um so rascher heraus, je mehr Natiff zugegen ist. Natif bleibt bis gegen Ende des Einkachens gelost und mengt seh dann in stegender Menge dem Sodamehl bei Sind gleichzestig Nat I und NaySO, vorhanden, so ist die ausgeschiedene Soda aufangs durch die Hauptmenge des Sulfits zuletzt haupt-ichlich durch Kalbsalz vernnremigt. J. Koin. 420. (Ams. Phys. [4, 10, 127] J. B. 1806, 849. Aus ätznatronhaltigen Laugen scheiden sich beim Einkochen allmahlich alle anderen Salze ab, so dab nur NaOH gel at bleibt. Kot B

7 Sodarockstande - Ihr Gehalt an Kalk ist ein wechselnder und netragt bei den Rickatanden der Fabriken 1 bis 6 %. Priotze Andere Bückstande enthelten den gesammten Ka'k an CO, gebunden oder als CaS. Dennersater Bull soc chim. 21 1, 346. J. B. 1864, 767. Noch andere enthalten auf 2 Mol. CaS. 1 Mol. Kalk, E. Korr. Compt. rend. 61, 560. J. B. 1863, 778, doch ist dieses Verhältnis schwankend, von dem der Rohmaterialien abnärgig and berechtigt in hit zu der Annahme eines Calentmoxysulfurets. Seinkunkn-Krynkk Compt. rend 61, 640; J. B. 1865, 778. Sie erzeugen mit Na₂CO₃ weniger leicht NaOH, als der in ihnen enthaltene Kalk für sich tun wurde, auch bilden sie weniger Na₄S als CaS für sich mit Nag(1), zusammengebracht. Aber eine Mischung von (as und (30) verhält sich gegen Nag(1), wie Sodarnekstand, E. Korp "Compt. rend. 61, 726. J. B. 1865. 778., nach Kore, weil beide sich zu Calemanysulfuret verhinden, nach Senzunzu-Kestage, weil die Gegenwart des Kalks NaOH bellend, die Zers des Cas beeinflußt S oben - Die Ruckstände enthalten undesliche Natriumverbindungen und bedingen dadurch den Natriumverlust in der Sodafabrikation, weicher die zu in und darüber vom Natzum der Sodaschmelze betragt. Schwinze-Kreyver (ompt rend 75, 1184 C.-B. 1873, 88 Sie enthalten einen Teil des Natzums als Eisennatzumsulnd. E. Kore, einen anderen als Aluminium-Natzum-PRIEBBEN Techn J B. 1866, 164.

8. Regeneration des Schicefels aus den Ruckständen etc. - An der Luft getrockneter Sodartickstand entbalt auch tas, and Cas,O. Unava Durch die beim Liegen an feuchter Last emtretende Oxylation werden nachemander gebildet Calciump lysu fid, CaS,O2, welches sich dann in Schwefel und (aSO), zerlegt, und endisch (aSO), 1st auch (Og zugegen, so werden vorübergehend H.S und Schwefel in Freiheit gesetzt, welche dann ebenfalls zur Billiung von Cal jump lysuind, Carlo, und von Carll, thick gelen Diese Verhältnisse benutzt man zur Regeneration des Schwefels aus den Sodaruskstanden. Man läßt dieselben

in großen Haufen en der Luft liegen, webei eich die Mann erwärent und im Innem seh einigen Wochen eine gelögtfine Farbe annimmt. Die Wilconstiwichlung kann so etark werin, daß die Haufen glübend werden. Brand (Z. engest. Chen. 1991, 258). Ueber die sich eine abspielenden chemischen Prosesse: Schappun (Diegl. 1981, 48); Kradumaan (Diegl. 284 a.2. Standenmor (Diegl. 284, 284); Brunn (J. Soc. Chem. Ind. vo. 48, 270, 296). Die an der Luft oxydierte Masse wird aufgehacht und nötzigemfalls zerschapun nochmals 24 Stunden der Luft ausgesetzt und mit kalten W. emgelangt. Der beerbei bleibende Rückstand erleidet, wann er in Graben wiederum der Luft ausgesetzt wird, eine werter Oxydation; rascher erfolgt dieselbe, wenn man ihn in Guillen mit durchlöcherten Beite der Wirkung der aus den Kaminen ausgesaugten Feberungsgese aussetzt, wonach er ma 8 bis 10 Stunden sum nochmaligen Auslangen ruff ist. Dieses Verfahren wiederholt ner 3 bis 4 mal. Die gewongenen Laugen, von denen die ersten handschilich Polyselfid & 8 bis 10 Stunden sum nochmaligum Auslangen rulf ist. Dieses Verfahren wiederhult na 3 bis 4 mal. Die gewonnenen Langen, von denen die ersten hanptstichlich Polysulide bletzteren vorwiogend CaS₁O₂ enthalten, werden vereinigt und in einem grafisieurnen instrapparat mit SO₂ behandelt, bis alles Calciumpolysulide unter Ausscheidung von Schwetel na CaS₂O₃ ungewandelt ist. Indem man nunmehr das CaS₂O₃ durch Zufügen von HCl meigt wird einerseits ein Niederschlag von Schwefel, andersunden SO₃ gewonnen, welche, durk Erwärmen ausgetrieben, zur Zersetzung einer sweiten Pertien caleiumsulfidhaltiger Lage dient. Der niedergefallene feste feinkörzige Schwefel wird gewaschen und unter Wesse mit Hilfe von gespannten Dünglen geschmolzen, webei man die Reste freier Sinse der Schren mit etwas Kalkmilch beseitigt. Hierdurch wird ungleich das Arnen als Armenleitungsulfid gelöst. In der Ruhe sammelt eich der Schwefel als untere Schicht, über das Wasser, welches die Salm aufgenommen hat und in welchem der Gipe verteilt in berhält man 80 bis 65 ½ des Schwefels der Sodarüchstände im reinen Zustande. M. Staarsen (Techn. J. B. 1868, 185; J. prakt. Chem. 196, 88). Zum Zerlegen des CuS₂O₃ kann me nich die mit MnCl₃ und PeCl₃ vermischte Salmäure unwenden, welche in den Rüchstände der Chlorgewinnung enthalten ist, nachdem man das in ihr enthaltene PeCl₃ durch Zustan von CaS zu FoCl₄ reduziert und den hierbei niederfallenden unreinen Schwefel aufferzt in Schwefel abscheidet. L. Mour's Verfahren (Engl. Pst. v. B. Sept. 1863; Chem. N. 1967, 17; 1868, 461; Techn. J. B. 1808, 177) bewirkt man die Oxydation der Sodarüchstände breid Einpremen von Luft und erwengt in dieser Weise möglichst ein Gemenge von 1 Mel. Oxyd. mit 2 Mol. Calciumpolysulfid, welches mit HCl serweitst unter Entwicklung von wunig Ellen einer der Schwefel abscheidet. CaS₁O₃ + 2CaS₂ + 1 + 6HCl = 3CaCl₃ + 8₄₊₂ + 8H₂O₃. Ueber diese Schwefel abscheidet, CaS₂O₃ + 2CaS₂₊₁ + 5HCl = 3CuCl₁ + S₁₊₂ + 3H₂O. Usber diese Verfahren s. auch Schappy (Dingl. 346, 341). En gibt nach Charce J Soc. Chem. Int. (1882) 264) nur 30 %, Ausbeute an Schweful. Usber Shalishe Vorschläge win die von Schappyre n. von Mond; Letouton (Wagner's Jahrender. 1988, 176), Kopp (Wagner's Jahrender. 1988, 176); Kopp (Wagner's Jahrender. 1988, 193); Townsend n. Walken (ibid 1881, 179); Norle (ibid 1982, 201); Julian (Engl. Put. v. 9 Febr. 1981); Mawdern n. Macparlann (Engl. Put. (1995) No. 11178).

Schappyre n. Heldio (D. R.-P. 2621; 4610; 6896), vgl. auch Lorion (Dingl. 288, 283) gewinnen H₂S nach: CaS + MgCl₂ + H₂O = CaCl₂ + MgO + H₂S, und regularism die Ausgangsmaterialien durch Einleiten von CO₃ nach MgO + CaCl₃ + CO₄ = CaCO₅ + MgCl₅ wobei man die Wirkung des MgCl₅ durch Zugade von HCl unterstützen kann, weiche des Mg dann in Lag hält. Aus dem H₂S gewinnt man mittele SO₅ wieder Schweful. Chams

Schapping u. Heldio (D. R.-P. 1821; 4610; 6895), vgl. auch Lowon (Dingl. 181, 181) gewinnen H₁S nach: CaS + MgCl₂ + H₂O = CaCl₃ + MgO + H₂S, und regunarism de Ausgangsmaterialien durch Einleiten von CO₃ nach: MgO + CaCl₄ + CO₄ = CaCO₅ + MgCl₅ wobei man die Wirkung des MgCl₅ durch Zugabe von HCl unterstitiem kann, weiche der Mg dann in Lag hält. Aus dem H₂S gewinnt man mittels SO₅ wieder Schweful. Chamn is Cause (Engl. Pat. (1883) 5068; Engl. Pat. (1887) 8866) vartreben nach einem Verschieß von Gosnage (Engl. Pat. (1887) 7416) H₂S durch CO₅, welches möglichet fred van verdunnenden Fremdgasen sein muß, und verwerten das H₂S dann, Claum (D. R.-P. 1865; Engl. Pat. (1882) 3606; (1883) 5070, 5058, 5059, 5060) durch Verbrennen mit O in Gegunwrit von Fe₂O₅. Dieser Prozeß hat große Verbreitung gewonnen. Junion (Cham. End. 1866, 1864) Ph. Ein weiteres Verfahren von Millen n. Ort. (D. R.-P. 20142, 28067) hat sich miss eingebirgert; vgl. Harrichten von Millen n. Ort. (D. R.-P. 20142, 28067) hat sich miss eingebirgert; vgl. Harrichten (Chen. Ind. 1866), 434); Duotucon u. Rotten (Chen. Ind. 1860), 434); Harrichten (Chen. Ind. 1860), 434); Harrichten (Chen. Ind. 1860), 4384); Harrichten (Chen

Luxur (Handb 2 Aufl. II, 713 für Mörtel und Fußboden; schließlich Luxur Dingl. 216, 375 zur Verwendung in der Glasindustrie; Stohmann sowie Brock als Dünger. Vgl. auch Drianore, Wagner's Jahresb 1854 60 - Geschichtliche Angaben bei Schrinner-Kertnen Bull soc chim. 2) 9, 419, Techn. J. B. 1868, 184, und L. Mond Techn. J. B. 1871, 276.

Drianose , Wagner's Jahresb | 1854 | 60 — Geschichtliche Angaben bei Schrieber & Bull soc Jim. 2 | 9, 419, Techn. J. B | 1868, 184, and L. Mond Techn. J. B. 1871, 2765. Hier folgt noch ein Verzeichnis der wichtigsten älteren Arbeiten über Lehb an 'a Nodaprozeb B Under Ann 61, 129, 63 | 240, 67, 78, J. B. 1847 u. 1848, 1044. — Jim. 81, 283; J. B. 1852, 773. — J. Brown Phil. Mag. [2] | 24, 16; J. B. 1847 u. 1848, 1044. Kynaston Chem. Soc Qu. J. 11, 155, J. B. 1858, 647. — Geskade Chem. N. S., 213; J. B. 1863, 740. Schrieber-Kertere Repert chim appl. 4, 231; C. B. 1848, 452; J. B. 1862, 663; Bull soc. chim. 2 | 1, 169; [2] | 2, 475, J. B. 1863, 739, 1864 766; Compt. rend. 61, 640, J. B. 1863, 778; Bull soc. chim. [2] 7, 207; J. B. 1865, 904 | Jan. 9, 419, J. B. 1868, 826; J. B. 1865, 778; Bull soc. chim. [2] 7, 207; J. B. 1867, 904 | Jan. 9, 419, J. B. 1868, 826; J. B. 1864, 767; E. Korp. Compt. rend. 61, 560 u. 706, J. B. 1865, 778; J. Kölle Ann. Chim. Phys. [4] 7, 118; S. 135; 10-106, J. B. 1866 849; J. Haronkayes Chem. N. 15, 219 u. 282; J. B. 1867, 906 Wagnet Chem. N. 16, 17; J. Chem. Soc. [2] 5, 407; J. B. 1867, 906 — Ueber neuere Vervellkemmungen Tiemann Entwicklung der Chemischen Industrie con A. W. Hodynann 2, 469; Smith. ibid. 435; Krausharn Progl. 226, 412; Mactear Chem. N. 37, 16; 35, 130; 36, 273; Hewith Chem. Ibid. 1878, 89; Stermann D. R.-P. Chem. Ind. 1879, 399; Fischer Dingl. 234, 300; Lungl. 234, 305; Lungl. 231, 345; Pechning Chem. Ind. 1880, 57; Schecker-Kestyner ibid. 1880, 167; Faccher-Kestyner ibid. 280; 241; Neubl. 280; 241; Rawes ibid. 283, 1580; Part J. Soc. Chem. Ind. 100; Newhall. Fingl. Pat. 489, 311, Weldon Chem. Ind. 1880, 57; Schecker-Kestyner ibid. 244, 71; Schecker-Kestyner ibid. 250, 168; Grouven Ond. 206 Pat. Krmt. Und. 256, 251; Rawes ibid. 253, 1580; Part J. Soc. Chem. Ind. 5, 10; Part J. Soc. Chem. Ind. 5, 10; Part J. Soc. Chem. Ind. 5, 11; Jaine Dingl. 230; 168; Grouven Ond. 206; Romer-Kestyner ibid. 253, 1580; Part J. Soc. Chem. Ind. 5, 11; Jaine Dingl. 273, 571; Chance Ding J Soc Chem. Ind. 12, 1030; and andere selbständige Werke bes. Li xoz, Handbuch der Sodamdustrie

 Aus schwefels, Natrium mit Hilfe von Ferrioxyd, — Man mischt 125 T. trockenes Na₈SO₄ mit 80 T. Fe₂O₃ und 55 T. Kohle (wobei man statt des Fe,O, zu Anfang die entsprechenden Mengen FeCO, Magneteisen, Eisenhammerschlag oder metallisches Eisen anwenden kann, dann aber eine dem Reduktionsvermögen dieser Körper entsprechende Menge Kohle in Abzug bringt), erhitzt das Gemenge in einem Sodaschmelzofen, bis es weich, tergig, endlich halbflüssig wird und durch reichliche Entwicklung brennbarer Gase anschemend ins Kochen gerat, Wenn diese Gasentwicklung nachzulassen beginnt, läßt man die rotglühende M. in eiserne Kasten ausfließen und in ihnen erstarren, setzt die abgekühlten Blöcke auf dem aus Roststäben gebildeten, 2.5 m über der Sohle liegenden Boden eines Gebandes, in dessen oberen Teilen die Luft frei zirkultert, einem kalten und mit Feuchtigkeit gesattigten CO2-Strome aus, wobei Blöcke von 250 k in 8 bis 10 Tagen völlig zu einem schwarzgrauen Pulver zerfallen. Dieses nötigenfalls gesiebte Pulver gibt an W. Na₂CO₃ ab, wahrend schwarzes fein verteiltes natriumhaltiges FeS zurückbleibt, welches getrocknet, zu SO_7 and Fe_2O_8 verbrannt wird and in dieser Form wieder in die Fabrikation zurückkehrt. Da aber das so wiedergewonnene Fe_2O_3 bereits Na_2SO_4 enthalt, so wendet man bei allen folgenden Operationen auf 125 T. Na, SO, 140 T. dieses Fe₂O₃ und 70 bis 75 T. Kohle an. E. Kopp (Ann. Chem. Phys [3] 48, 81; J. B. 1856, 793. Bereits Mainkage u. Alban, später F. E. Stempas stellten nach einem Ahnlichen Verfahren Soda dar. S. Wassen Regesten der Sodafubrik. Lerpzig 1866 35

Verlauf der Renktien nach E. Kore. $2Fe_1O_1 + 3Na_2SO_4 + 16C = Na_6Fe_6S_1 + 14CO + 2CO_1$; ferner erzeigt hie Verbindung $Na_6Fe_4S_3$ mit 20 und 2CO_1 das unbediehe oder doch sehwer zersetzbare. $Na_7Fe_4S_4$, sowie. 2 M.d. Na_7CO_4 . Dagegen verläuft nach A. Stronkryk Ann. 107, 333; J B. 1838, 647) der Proxeß nach $hNa_2CO_4 + 2Fe_4O_4 + 13C = 2Na_2S_2Fe_5$, $+ 4Na_2CO_4 + 9CO_2$ oder doch s. * mit Schwefel

und Eisen verbundenen Natriums bereits als Na₂CO₂, der Rest als Na₂O in der Schmelzenthalten ist, und dab die Schmelze bei Anwendung von mehr Fe₂O₂ als diese Glei hung erferliert metalhisches Eisen oder Ferrouxyd beigemengt euthält. Wasser bildet aus les Schmelze eine schwarze Gallerte, welche mit mehr W. wegen Gehalt au Eisennatriumsulh 1 zu einer grünschwurzen Flüssigkeit gelöst wird. CO₂ macht die mit W befeuchtete Schmelze rus und stark aufschwellen, entwickelt H₂S und bewirkt, dat das FeS beim Auslaugen mit Wasser als die hier nicht einelse multiger Rickstand, jedoch noch nicht mit wurd kallerte. Bei Gegenwart von Nauerstoff aufhält die Lames auch Na. O₂ daher Luftvaterte zu von Bei Gegenwart von Sauerstoff enthält die Lauge auch Nars.O., daher Luftzniritt zu vermeiden ist. Wanneck Dingl 192, 417; Techn J. B 1869, 178 fand die aus 105 T. Nars.O. 40 Fe,O, and 25 Kehle also aus 6, 2 and 16 Mol.) im Gutenentagel dargestellte of most kohlensäurefrei, der Eisengehalt hatte sich durch Aufnahme von Eisen aus dem Tiegel t z

I auf b vergrößert

V. Aus Natriumsulfat nach anderen Methoden. (Vgl. auch S. 426. -1. Durch Umsetzung mit K,CO₃-Lsg. werden K,SO₄ und Soda erhalten, Hagen (1768). — 2. Durch Zers. mit CaOH, Delius (1789). Achard, Schere u. a., mit Sr OH)₂. Ungerer (Dingl. 188, 144. mit BaOH., H. Fuller, Samuel, mit BaCO₄. Kolreuter, C. Lenno, oder besser mit BaH₂(CO₈), WAGNER, BRUNNER. Die Zers durch Kalk, welche unter gewöhnlichen Umstämfen unvollständig ist. Astron. wird durch Kochen unter starkem Denek beschlerungt und vervollstämigt. A G. Hunten London Jonen of arte 1866 222; Techn J. B. 1868 120 sie verlauft bei Gegenwart von BatO₁ gleichfalls vollständiger. Fieles Dingl. 228, 71 Ein teemenge von Alkalianlfaten und gepulvertem Kalkstein zersetzt sich, wenn es unter Wasser mit Co, behandelt wird, in 5 Stunden zu Alkalikarbenat und Gips. Poscowski Ber 6, 1140. = 3. In ähnlicher Weise wie NaCl (vgl. S. 435) wird auch Na, St, durch Gluben mit Thonerde im Wasserdampfe in Natriumaluminat verwandelt, Tillgman; leichter und gleichfalls unter Auftreten von 30, erfolgt die Lerbeim Zusammenschmelzen von Glaubersalz und Thenerde oder Kieselsburg und K.h. Bienerke v. Braden Voor u. Fronk. D. R.-P. 31675 , rösten Glaubersalz mit Dien Magnesia, Kalk oder Kreselsäure und behandeln die entstandene lockere M. mit (O) wieder t Sulfat zu Sulfid reduziert wird. Das gleichzeitig entstehende (1), wird zur Ueberfuhrung von Sulfid in Karbonat benutzt. — 4. Natriumsulfat wird bei leichter Retglut unterhalb fes Schmp, von Na_1SO_4 and Na_2CO_3 mit einem Gemisch von CO_2 and CO behandelt, no to Na_1SO_4 + CO_7 + CO = Na_2CO_3 + SO_4 = CO_8 Kaysan. Yorku and Witters of R -P 36386 Smith a Hant J Soc Chem Ind 3, 645. k untendese Reaktion model bestatigen 5. Die Lag, von Glaubersalz wird mit CaSO, versetzt und SO. hmemgeleitet. Die so entstehende Lag, von NaHSO, wird mit Kalkmilch umgesetzt, Gutzkow (Dongl, 236, 148), - 6. Man erhitzt gelöschten Kalk sowie Kresol oder Phenol mit Na,804, wobei sich Ca804 und Kresolnstrium bildet, welch letzteres in wdr. Lsg. mit (O, zerlegt wird. Stavener J Soc. Chem. Ind. 7, 807; Engl. Pat. 17657. CHEM. FABRIX GRUNAU D. R.-P. 48270). - 7. Man reduziert Na,80, in der Hitze zu Sulfid und verwandelt dueses durch CO, und Dampt in Karbonat. Davis Z. angew. Chem. 1888, 615.

VI. Aus Natruousulfid. - 1. Durch Zers, mit CO, Gren, Pelletan u. viele andere. S. unten. — 2. Durch Behandeln von Na, S-Lsg. mit Al OH . wober H.S entweicht und durch (O, zersetzbares Natriumaluminat erhalten wird. Wagner. — 3. Durch Zers. der Lsg. des Natriumsulfids mit Cu₂O und Umwandlung des erzeugten NaOH in Na₂CO₂ durch Glüben mit Sagespanen. PRUCKNER. PERSOZ, So nach R Wassen Regesten der Sodafabrikaties Longring 1896, we exist am h die literatur über diese Verschlage zu nuden ist und I. da. J. B. 1863, 224. — Die Natriumsnihd, sing kann durch Umsetzung von BaS mit Na. 34. gewennen werden. Chemis die Farsik Schaff. D. R. F. 57707. brauchbare Alkalisa 11. laugen ethalt man auch z B durch Einfin-Benlassen Nags-baltiger Schlacken in Wasser Araating Runterion Stylli arg D R-P 52536

VII a. Aus Kryolith. 1. Durch Gluben mit Kalk, wedurch der Kryolith nach der Gleichung Na, AIFL + 30a0 = Na, AIO, + 30aFl, umgesetzt wird -Man vermischt 100 T. gepulverten Kryolith mit etwas mehr als 127 T. Cat O₂, erhitzt das Gemenge im Flammofen nicht bis zum Zusammensintern, tragt as noch heiß in Wasser ein und läßt in die gewonnene Aullösung von Natriumaluminat das beim Glühen des Kryolith-Kalkgemenges erzengte

CO₂ eintreten, wodurch natriumhaltiges Al(OH)₃ gefällt wird. Die überstehende Lag, von Na₇CO₃ wird entweder zur Kristallisation verdamuft oder durch Behandeln mit Kalk auf NaOH verarbeitet. H. Schwars, Beschreibung der Harburger Krychthfabrik. Inngl. 106, 283; J. B. 1962, 666, welche nach dem Verfahren von J. Thomas. Dingl. 106, 441; arbeitet. Andere Beschreibungen von J. Bisso (Répert chim. appl. 1862, 463; C.-B. 1863, 960); L. Smith (Chem. N. 23, 270; C.-B. 1871, 106; Beschreibung des Ofens: J. Thomas. (Dingl. 167, 362; Techn. J. B. 1863, 333 — 2. Man kocht fein gepulverten Krychith entweder mit 6 Mol. Aetzkalk und Wasser, wodurch eine Lag, von Natriumaluminat erhalten wird, die man wie beschrieben behandelt; oder man wendet auf 2 Mol. Krychith 15 Mol. Kalk an, wodurch beim Kochen NaOH, Calciumaluminat und CaFl, entstehen (2[Na₁A|Fl₂] + 15Ca(OH)₂ = 6NaOH - Ca₂Al₂O₃ + 6CaFl₄ + 12H₂O. L. Smith. Salarwing. Mitteil. hannover Generbever. 1862, 170; C.-B. 1862, 577; J. B. 1862, 666 kocht ehenfalls 3 T. Krychith mit 2 T. Kalk und Wasser, aber zersetzt die gewonnene und vom CaFl₂ getrennte Lag, vom Natriumaluminat durch kochen mit stwas uichr als der zuerst angewandten Menge Krychith zu Al-OH₁₄ und NaFl, welchen letztere Salz durch Kochen mit Kalk unfösliches Cafl₄ und NaOH hiefert. Statt des Kalke laßt sich auch BroOH₂ zur Zem, des Krychiths verwenden. R. Wagnen (Techn. J. B. 1863, 343). — Oder man kocht 1 T. Krychith und 1 T. Cat O₃ mit 30 bis 40 T. Wasser unter Zugabe von etwas Na₂CO₄, weiches zur Einleitung der Reaktion erforderheit ist. Die vom gebildeten AkOH₂ und CaFl₃ abhltrierte Sodalösung wird eingedampft. Bauen (D. R.-P. 54824 — VII b. Aus. Natriumfluorid. NaFl., gelatinöse Kieselsäure und CO. setzen sich um nach: 6NaFl. + SiO₃ + 4CO₃ + 2H₃O₃ + 2H₃O₃ - 4KHCO₃ + 4KHCO₃ + 2H₃O₃ - 4CO₃ + 2H₃O₃ - 4KHCO₃ + 4KHCO

VII b. Aus Natriumfluorid. NaFl, gelatinose Kieselsäure und CO, setzen sich um nach: 6NaFl + SiO₂ + 4CO₂ + 2H₂O = Na₂SiFl₄ + 4KHCO₃; man verwendet eine 30°, ige Lsg. von NaFl; das entstehende Na₂SiFl₄ wird durch Flußspatschlamm in CaSiFl₄ und NaFl umgewandelt. Kranz

(D. R.-P. 65784).

VIII. Aus Kochsals mit Hülfe von Ammoniumkarbonat. — Methode von Henning, Dyar, Grey u Hairison, nach welcher Schlösing u Rollard (Ann. Chim Phys. 14 d.; Techo. J. B. 1968, 199 von 1866 bis 1858 zu Poteaux fabrikmäßig Soda darstellten; spater von M. Honiowann in Archen, E. Solvay in Coullet bei Charleroi (Bull. soc. chim. [2] 19-479; Ber. 6, 842 u. 846 und seit der Wiener Ausstellung an rielen andern Orten angewandt, hat diese Methode dann den Leblanc-Prozeß zum großen Teil verdrängt. Siehe R. Wasing (Deutsch Industr. Ztg. 1873, 341; C.B. 1873, 836. Borlovvand (Bull. soc. chim. [2] 19. 286. — Man leitet in eine Lösung von 30 bis 33 T. NaCl. in 100 T. W. 85. bis 10 T. Ammoniakgas und hierauf überschüssiges (O2, wodurch NH4Cl und NaHCO4 gebildet werden, welches letztere sich größtenteils ausscheidet, durch Abschleudern und Waschen gereinigt und durch (Flühen in Na2CO5 verwandelt wird. Die Mutterlauge läßt beim Erhitzen für sich CO2 und NH4 entweichen, den Rest des NH4 gewinnt man durch Erhitzen mit Kalk. Th. Schlösing (Repert, of Pal. Invent. June 1855, 489; Techn. J. B. 1855, 60). Wendet man auf 100 T. NaCl, das vorher mit Hilfe von Soda von Caleiumund Magnesiumsaizen befreit ist, 22 T. MI, etwa gleiche Molekület an, so biebt mehr als die Halfte der NaCl ungersetzt; bel 44 MH, auf 100 NaCl werden etwa 105 T. statt 143.6 NaHCO4 erhalten, bei noch mehr NH4, steigt die Ausbeute, aber auch der Verlust an Ammoniak. Hikenix (Mittell, hennow Geierebever 1858, 18 C. B. 1858, 197; Techn. J. B. 1958, 57. — Falis auf 1 Mol. NH4, nicht mehr als 1 Mol. NACl vorhanden ist, enthalt der durch CO4 erzeugte Nd auch NH400, um so mehr, je größer die Menge des NH4, im Verhähms zum NaCl genemmen wurde; bei 3 Mol. NaCl auf 2 Mol. NH4, ist et ammoniakrei. K. Last, nach Honiomaxn's Mittellungen Z. Ver. deutscher Ingen. 18, 33 und 141. Vgl. auch Gesener Ber. 7. 1874 647. Nach Seiner Chem Zig. 1890, 1900, behautzt man in der Praxis auf 100 kg Soda 200 bis 220 kg NaCl während theoretisch mit 110 bis 115 kg erforder het sind. Die Umsetzen g

MgCl. Chlor oder HCl gewinnt, oder aber man verarbeitet die Laugen auf kristallisiertes NH₂Cl. Auch die definitiven Endlaugen werden noch nach Möglichkeit ausgenutzt.

Eine Variation des Sof vay-Verfahrens besicht darin daß man statt der MH₂ anwendet.

2. Die leichtsüchtigen Produkte der Destillation tienseller Abfalle. Baudings. 1832.

Wagner's Jahresb. 1858–102; Brit. Polyt. Centr. (1858–1032. — b. Garwisser. Greifan Dingl. 223, 52; Wallace u. Claus. Engl. Pat. (1877, 272. u. 2842. Chem. N. 38–263. Wagner's Jahresb. 1879–302. — c. Substituerte Ammoniake wie Methylamia etc. Oritiku. u. Miller D. R.-P. 5786, 9376, 13397; Wagner's Jahresb. 1878–361; 1880–268; 1881–264. Literatur über den Solvaypioreß: Weldon Dingl. 210–543.; Volvo did. Annot tibid.); Balke ibid. 212, 143., Wagner i Jahresb. 1878–361, Volvo did. Annot tibid.); Balke ibid. 212, 143., Wagner i Dingl. 222, 77, 370; Gemlan. Dingl. 223–32. Solvay ibid. 236, 48; D. R.-P. 16131 u. 16229. Premier Engl. Patent 2695, Bei. 14. 1297., Sum chtrainann u. Kocke (D. R.-P., Ber. 16, 813.; Schlosing. D. R.-P. 101d. 1244. Solvay D. R.-P. 104d. 2323., Pannella u. Simpson (D. R.-P. 33255.; Treat J. Soc. Chem. Ind. 4, 799. Wiese u. Pratt. Engl. Pat. 3673 v. 21. Febr. 1984.; Mond u. Jarnay (D. R.-P. 31682.) W. 66. Engl. Pat. 3680 v. 6. Juni 1884. (Die beiden letzteren verwenden Natzumsulfat. Schlosing. Philosophysika. Engl. Pat. 1525 v. 10 Mai 1884; Engl. Pat. 1436 v. 10. Apr. 1885; Kelly a Weight Engl. Pat. 8680 v. 6 Juni 1884. (Die beiden letzteren verwenden Nathiumbullat. Schloung D. R.-P. 37347., Geneell. (Engl. Pat. 4274 v. 7. Apr. 1885; Schreid. D. R.-P. 30163., Parrell a Sirfson D. R.-P. 39667); Mathieson a Hawhitzer (D. R.-P. 40967, 41960.) Schreid Z. angew. Chem. 1888, 283); State D. R.-P. 45107); Corwell (D. R.-P. 41981.) Schway (D. R.-P. 43019.; Schwais (Z. angew. Chem. 1889, 445, 486., Claus. Schwais (Z. angew. Chem. 1889, 445, 486., Claus. Schwais (D. R.-P. 48267); Clark (Soc. Chem. Ind. 8, 193; Engl. Pat. 3668.; Chiloteres (D. R.-P. 45714.; Schweiß (Chem. N. 64, 4.; Chem. Ztg. 1892, 691); Vivias D. R.-P. 53227; Lyte a Steinheiß (D. R.-P. 68718); Fassnenden Z. angew. Chem. 1893, 139, 165, 224, 256). Kind (D. R.-P. 66327); Schweiß Chem. Ztg. 18, 1947); Jahmay (J. Soc. Chem. Ind. 48, Marreville, Dagen u. Co. (D. R.-P. 77390); Jerisch (Z. angew. Chem. 1887, 688, 713.)

Eine Kombination des Lanlanc- und Solvay-Verfahrens liegt darm, daß die nach ersterem gewennenen Sodarückstände mit MgCl, behandelt werden und die hierbei gebisiete Magnesia, sowie das aus dem überschüssigen MgCl, durch Zusatz von gebrannten Kalt Magnesia, sowie das aus dem überschüssigen MgCl, durch Zusatz von gebrahnten Kast gefallte MgcOH, zur NH, Entwicklung aus den Salminklangen der Ammenniksodafabrikat, is verwendet wird, wober wieder MgCl, entsteht. Schappena a Heibig Dingl 245, 505–246, 279–Vgl. hierzu Charck (Dingl 240–33), Brack Bull, soc chim [2] 40, 81. Herzu Vid 83). – Ferner durin, daß zu einer gesattigten Lag von Na₂SO₄ die demselben entsprechende Menge NH₂ zugefügt, und unter Einleiten von CO₂ festes Na₂SO₄ eingetragen wird; man erhält so eine mit NH_{4/2}SO₄, NH_{4/1}CO₂ und NaHCO₄ gesättigte Losung. Write x (Engl. Pat. 5005 v. 3. Dez. 1883, Ber. 17, Ref. 505), Cangr. u. Henrich (Engl. Pat. v. 11 Tez. 1883, Ber. 17, M4. – Eine andere Kombination der beiden Progesse besteht dama, daß das beim Lemanc-Prozell gewonnere Cast durch Einleiten von H₄S in lösliches Hydroutlid verwand-it, wird, welches mit Na.CO₂ umgresetzt wird; neben Gins entsteht so Na.H. sulfid verwand-it wird, welches mit Nage Og umgesetzt wird; neben Gips entsteht so Na H. das durch Emiesten von CO, in Bikarbonat verwandelt wird, während das entweichende Hr5 entweder auf Schwefel verarbeitet wird oder zur erneuten Veberführung von CaS in Hydro-ulfid dient Leiten J Soc Chem Ind 10, 214

IX. Aus Kochsalz mit Hilfe anderer Methoden. - 1. Durch Zersetzung mit PbO, wobei basisches Bleichlorid und NaOH entstehen, welches letztere in geeigneter Weise mit CO₂ behandelt wird. Scheele, S. die Beschreibung dieses von Bacher modifizierten Verfahrens bei Clarmam "Pingl. 196, 496; Techn. J. B. 1870, 176. Vgl. Krab. Engl. Pat., Chem. Ind. 1878, 398.; Soc. anonyme Lobratyk. P. R.-P. 23791). Auslaugung von NaOH mit Alkohol. Das Verfahren hat wenig Aussi bt. Monusos (J. Soc. Chem. Ind. 1890) 160. - 2. Durch Umsetzung von NaCl mit K_yCO_g: aus der Lange kristallisiert KCl, dann Na_yCO_g. Bergmann u. Meyer, oder falls noch CO_g eingeleitet wird, zuerst NaHCO_g. Bischoff u. Weldon Engl. Pat. (1881) 980). - 3. Aus einem feuchten Gemenge von Aetzkalk und Kochsalz effloresziert nach mehrwöchentlichem Stehen an der Luft Na. (O. Scheele, Guyton-Morveau u. Carry, - 4. Ein Gemenge von Kochsalz mit MgCO, erzeugt, wenn es bei Gegenwart von wenig W. unter Druck mit CO, gesättigt wird, sich abscheidendes NaHCO, und MgCl, W. Wernsen (Mechanics Magaz, 1866, 150; Techn. J. B. 1866, 127); Bontas (Inngl. 224, 621). Man trigt NaCl, dem eine geringe Menge von Ammoniumsalz hinzugefügt worden ist, th cine gesattigte Losing von Magnesamkarbonat ein; da hierbei vol NaHCO, in Lag bleiben wurde, so sättigt man dieselbe Lag nochmals mit Magnesambikarbonat und wir derh. It das Verfahren, bis eine genütgende Anreicherung stattg funden hat; das Blarbenat wird dann in Karbonat übergeführt. Carrage D. R.-P. 79221; D. R.-P. 81103. —

5. Man glüht ein Gemenge von Na HPO, und NaCl unter Zutritt von Wasserdampf, wodurch HCl und Na PO, entstehen, löst in Wasser, leitet CO, ein und trennt das wiedererzeugte Na HPO, durch Auskristallisieren von der Soda. A. R. Arrott (Ber. 7, 658). — 6. Man gluht NaCl mit Zn₂P₂O₂ oder Pb₂P₂O₂, kondensiert das übergehende Metallehlorid, laugt den Rückstand mit W. aus, behandelt ihn mit CaO und setzt das erhaltene NaOH mit CO2, das Ca3(PO4)2 mit dem Metallchlorid um. Man-GLERITTE (Compt. rend. 50, 760; J. prakt. Chem. 51, 124). - 7. Man behandelt ein rotglühendes Gemenge von Kochsalz und Cr.O. mit Wasserdampf, wodurch HCl und Na, CrO4 entstehen. Durch Reduktion des Natriumchromats mit Kohle wird Na, CO3 erzeugt und das augewandte Cr,O3 regeneriert. C. Kessler (Bull. soc. chim. 12, 8, 299; Techn. J. B. 1867, 185). - 8. Man bringt Kochsalz bei Weißglübhitze mit Wasserdampf und mit Al₂O₃ oder Kieselsaure zusammen, wodurch außer HCl Natrium-aluminat oder Natriumsilikat gebildet werden. Diese werden durch CO₂ oder durch Aetzkalk zerlegt. Tilghman, Gossage u. A. Vgl Lieber (Dingl. 231, 519; GRUNRERSO U. VORSTER (Dingl. 221, 93; C.-B. 1883) 556. The Kayser Patent-Compagny, D. R.-P. 632231; Lake J. Soc. Chem. Ind. 11, 36, Claus (D. R.-P. 72642 9. Statt Thonerde laßt sich auch Bauxit verwenden; man behandelt die zu Ziegeln geformte Mischung bei 400 bis 500° mit einem Gemisch von 80, Luft und Wusserdampf; die entweichende HCl wird kondensiert, der Ruckstand mit reduzierenden Gasen behandelt, und das entstehende Aluminat wie gewöhnlich behandelt. CLAUS (Z. angew. Chem. 1892, 554). -10. Ein Gemenge von Kochsalz mit einem Eisennatriumsulfid von der Zusammensetzung Fe₄Na₂S₃ wird in einem Ofen, dessen Sohle aus einer Schmelze von 1 Mol. Na₂S und 3 Mol. BaS hergestellt ist, auf Rotglut erhitzt; das hierbei durch die Einwirkung des Sauerstoffs und unter Abgabe von Chlor erhaltene, aus Na SO, und Fe,O, bestehende Reaktionsprodukt wird mit Kohle gemischt und von neuem erhitzt. Hierbei entsteht ein Doppelsulfid Fe₄Na₆S₈, welche mit einem Strome von feuchtem CO, und genau der erforderlichen Menge Sauerstoff behandelt, Soda und das neben NaCl als Ausgangsmaterial benutzte Eisennatriumsulfid Fe₄Na₅S₅ ergiht: $Fe_4Na_6S_3 + 2CO_2 + O_2 = 2Na_2CO_3 + Fe_4Na_2S_3$. Raynaud (D. R.-P. 57330: Ref, von Sachse, Ref, 25 c, 91). — 11. Aus Kochsalz mit H.SiFl₆ gefalltes Na_2SiFl_6 wird durch Kochen mit Kalkmilch, Spilsburg u. Maugbam, in NaOH und CaSiFl₆ oder durch Kochen mit Kreide, Kessler, in Soda übergeführt. - 12. Man behandelt Magnesiumoxalat mit NaCl und HCl, und zersetzt das ausfallende NaHC, O, mit MgCO, Bontto (Wagner's Jahresb. 1877, 291). - 13. Aus konz. Kochsalzlösung fällt überschüssige Oxalsaure Natriumoxalat, welches durch Kochen mit Aetzkalk, Samuel, oder mit Kreide und Aetzkalk, Wagner, in NaOlf übergeführt wird. — 14. Man behandelt in einem Generator das mit Brennstoffen gemischte Kochsalz derartig, daß es in der Reduktionszone von CO und CO₂ zersetzt wird nach; 2NaCl + CO₂ + 2CO Na_CO₂ + COCI, + C, und laugt die Asche aus. HARDTMUTH II. BENZE (D. R.-P. 74937, 74976). - 15. Man erhitzt eine innige Mischung von Kochsalz, Kohle und H₂80, in einem Ofen. Es entweichen HCl und SO₂, der Ruckstand wird auf Soda verarbeitet. Robinson (Dingl. 260, 234).

16. Man gewinnt zunächst durch Erhitzen von HNO₃ mit Natriumchlorid und MnO, Chlor; die entstehenden Nitrate werden nach dem Eindampfen gegluht und die entweichenden Stickoxyde wieder in HNO, verwandelt. Der Gluhruckstand wird mit W. unter Durchblasen von Luft erlutzt, wobei NaOH in Lsg. geht, welches durch CO, in Karbonat verwandelt wird,

während die Manganoxyde von neuem in den Prozes zurückgehen. Strvessos

(J. Soc. Chem. Ind. 20, 139).

X. Aus Natriumnitrat. - 1. Natriumnitrat wird mit Kohlepulver stark zusammengepreßt und verbranut. Aus der Asche wird Soda durch Kristallisation gewonnen. Das entweichende CO dient entweder zum Heizen oder wird zwecks Bikarbonatdarstellung zu CO, verbrannt. Brown, Engl. Pat. 11008 n. 11009 v. 6. Aug. 1884). — 2. Kohlenstoff und Wasserstoff wirken im Momente ihres Entstehens bei Rotglut derart auf NaNO, ein. das Na₂(X)₂, NH₃ und CO₂ gebildet werden; der nascierende Kohlenstoff und Wasserstoff wird durch Erhitzen irgend eines billigen Kohlenwasserstoff auf 500 bis 900° dargestellt. BAUDOIN u. DELORT (D. R.-P. 57254). - 3. Man erwarmt ein Gemisch von NaNO3 und Aetzkalk bis fast zu der Temp., bei welcher Zeisetzung eintritt und leitet überhitztes CO, und Wasserdampf hinzu; die entweichenden nitrosen Gase schlagen sich mit dem Wasserdampf zu HNO₈ nieder, während das gebildete Karbonat mit Wasser ausgelaugt wird. Voot u. Wichmann (D. R.-P. 69059). — 4. Man stellt durch Gluben von NaNO, mit CaCO, ein mit W. auszulaugendes Gemisch von Na, O, und ('aO dar; die entweichenden Salpetrigsauredampfe dienen, nachdem sie mittels Luft und W. in Salpetersäure verwandelt sind, zum Auflösen von Bleiglätte, also zur Darstellung von PbiNO2). Durch Umsetzung desselben mit Nat'l entsteht das wieder für den Anfang des Kreisprozesses notwendige NaNO₃, während das sich bildende PbCl₂ elektrolytisch wiederum in Chlor und Pb zerlegt wird, von denen das Letztere in Bleiglatte 22 verwandeln ist. Lyte (D. R.-P. 61621). Das CaCO₃ kann auch durch Fe, Os ersetzt werden, wodurch dann allerdings nur NaOH erhalten wird. LYTE (D. R.-P. 64542). — 5. Bei der Darstellung von KNO, aus NaNO, und R. O., (vgl. S. 31 wird gleichzeitig Na. O., gewonnen: bei der Zers von NaNO, durch Thueerde oder Kieselsäure behufs Darst von HNO, (vgl. Bd. I. 1. HNO,) erhält man Natrunaluminat oder Suhkat, welche Verbindungen auf Soda oder NaOH verarbeitet werden konuen.

XI. Der Natronfeldspat kann in gleicher Weise zur Darst, von Na₂CO₂, wie Kalifeldspat zur Darst, von K_4 CO₂ dienen S. 158).

NII. Auf elektrolytischem Wege. — 1. Man elektrolysiert eine Leg. von NaCl und verwandelt das entstehende NaOH durch Einleiten von CO, in Bikarbonat, welches seinerseits wieder in Na₂CO₂ übergeführt wird. Mass (D. R.-P. 46318, 48757, 57670). Man kann sogar den Prozeß so führen, daß die Bildung von Bikarbonat vermieden wird und direkt kristallisierte Soda entsteht. Hempel. (Ber. 22, 2475). — Man elektrolysiert NaCl bei Gegenwart gelatinöser Thonerde oder AlCl₂, so daß sich an der Kathode Natriumaluminat bildet; dieses wird zum Schluß durch Einleiten von CO₂ zersetzt. Hemmte u. Dubosc (D. R.-P. 66089). — 3. Man elektrolysiert NaCl derart, daß man in den Kathodenraum Fettsäuren bringt, mit denen verbunden das NaOH als Seife an die Oberfläche steigt; diese Seife wird alsdann durch CO₂ zerlegt. Parker u. Robinson (J. Soc. Chem. Ind. 13, 528 Vgl auch dieselben Engl Pat 1888 14199; 1895 4920; Pauker Engl Pat. 1882 237 33 Kelleren Engl Pat 1891; 20713; Craney Engl. Pat (1894 9079 - Firzoffalle Engl. Pat (1892 9799); Steiker u. Löwe (D. R.-P. 55172); Craney in Bevan J. Soc Chem Ind. 11, 203

2. Verunresnigungen der technischen Soda und Reinigung. — Ine nach einer dieser Methoden, insbesondere die zach Lentanc's Verfahren dargestellte Soda (ebense das Aetznatren des Handels enthält meist als Beimengungen Na,80, und Natl. Auch folg Verunreinigungen kann sie enthälten. Na,8,0,... — Na,8cci N.,... CaVO, Dasselbe löst sich durch Vermittlung des Na,CO, in Wasser und bleibt auch hach efterem Umkristallisieren beigemischt Die Leg setzt bei O' eine Verbindung von Na,CO, mit (aCO, als westes Kristallpulver sb. behält jedoch noch etwas Kalk gelüst. Bauss Pogg. 24, 367. — Auch MgCO, ist zuweilen in dieser Form vorhanden. Buchwiz (Repert 35, 373. — Arzen, aus dem Schwefelkies stammend mit dessen Hilfe die II₂SO₄ und das Na, SO₄ dargestellt wurden, die zur Soda-

bereitung dienten Selbst käuft, Natrium earbon, purum enthielt Arsen, durch H₂S aus der mit lie 1 übersättigten Losung bei 70° zu fallen. Fresenti 8 Z anal, Chem 6, 201; J. B. 1867, 846). Natriumsilikat und Phosphat. H Wurtz (Chem. Gaz 1852, 205; J. B 1852, 358). — Eisensutriumsilikat und Phosphat. H Wurtz (Chem. Gaz 1852, 205; J. B 1852, 358). — Eisensutriumsilikat und Phosphat. Hermente. Le Rieque de Monchy (Compt. vend 66, 363). — Vanadin- und Fluorgerbindus-zen. Rammunnung (Ber. Berl. Akad 1864, 680, J. B. 1864, 185). Baunganung (Insertat, Göttingen 1865 – Vgl. S. 414) — Al OH₃, besonders wenn die Soda aus Kryohth erhalten wurde — Selen, Fresentin. — 77, Mo, To, Ni, Co. — Neuere Analysen technischer Soda: Lecanning (Bull. soc. chim. Belg. 18, 11904) 404).

Ist Na₂CO₃ durch wiederholtes Umkristallisieren (wobei Gav-Lussac (Ann. Chim. Phys. 55, 221; Ann. 12, 15) durch gestörte Kristallisation kleine Kristalle erzeugt) von diesen Beimengungen, namentlich von den Chloriden und Sulfaten befreit, so enthält es noch Eisen, zu dessen Entfernung man trocknet, in der Silberschale zur dunklen Rotglut erhitzt, den Rückstand mit einer zur Lösung nicht ganz genügenden Menge kalten Wassers übergießt, verdampft und glüht. Erst nach dreimaliger Wiederholung dieser Operationen färbt sich die Lag. durch H₁S nicht mehr grün, dieh enthält das Na₂CO₃ dann noch Sputen SiO₂. Staß. — Aus NaHCO₄ wird durch Auswaschen der fremden Salze und 2- bis 3-stündiges Erhitzen nicht bis zum Rotglühen fast reine Soda erhalten. Doch wird hierbei nur ein Teil der SiO₂ unlöslich, der Rest ist mit Ammoniumkarbonat wie beim K₄CO₈ (vg), S. 155) zu entfernen. H. Wuhtz. (Vgl. auch S. 442.)

3. Eigenschaften des Natriumkarbonats, I. Wasserfreies Na (Oz. -Erntromer's bassech kohlens. Natrum. Soda. Alkalı minerale fizum. Das durch Erhitzen entwasserte Na₇(O₈ ist weiß, undurchsichtig, vom spez. Gew. 2.407 bei 20° Favre u. Valson (Compt., rend. 77, 559, 2.6459 Karsten, 2.509 Finnon (J. B. 1847 n. 1848, 41), bei 0° vom spez. Gew. 2.509, beim Schmelzpankt 2.041 G. Quincke (Pogg. 138, 141; J. B. 1809, 35), bei 800 bis 1000°: 1.9445 -- 0.0040 (t -- 900) BRUNNER (Z. anorg. Chem. 38, 350). Es schmilzt in maßiger Glühhitze leichter als K. CO., Jacquelin (Ann. Chim. Phys. 3 32, 205). Schmp. 814° CARNELLEY; 810° LE CHATELIER (Bull. soc. chim. [2] 47. 300., 849.2° V. Meyer, Riddle n. Lamb (Ber. 27, 3140). 851° Ramsay n. Et morfopoulos (Phil. Mag. [5] 41, 62 C. 852.0° Heycock n. Neville of Chem. Soc. 67, 1601; 861° Mc. Crae (Wiedem, Ann. 55, 95); 853" HUTTHER II. TAMMANN (Z. anorg, Chem. 43, 1905) 215). - Verliert beim Schmelzen, selbst im trockenen Kohlendioxydstrom erhitzt und darin erkaltend, etwas CO, JACQUELAIN, Der Gewichtsverlüst beträgt im bedeckten Platintiegel bei Gelbglut 134 bis 138^6 0, bei Rotzlut wird das CO, bis auf 0.54 % wieder aufgenommen Schakken Aus 116 134; J B 1860 116). Her Verlust an CO, steigt beim Erhitzen mit dem Gebläse bis auf 1.75 °, nicht aber höher, falls sich das Na (O3 in der kohlensäurereichen Zone der Verbrennungsgase befindet. Wird während des Erhitzens mit dem Gebläse in den Tiegel CO, freie Luft geleitet, so steigt der Verlust proportional der Zeit des Glübens und betragt bei 4 g Na, (O₆ im Mittel 1.5 mg in der Minute, Mallard (Ann. Chim. Phys. [4] 28, 86). Nach Kissland (Z. angele. Chem. 1889, 332) verliert es bei 400° otwas (O₂, bei schwacher Rotglut sogar 1.75 ° , im CO2-Strom, welche es beim Erkalten darin nicht vollstandig wieder aufnimmt, Heffelmann (Z. angeie. Chem. 1889, 374). Teber Benutzung des chem. reinen Na, CO, als Urtitersubstanz vgl. Werke ther analytische Chemie, namentlich Museung Analyt. Chem. 1904,; Lincx Chem. techn, Unters, Meth., Berlin 1888, Bd. I. 82

Verflüchtigt sich im heißesten Teil der Bunsenflamme 7.50, Bunsen, 7.38, Northon n. Roth (J. Americ, Chem. Soc. 19, 155), mal so schnell als die gleiche Menge NaCl. Verändert sich bei Rotglut in einer Atmosphäre von CO, nicht, in einer solchen von N. mehr noch von H. findet Bildung von Oxyd und Hydroxyd statt. Dittmar Trans, R. Soc. of Edinburgh [2]

35, 429. Bei zweistündigem Erhitzen im Stickstoffstrom entstanden 1.759°, NaOH, im Wasserstoffstrom ist die Umwandlung noch starker. Dittige (Soc. Chem. Ind., 7, 730). — Wasserdampf treibt aus dem in einem Platingefäß schmelzenden Na₂CO₃ Kohlendioxyd aus. Jacquelain, und zwai infolge Biblung von NaOH. Gat-Lussac u. Thénard.

Dissoziiert bei hoher Temp, im Vakuum und kann so vollständig verflüchtigt werden. Dissoziationsdruck im Vakuum, Lebeau (Compt. rend. 137, 1255:

Temp.	in	٥,	700	730	620	680	290	1010
Druck	123	mm.	1	1.5	2,5	10	12	14
Temp.	izz	0:	1050	1080	1100	1150	1180	1200
Druck	in	mm:	16	19	21	28	38	5000

Das geschmolzene Na, CO, leitet den galvanischen Strom gut und wird unter sturmischer Gasentwicklung an der Anode in CO, Na,O und etwas Kohle zerlegt, P. Burckhard (Jenger Zeitschr, 5, 393; J. B. 1870, 157), FAVRE u. Vatson (Compt. rend, 78, (1874) 668). - Kohle zerlegt beim Weißglühen in Na und CO4. Hierbei erfolgen Austritt des CO2, Reduktion und Verflüchtigung des Na gle ibzeitig; auch wenn bereits ein Teil des Na,t O, als Natrium verdampft ist zeigt sich der Rest noch nicht in Na₂O verwandelt. A. Stromeyen Ann. 107, 3636 | Ceber Reduktion mit Kohle, vgl. Darstellung von Kalium (S. 4). – Erhitzt man eine Mischung von Na. CO, mit Aluminiumpulver im Wasserstoffstrom, so findet ruhige Reduktion statt, und die kalteren Teile des Rohres bedecken sich mit einem Natriumspiegel. Franck (Bull. soc. chim. [3] 11, 439). Amorpher P. zu mindestens 6 At. mit 1 Mol. Na, Og gemischt, zerlegt es beim Rotglühen vollstandig. wobei Na, PO4. Kohle und (O entstehen und der überschüssige Phosphot sublimiert: 21° + 3Na₂CO₄ - 2Na₂PO₄ + 2C + CO Bei mehr Soda bleibt ein Teil unzersetzt. Die Einwirkung beginnt bei 220°, doch erhält man bei dieser Temp und reil licher bei 240° statt der Kohle eine lobliche, hummsartige Substanz, vielleicht aus anfangerzeugtem Phosphorkohlenstoff hervorgegangen Draokndorpe C-B 1941, 855; J B 1801 110. — Schwefel wirkt erst bei 275° auf Na₂CO₃ unter Bildung von Natriumsulfid und Na₂S₂O₃. Fordos u. Gelies (Ann. Chim. Phys. [3] 18. 86 beim Schmelzen werden Na2S2 und Na2SO4 erzeugt. Schort. -Silicium wirkt auf Na, CO, wie auf K, CO, (S. 159). — Wird von Fl in der Kalte angegriffen. Morssan. Gibt mit CCl., NaCl. CO, und COCL. QUANTIN (Compt. rend. 106, (1887) 1074). - Fe, Og. Schaffgotsen. FeO, Stromeyer (Ann. 107, 366), treiben beim Schmelzen (O, aus. letzteres schmilzt nach Berrnier mit Na, CO, zu einer homogenen grunlichen M. zusammen. - Beim Schmelzen von gleichen Molekulen FeS mit Na, CO, entweicht ein Gemenge von etwa 3, CO, und 1, CO, welche audem anfaugs gebildeten Fet'O, entstanden sind; die geschmolzene schwarzgrune köringe M. löst sich in W. teilweis mit schwarzbrauner, an der Lutt dunkelgrun werdender Farbe und enthält NaOH und Eisennatriumsuifd. E. Kopp (Bull, soc, chim. 2 5, 207; Techn. J. B. 1866, 170). - Das Na, (O, reagiert und schmeckt alkalisch, ist jedoch noch weniger åtzend als K,('U, --Unlösl, in thissigem NH, Franklin u. Kraus (Americ, Chem. J. 20, (1898) 824). Unl. in CS., Arctowsky . Z. anorg. Chem. 6, (1894) 255).

			BERKFLIUS.	SCHAPPROTECH.	DALTON	KIRWAN.	Jacqui	REALS
Nn_1O	62 1	58 53	58 757	58 65	59 6	59.98	60.78	58.72
CO,	44	41.47	41 243	41 35	40.4	40 05	39 23	40.59
Nage Oa	106.1	100 00	100,000	100 00	100.0	99.91	100 00	1010

Jacquaran's Soda war im Kohlendioxydetrom geschmolzen.

11. Verhindungen mit Wasser. — Das trockene Na₂CO₄ erhitzt sich mit Wasser (thermochemisches vgl. S. 445) und löst sich dann. Aus der lag.

kristallisiert das Natriumkarbonat 1, je nach der Temp, bei welcher sie eingedampft wird; 2, je nachdem die kochend bereitete Lsg. bei freiem, bei gehindertem oder doch beschranktem Luftzutritt erkaltet, mit verschiedenem Wassergehalt. Das Heptahydrat, welches sich bei Luftabschluß bildet, wird in zwei Modifikationen von verschiedener Kristallform und Löslichkeit erhalten. Auch das Mono- und Dekahydrat zeigen eine eigentumliche Löslichkeit, — Die wss. Lsg. des Na₂CO₃ verliert beim Kochen CO₂, und zwar in Normallsg. beim Durchleiten eines Knallgasstromes in 11 Stunden 10 ° ₀, in 38 Stunden 16 ° ₀. Küster u. Grüters (Ber. 36, (1903-748). — Wird in Lsg. bei gewöhnlicher Temp, durch Schwefel langsam, beim Kochen rasch unter Entwicklung von CO₂ in Polysulfid und Thiosulfat verwandelt. Da die umgekehrte Reaktion rascher vor sich geht, so ist die Einwirkung im zugeschmolzenen Rohr nur sehr begrenzt. Senderens (Bull. soc. chim. [3] 6, 800). — Veber die Einwirkung der wss. Lsg. des Na₂CO₃ aus seiner Wsst. Lsg. Marguerite (Compt. rend. 43, 50; J. B. 1856, 113). —

a) Mit 1 Mol, H.O. - Naturlich als Thermonatrit (Dana's Syst. 6, Aufl. 300, 1050) Harte I bis 1.5; spez. Gew. 1.5 bis 1.6. Fallt beim Einkochen der wssr. Lsg. nieder. (Vgl. jedoch β .) Kristallisiert aus der gesattigten wssr. Lsg. bei 25 bis 37° in vierseitigen Tafeln, Haidingen, bei 75 bis 85°, Schindlen, gegen 80°, Mariovac. Kristallisiert auch, wenn man das Deknhydrat emige Zeit im Kristallwasser geschmolzen erhält, Hatdingen, (vgl. jedoch 3) oder beim Verdunsten einer Lag., die Nac'l und Kac'Og enthalt, in der Warme, MARIGNAC, Emmal erhielt Marionac dieses Salz aus einer Leg gleicher Melekole Na, CO3 und K2 CO4 im Vaknum. Werden die wasserreicheren Verbindungen bei 37.5° der Luft dargeboten, so hinterbleibt Na₂CO₃ mit 1 Mol. H,O als verwitterte Masse, Schindler, Kristalle des rhombischen Systems, teils nach der Basis oder dem Makropinakoid tafelförmig, teils prismatisch durch Ausdehnung der Basis und des Brachypinakoides. ooP, oP, ooPoo. cofee, antierdem 272, Poo. 2P55 and 4P55. - coPeo. P55 *1164; coP: coP = *79*10. ooPoc · 21'2 = 110'40'; ocPoo; ooP = 140'25'; MARIGNAC (Ann. Mm. [5] 12. 55; J. B. 1857, 137). HAIDINGER (Pogg. 5, 369). Das beim Einkochen der wast Lag mederfallende Salz bildet sehr harte, durchscheinende Krusten mit glanzenden Kristallflächen und ist möglichst frei von wasserreicheren Verbindungen wenn man zu seiner Parstellung in folgender Weise verfährt. Man kicht die Lag von Na, CO, bis eine genügende Henge Salz ausgeschieden ist, verkorkt den Kelben heiß und läßt erkalten. Wird die Mutterlange jetzt abgegossen, so erhitzt sich das ansgeschiedene Salz an der Luft, indem es die au-hangende Mutterlauge aufmmnt und sich in Dekahvdrat verwandelt, wird trocken und enthalt dann 16 bis 25% Wasser Wilscht man dagegen mit heitem A durch Dekantieren aus, so gelingt es die Mutterlauge melst zu entfernen 40 daß die Krusten sich an der Luft nur noch wenig erwärmen und 16 bis 17% Wenthalten, von denen noch 2 bis 30% neben CaCl, entweichen Lorwel (Ann. Chim Phys. [3] 33, 388). — Schmilzt nicht beim Erwärmen, verliert sein W. zwischen 87 und 100° (bis 73° MCLDER und zerfallt zu einem zarten Pulver. Nimmt an der Luft W. und (O. aut. Schindler (Mag. Pharm. 33, 14). Löst sich bei 104° weniger reichlich in W. als bei 38°, da sich beim Abkühlen im verschlossenen Gefaße ein Teil des bei Siedhitze abgesetzten Monohydrats wieder auflöst. Eine solche Lsg. enthält, falls sich nicht etwa Kristalle einer der folgenden Verbindungen gebildet haben, bei 15 bis 20° auf 100 T. Wasser 52.41 T. Na. CO. LOEWEL (Ann. Chim. Phys. (3) 44, 327; J. B. 1855, 336).

			HAIDINGER,	SCHINDLER		MARIONAC	
			Kristalle.	Kristalle.	Zerfallen.	Kristalle	
Na ₃ CO ₄	1 901	85 49	82 26	85.51	85.55		
H,0	18	14.51	17.74	14 49	14 45	14 bis 15	
Na.(O.H.O	124 1	100.00	100:00	100.00	100 00		

14.11.

· · Simelze da

्रा भारत

. " 11

85, 429). Bei zweistündigem Erhitzen 1.759 °, NaOH, im Wasserstoffstrom 1st DITTMAR (Soc. Chem. Ind. 7, 730). - Wes Platingefäß schmelzenden Na. CO. Koh. infolge Bildung von NaOH. GAY-Lr ...

Dissoziiert bei hoher Temp. im V flüchtigt werden. Dissoziationsdrum **137**, 1255):

Temp. in 9: 700 1 Druck in mm: Temp. in o: 1050

Das geschmolzene Na,(1), unter stürmischer Gasentwickl Kohle zerlegt, P. Burckhard u. Valson (Compt. rend, 78, 110) und COg. Hierbei erfolgen And zeitig; auch wenn bereite ein T. . noch nicht in Na.O verwandelt Kohle, vgl. Darstellung 🗤 . Na₂CO₃ mit Aluminium pot statt, und die kälteren ' spiegel. Franck (Bull 6 At. mit 1 Mol, Nu. 1 wobei NagPO, Koldsublimiert: 2P 4 3 1 unsersetzt Die Einwalicher bei 240° statt deerzengtem Phosphork.

110). - Schwefel w Natriumsulfid und -86), beim Schup Silicium wirkt in der Kälte 🚛 FeO, STROKE letzteres semi

Peagle / Inla

No. 15 1 17. Ann.

1 '4 546

701 . 1,2-Druck in mm:

> t i Ido an far was the line I have the to ins the dieses sail " It Thempleween the wife NET 11, 16,75 H20 Best Partor Pogy. 32, 308 . 14.7%

" districted Pong. b. 441) uns fer m wassigen Gemisch von K. G.

we > Ann. Phil. 26, 443) beim Erkalten s was mit 10 Mol. H.O oder aus einer . . von Rammelsbebg (Neueste Forschungen - ... 77 teils durch Schmelzen von 3. und ... i dag aus Laugen von Natriumjodat. von 12, 55, J. B. 1857, 137) besonders schön aus Lebell Na, CO, auch NaNO, oder NaCl enthielten. int beschrankter Luftzutritt, welcher die Kristalli-COCl., Quanta = 10 Mol. H.O hindert, wesentlich zu sein. Kristalli-1 m chim. Phys. [3] 83, 353; J. B. 1851, 331) in rwei

grüne k ... an Achben mit Hilfe eines doppelt durchbohrten Korks ... unten gebogene offene Glasröhren geführt sind, setzt 10 bis 15° aus, bis sich Kristalle gebildet haben mit vorher auf 45° erwärmtem A. von 0.835 spei.

Planche völlig damit an. Ith auch vier- bis fünftaguen

2° rebildeten Kristall au) werden, bevor die was verschanden ist, dadar wrt, daß man das tilks tterührung bringt unt

tor dea esta

a ton on solche tin ?? a of; such greatcht ar der, welche außer-HOL STORE WATER

Eastande enthalten sie 57.7 bis 58%, W.; hat man gewaschen und halten sie 56 bis 57%, die mit Hilfe von A. dargestellten durchen 55.17 bis 55.25% Wasser. (Bechn. für Na₂CO₂,7H₂O = 54.32). 'n nur dieses Salz aa) abgesetzt, so enthalten die Mutterlaugen

41.55 45.79 T. Na₂CO₂,

> 222,20 T. Na₂CO₂,7H₂O 556,71 T. Na₂CO₂,10H₂O. 179.90 91_29

falls sich das anfangs vorhandene Monoturwechsel wieder gelöst hat, gelingt inter der Mutterlauge unverändert zu 4 bis 6° undurchsichtig und bedeckt esteht zu Dekahydrat. Anch wenn man niedrigerer Temp. bildete, auf 10, 15 oder 20° lurch Abscheidung eines der beiden anderen Salze. he bemerkbare Menge Wärme frei, Loewell. Lsg. von Na.CO. beim Abkühlen in ver-alze aa) zwischen 0 und 23°, besonders bei 1.sgg. von 4 bis 5 T. des Dekahydrates in 1 T. ach dem Abkühlen auf 35° in eine Schale auster einer Glocke auf 16 bis 24° erkalten. Aus n zuweilen an freier Luft bei 25° erhalten. Auch drat bei 40 bis 41° in einer verschlossenen Flasche sien. Hat sich hierbei das Monohydrat abgesetzt, so i über diesem Salze erkaltenden Lsg. Salz $\beta\beta$), falls die und 10° liegt. — Zur Darstellung erhitzt man 40 T. mit 8 bis 10 T. Wasser in einem Kolben bis zum Kochen. res gelöst, aber noch kein Monohydrat ausgeschieden hat, cher Weise wie bei Darst. von aa) mit einem doppelt durch-.. überschichtet wie dort mit erwärmtem A. und läßt vers zur völligen Mischung der beiden Flüssigkeitsschichten der Regel erfolgt von der Berührungsgrenze ausgehend Bili schönen rectangulären Tafeln, welche man nach dem Verschwin-. Salzlauge noch 6 bis 8 Tage unter dem A. stehen läßt. Loewell. ach RAMMELSBERG (Neueste Forschungen 75) und Marignac (Ann. Min. 12, 55) gewöhnlich rechtwinklige vierseitige Tafeln des rhombischen tems, gebildet durch vorherrschend entwickelte coPco, die an den ten viele Modifikationen zeigen. Außer den in Figur 33 auftretenden Flächen:

coPos, b = coPos, o = P, n = 2P2, q = 2Pco, p = coP2, $coP^{a}/_{a}$ sind noch beobachtet $m = \frac{a}{\sqrt{a}}P^{a}/_{a}$, k = 3PS, l = 2P, **2.** − s:b=*188°24' und q:q oben *108°26'; daraus tent n:b=128°1'; o:a==114°18'; o:b=108°0'; o:n== 125°47' p:a=159°25'. − Nach Loewell Blatter, Tafeln oder mehr oder weniger platte welche, wenn man sie aus der Mutterlauge mit etwas kaltem W. abspült und zwischen legt, trübe und bis zum nächsten Tage innen trocken werden, indem die antterlauge als Dekahydrat kristallisiert.

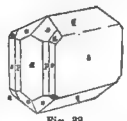


Fig. 33.

"de enthalten die Kristalle 57 bis 58.5% Wasser. Die mit A. dargele bleiben länger durchsichtig, Loewel, auch Marignac's NO. oder NaCl halten sich länger durchsichtig und glänzend.

β) Mit 2 Mol. H.O. — Scheidet nich beim Erktwen der Schmeln Salzes mit 10 H.O aus. Hamesen nahm in finn mer 1 Mel. H.O an (vgl. fink 4. Bildet sich auch bei der Konsentration der Mutterlange. Verliert a trockener Luft sehr leicht 1 Mol. H.O. THOMESEN (Ber. 11, (1878) 2041.

Vgl. auch δ).

 γ) Mit 2.5 Mol. H_2O . — 1. Kristallisiert häufig sus mismitch hapzentrierten Legg. von Solvay-Soda zwischen 18 und 26°. — 2. Man 188 unterhalb 15° die gemischten Lösungen von im Kristallwasser geschmolsma Na, HPO, 12H, O und Na, CO, verdunsten. — Nadeln, 15 bis 20 mm i 1 bis 2.5 mm breit, meist zu strahlenförmigen Gruppen vereinigt; hart, gilles durchsichtig, verwittert nicht an der Luft. Verändert eich in der Mat lauge zwischen 0 und 40° wenig. — Esthielt 29.8% H₀0. — Gerade Prismen mit then-bischer Basis, meist abgreplatiet mach einer m-Filiabe. a : b : c == 0.794 : 1.000 : 0.430, m : n = 108°6'; c' : c' == 183°84'; m : c' == 104°30'; Einige andere kleine Filiaben mind unbestima. MOREL (Bull, soc. franc. Mindr. 12, 546).

d) Mit 3 Mol. H.O. — Efforcesenson, welche eich an trockenen Stellen år. Flußbetten der Kordillerenfitsee bilden, sind wesentlich Na CO. RH.O. Verliert bein international Control of the Control of t

bewahren 1 Mol. Wasser. SCHICKENDANTS (Ann. 185, 850).

e) Mit 5 Mol. H.O. - Das Dekahydrat verwittert bei 125° an der Luft su dieser Verbindung. Schmulkn. Schmilst man das Dekalyens und giest die Flüssigkeit ab, so kristallisiert über 38° aus ihr dieses Sak. BERZELIUS, Vgl. a) and s). — Durchsichtige, schwach verwitterte, rhombische Oktasis, suffilig in der Fabrik von Buxweller erhalten, enthielten 55.25 Na₂CO₃, 45.75 H₂O (Reda. 54.11; 45.89) und kristallisierten aus der Lag. bei 30° unverladert. Process (Pags. E. E. J. prakt. Chem. 3, 49). —

(5) Mit 6 Mol. H₂O. — Kristallisiert nach Mirrommilien (Pogy. 3, 441) uns der Lag. von Na₂S an der Luft und auch häufig aus dem wähnigen Geneisch von E.O.

 η) Mit 7 Mol. $H_{\bullet}O$. — Von Thomson (Ann. Phil. 26, 448) being Exhalter des bis zum Schmelzen erhitzten Salzes mit 10 Mol. H.O oder ans einer in der Wärme gesättigten wasr. Leg., von Rammenense (Neueste Forschungs in der krist, Chem. Leipzig 1857, 75) teils durch Schmelzen von 3) mit langsames Abkühlen, teils zufällig aus Laugen von Natriumjodat, von Marignac (Ann. Min. [5] 12, 55; J. B. 1857, 137) besonders schön am Lösungen erhalten, die neben Na₂CO₂ auch NaNO₂ oder NaCl enthieltes. In allen diesen Fällen scheint beschränkter Luftzutritt, welcher die Kristallsation des Salzes mit 10 Mol. H.O hindert, wesentlich zu sein. Kristallisiert nach Loewel (Ann. Chim. Phys. [3] 38, 353; J. B. 1851, 381) in zwi

verschiedenen Modifikationen.

αα) Man füllt einen Kolben zur Hälfte mit einer kochend gesättigte wssr. Lsg. von Na₂CO₂, läßt 15 bis 20 Minuten oder so lange kochen, bis sich eine nicht zu kleine Menge von Na CO, 1H,O am Boden abgesets hat, verschließt den Kolben mit Hilfe eines doppelt durchbohrten Korks, durch den zwei nach unten gebogene offene Glasröhren geführt sind, sets ihn einer Temp. von 10 bis 15° aus, bis sich Kristalle gebildet habes, überschichtet die Lag. mit vorher auf 45 ° erwärmtem A. von 0.835 sper. Gew, und füllt die Flasche völlig damit an. Die nach vier- bis fünftägige Stehen bei 16 bis 22° gebildeten Kristalle von aa) werden, bevor di Mutterlauge völlig verschwunden ist, dadurch isoliert, daß man das Gles auf die Seite legt, dadurch die Kristalle mit A. in Berthrung bringt und das Flüssige abgießt. Hänig setzen sich auf den Kristallen von as) solche von AB ab, alsdann werden erstere trübe und zeigen die Löslichkeit von AB; auch gesteht weilen alles zu Dekahydrat. — Klare durchsichtige Rhomboeder, welche außerhalb der Mutterlauge an der Luft rasch milchweiß werden, sich erwärme und durch Kristallisation der eingeschlossenen Mutterlange zu Dekahydes

erhärten. In diesem Zustande enthalten sie 577 bis 59% W; hat man gewaschen und rasch abgepreüt, so enthalten sie 56 bis 57%; die mit Hilfe von A. dargestellten durchsichtigen Kristalle enthalten 55.17 bis 55 25% Wasser. (Rechn. für Na,CO, 7H,O = 54 32).

Hat sich aus Sodalösungen nur dieses Salz au) abgesetzt, so enthalten die Mutterlaugen auf 100 T. W. bei

10 31.83 87 85 41.55 45,79 T. Na₇CO₂, entsprechend 222 20 T. Na₂CO₄,7H₄O 556,71 T. Na₂CO₄,10H₄O. 112.94 179 90 150.77381,29 oder 188.37 286.13

Aber nur in einzelnen Fällen, falls sich das anfangs vorhandene Monohydrat durch wiederholten Temperaturwechsel wieder gelöst hat, gelingt es, das Salz aa) bei 0° einige Zeit unter der Mutterlauge unverändert zu bewahren; in der Regel wird es bei 4 bis 6° undurchsichtig und bedeckt sich mit \$\beta\$, oder die Mutterlange gesteht zu Dekahydrat. Auch wenn man die Flaschen, in denen es sich bei etwas niedrigerer Temp, bildete, auf 10, 15 uder 20° erwärmt, trübt sich die Flüssigkeit häufig durch Abscheidung eines der beiden anderen Salze. Bei seiner Kristallisation wurd keine bemerkbare Menge Wärme frei, Loewell.

33) Salz von Thomer, Ramentsmend u. Manideac. S. S. 440. – Kristallisiert aus der heiß gesättigten wssr. Lsg. von Na₂CO₂ beim Abkühlen in verkorkten Flaschen auf dem Salze aa) zwischen 0 und 23°, besonders bei O bis 10°, häntig auch aus Lagg, von 4 bis 5 T, des Dekahydrates in 1 T. Wasser, wenn dieselben nach dem Abkühlen auf 35° in eine Schale ausgegossen werden und unter einer Glocke auf 16 bis 24° erkalten. Aus dresen Lagg, wird es auch zuweilen an freier Luft bei 25° erhalten. Auch kann man das Dekahydrat bei 40 bis 41° in einer verschlossenen Flasche schmelzen und abkühlen. Hat sich hierbei das Monohydrat abgesetzt, so kristallisiert aus der über diesem Salze erkaltenden Lsg. Salz 38), falls die Temp. zwischen 0 und 10° liegt. - Zur Darstellung erhitzt man 40 T. des Dekahydrats mit 8 bis 10 T. Wasser in einem Kolben bis zum Kochen, und bis sich alles gelöst, aber noch kein Monohydrat ausgeschieden hat, schließt in gleicher Weise wie bei Darst, von aa) mit einem doppelt durchbohrten Kork, überschichtet wie dort mit erwärmtem A. und läßt verschlossen bis zur völligen Mischung der beiden Flüssigkeitsschichten stehen. In der Regel erfolgt von der Berührungsgrenze ausgehend Bildung von schönen rectangulären Tafeln, welche man nach dem Verschwinden der Salzlauge noch 6 bis 8 Tage unter dem A. stehen läßt. LOEWEL.

Nach RAMMELSBERG (Neueste Forschungen 75) und Marignac (Ann. Min. [5] 12, 55, gewöhnlich rechtwinklige vierseitige Tafeln des rhombischen Systems, gebildet durch vorherrschend entwickelte ochse, die an den Seiten viele Modifikationen zeigen. Außer den in Figur 33 auftretenden Flachen:

 $a = \operatorname{ocPoc}$, $b = \operatorname{ocPoc}$, a = P, b = 2P2, $a = 2P\infty$, $b = \operatorname{ocP2}$. s - col's sind noch beobachtet m - 1/3P1 a, k = 3F8, 1 - 2P, t = ooP2 — s:b *138°24' and q q oben *108°26'; darans be rechnet n:b = 123°1'; o.a = 114°18'; o:b = 108°0'; o:n = 164°58' g · b = 125°47' p · a - 159°25', - Nach Lorwei. dunne Blatter, Tafeln oder mehr oder weniger platte Säulen, welche, wenn man sie aus der Mutterlauge nimmt, mit etwas kaltem W. abspult und zwischen Papier legt, trübe und bis zum nächsten Tage außen und innen trocken werden, indem die anhangende Mutterlauge als Dekahydrat kristallisiert.

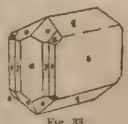


Fig. 33

In diesem Zustande enthalten die Kristalle 57 bis 58 50 Wasser. Die mit A. dargestellten Kristalle bleiben langer durchsichtig, Lonwer, auch Marionac's Kristalle aus NaNO, oder Nat I halten sich langer durchsichtig und glänzend. — Spez. Gew. 1.51. Schmilzt in der Hitze unvollständiger als 3). Thomas. Verwittert an trockener Luft und hinterläßt bei 30° oder über kons. H₂80, Salz mit 1 Mol. H₂O. Hat sich am Sodalöungen zur dieses Sale 44) abgantet, menthalten die Mutterlaugen auf 100 T. Wasser bei 10 15 20 25 30°

20.99 26.38 29.58 38.58 38.07 48.45 Na₂CO₂,
entsprechend 58.98 88.94 100.00 122.35 152.58 195.98 Na₂CO₂, 7H₂O₃,
oder 84.28 128.57 180.51 210.56 200.91 447.98 Na₂CO₂, 7GH₂O₃
Beim Kristallisieren dieses Salzes aus einer 20.5° warmen Lag. steigt &
Temp. auf 22.5° und bleibt hier einige Zeit konstant. Lowwei (Ann. Chin
Phys. [3] 33, 353; J. B. 1851, 333).

			Тиомфор.	LOSWEL 1	Attach
Na _e O	62.1	26.75	95.80	Durchsicht, Krist.	
CO _n	44	18.96	17.16		
Na ₂ O CO ₂ 7H ₂ O	196	54,29	56.98	54.7755.47	54
- W 7H A	999 1	100.00	00.00		

Na₂CO₂,7H₂O 282.1 HUUU weeks 8 Mol. H₂O, welche früher (vgl. V. Auf. d. Handbaches) angenommen wurden, while 1 H. O aufendam

57.56% H₂O erfordern.

5) Mit 10 Mol. H₂O. — Die gewöhnliche Verbindung, wie sie an freier Luft beim Abkühlen der minder konz. Lag. anschießt. Wird fahribmäßig durch Auslaugen der Rohsoda, Konzentrieren der Lauge auf 32° k und Hinstellen der völlig geklärten Lauge erhalten. Sollen die Kristale weiter gereinigt werden, so löst man sie nach dem Abtropfen der Muttalauge in kochendem W., versetzt die Lag. mit ½ Ca(OH), welches sich als CaCO₃ leicht absetzt und dabei die Flüssigkeit vollkommen klärt mit läßt wieder kristallisieren, was man nötigenfalls so oft wiederholt, hie die Kristalle sich frei von NaCl und Na, SO₄ zeigen. Vgl 8.486. — Wasset

helle durchsichtige Kristalle des monoklinen Systems. Ph. 28.

Saulen och (M) mit 79°45' (vorn) und 100°19' (seitlich), die stumpte Kommeist abgestumpft darch och och (h), so daß der Habitus der Kristalle inchantig wird. Seltener findet sich eine Abstufung der scharfen Kante h = coffs.

Die Kristalle seigen in der Endigung eine histere Hemipyramide o = P. deren Kante durch e = Poo hinweg genommen wird. o: o = 76°29', h: e = 121°8'. Die Halbierungslinie des spitzen Winkels der optischen Achsen van bis 70° steht normal zu l und die Ebene der optischen Achsen macht mit eine normalen auf h' = 48°53'. Dispersion eroisée nur schwach angedeutet. Sebbar nach h und unvollkommen nach e. Sanamont (Ann. Chim. Phys. [3] 41, 336: J. B. 1854, 156). — Rammelsberg's Neueste Forsch. 75; J. B. 1957, 186.

Aeltere Messangen von Brooke (Ann. Phil. 22, 287), Haddingen (Pes. 1, 369). — Spez. Gew. 1.423 Haddingen, 1.4402 bei 16° Stolba, 1.455

Joule u. Playfair, 1.456 bei 19° Faver u. Valson, 1.465

Buignet, 1.475 Schiff. Ausdehnungskoeffizient 0.0000 787.

Dewar (Chem. N. 85, (1902) 289). Spez. Gew. bei — 188° 1.4926; Ausdehnungskoeffizient zwischen — 188 und +17° 0.0001563.

Dewar (Chem. N. 91, (1905) 216). Schmilzt bei 32.5° Mulder.

34° Loewel, 34.5° Debray, unter Ausscheidung von Monohydre (oder Dihydrat oder Trihydrat? vgl. diese) zu einer Flüssigkeit, welche mehr als 10 Mol. W. enthält und bei 33.5° wieder gesteht. Schwole Umwandlungspunkt 35.2°. Richards u. Churchill (Z. physik. Chem. 26. (1899), 313). Dissoziationstension des Kristallwassers 24.2 mm bei 20°.

Lescoeur (Compt. rend. 103, 1260).

Während der ganzen Dauer des Schmelzens bleibt die Tension des Wasserdampin, welchen das Salz ausgibt, unverändert. Dznaar (Compt. rend. 60, 194). Verwittet schnell an der Luft. So in Luft von 144°, deren Taupunkt bei 8.9° liegt, nicht mir in Luft von 6 bis 12°, deren Taupunkt 2.8° bis 3.9° unter ihrer Temp. liegt. Bei diem Feuchtigkeitagehalte zieht wasserfreies Na₂CO₂ in 6 Wochen, und wenn man es von 30° zu Zeit pulvert, nahezu 10 Mel. H₂O an. H. Warson (Phil. Mag. J. 12, 130). Erfolgt das Verwittern bei 12.5°, so entsteht Pentahydrat, bei 38° (81° Manna) 60°.

steht Monohydrat. Schindler. Im Vakuum über konz. H₂SO₄, v. Blücher, oder über CaO und CaCl₂, Mulder, gehen 9 Mol. W. fort. — Beim Kristallisieren des Salzes mit 10 Mol. H₂O aus seiner Lsg. wird viel Wärme frei, so daß die Anfangstemperatur von 30° lange konstant bleibt. Loewel,

	No O	62.1	21,71	Bergman, 20	KLAPROTH.	BERTHOLLET. 20.25	V. Ross. 24	
	Na ₂ O CO ₂	44	15.37	16	16	12.15	15	
_	10H ₂ ()	180	62,92	64	62	68.60	61	
	Na_CO10H_O	286.1	100.00	100	100	100.00	100	_

i) Mit 15 Mol. H. O. — Kristallisiert aus einer gesättigten Lsg. bei -20°. Verwandelt sich im Vakuum in Dekahydrat, dann ohne Zweifel weiter in Monohydrat. Jacquelain.

JACQUELAIN. 28.21 Na₂CO₂ 15H,0 71.79 270 71.89Na₂CO₃,15H₂O 376,1 100.00

III. Wässrige Lösung. — Das wasserfreie Na CO löst sich unter Freiwerden von Wärme, das Dekahydrat unter Wärmeabsorption in Wasser. Vgl. S. 446. — 100 T. W. mit dem Dekahydrat gesättigt, lösen bei 0 10 15 20 25 30 38 104°

6.97 12.06 16,20 21.71 28.50 37.24 45.47 Na₂CO₂, 51.67

enteprechend

10 25 15 20 1040 21.33 92.82 149.13 273.64 1142.17 40.94 63.20 539.63 Na_aCO_a,10H₂O, das Maximum der Löslichkeit scheint für Lösungen, welche Dekahydrat auszuscheiden vermögen (nicht für Na₂CO₂ überhaupt, vgl. S. 439, 441 u. 442) beim Schmp. dieses Salzes (34° Loewel) zu liegen. Loewel. S. auch Payen (Ann. Chim. Phys. [3] 48, 233 u. 488). 100 T. W. lösen bei 0 5 10 15 20 25 30

8205 32 9.5 21,4 7.1 12.6 16,5 28.0 38.1 46.6 59

T. wasserfreies Na₂CO₂. Ueber 32.5°, dem Schmp. des Dekahydrates, sinkt die Löslichkeit, so daß 100 T. W. zwischen 34 und 79° stets 46,2 T. lösen, **sie** lösen bei

95 100 1050

46.1 45.7 45.1 T. wasserfreies Salz, MULDER 45.9 45.6 45.4 (Scheikund, Verhandel. 1864, 129). Siehe auch Poggiate (Ann. Chim. Phys. [3] 8, 468).

Die gesättigte Lsg. siedet bei 104.5° GRIFFITH, 105° MULDER, 106° KREMERS. Sie enthält auf 100 T. W. 48.5 T. Na CO, und siedet bei 104.6°. LEGRAND (Ann. Chim. Phys. 53, 423; Pogg. 37, 379). Sie verliert beim

LEGRAND (Ann. Chim. Figs. 60, 200), vgl. 8. 437.

Kochen CO₂. Rose (Pogg. 86, 99), vgl. 8. 437.

Siedepunkt (s) der wäßrigen Lösung (a = g.Na.CO₃ in 100 g Wasser):

101.5 102 102.5 108 108.5 104 104.5 105

102 512 26 20.8 31.1 36.2 41.8 46.2 51.2 0 5.2 10,4 15,6

GEBLACH (Z. anal. Chem. 26, (1887) 458).

Spez. Gew. der Lag, von Na₄CO₂ bei 15° vgl. die Tabelle auf nächster Seite oben.

Spez. Gew. der Lag. bei 60°/4° nach Wegscheiden u. Walter (Monatsh. 26, (1905) 685). 14.06 18.23 22.25 25.20 28.74 Proz. Na₂CO₃: 1.1277 1.1746 1.2191 1,2546 1.2971 Spez. Gew.: Desgl. bei 80% 20: Proz. NagCOs: 18.26 28.59

Spez. Gew.: 1,1607 1,2807 Andere Tabellen von Tünnermann (N. Tr. 18, 2, 28; dies. Handb. 5. Aufl. 2, 76); H. Schiff (Ann. 108, 326; J. B. 1858, 87); Brenen (Rec. trav. Pays-Bas 7, (1888) 268; LUNGE (Chem. Ind. 1892, 320).

Das Volumen der wäßrigen Lösung beträgt bis 150°, wenn m die Anzahl von Grammen Na.CO, in 100 ccm Wasser bedeutet:

 $2.63 \text{ v} = 1.0532 + 0.000773 \text{ (t-110)} + 0.0000036 \text{ (t-110)}^{\circ}.$ $5.30 \text{ v} = 1.0546 + 0.000797 \text{ (t-110)} + 0.0000023 \text{ (t-110)}^{\circ}.$

ZEPERNICK II. TAMMANN (Z. physik. Chem. 16, (1895) 669).

Spez. Gew der Löming von Na₂CO₄ dei 15°. Nuch Greitage (Z. anal. Chem. 8, 279).

Prozent- gehalt der Lüeung.	An Natrium- karbonat Na ₁ CO ₂	An kristallisiertem Natrium- karbonat Na ₂ CO ₂ ,10H ₂ O	Prozent- gehalt der Lösung	An kristallisiertem Natrium- karbonat Na ₂ (O ₂ ,10H ₂ O	Prozent- gehalt der Lösning	Ap kristallisierten Natriun- kurb-nat Na ₂ CO ₂ ,10H ₁ 0
1 2 3 4 5 6 7 8 M 10 11 12 13 14	1 0105 1 0210 1 0315 1,8420 1 0525 1 0531 1,0787 1 0843 1 0950 1 1057 1 1165 1 1274 1 1384 1 1495	1 004 1,008 1,012 1,016 1 020 1 028 1 027 1,031 1 085 1 089 1 043 1 047 1 050 1 054	15 16 17 18 19 20 21 23 24 26 26 27 28	1 058 1 062 1 066 1 070 1 074 1 078 1 082 1 086 1 090 1 084 1 089 1 103 1 106 1 110	30 31 32 33 34 35 36 37 38	1.114 1 119 4 123 1 126 1.15) 1 135 1 139 1 143 1.147 1.150

Veber die Dichtigkeit in sehr verd, wsst. Leg.: Konlaatsch u. Hallwache (Na hr. Akad. Wiss. Gottingen. 1893, 350). — Ausdehnung der Lösungen. Gerlach. J. B. 1859, 48). — Ueber Viskosität der leg.: Nicol. J. Chem. Soc. 51, (1889). 383). — Lichtbrechung verdünuter Lösungen. Hallwache (Wiedem, Ann. [2] 53, 1). Ueber Molekularrotation: Gladbetone u. Hibbert. (J. Chem. Soc. 67, (1895). 831). — Optische Refraktion der verd. Leg. μ = 0.377. Molekularrefraktion μ ·M = 40.0. Doumer (Compt. rend. 110, (1890).41). — Spezif. Wärme der Leg. von 2 Acq. Na. CO. in

50 100 200 Acq. H.O. Spez Wärme Mil Wärme 0 9037 0.9408 O 9675) zwischen 21 und 26° 909 1793 0 (8895) zwischen 21 und 52° Spex Wärme 0.8072 0.9435 Whrme 913 1798

Manignac (Arch. phys. nat. [N. P.] 55, (1876) 113). Vgl. auch Thomas (Popp. 142, 4871) 337 — Ueber Diffusionsgeschwindigkeit: Graham (Z. physik. Chem. 50, 4904) 257). — Diffusionskonstante in verdünnter Lag. bei niederer Temp. 0.43 bis 0.46. Scheffer (Z. physik. Chem. 2, 390). — Molekul. Leid. 12Na₄(V)₃, \$10°, beob. 55, ber. 60. Temperaturkoeffizient der Leitfahigkeit zwischen 0 und 35°: Jones u. West (Americ, Chem. J. 34, (1905–357). Ueberführungszahl des Anions u. ber. 0.48, beob. 0.50. Kuschel (Wiedem, Ann. 27–1886). 43, altere Angaben: Liviz M.m. Acad 81 Petersburg [5] 26. Nr. 3 Ueber Dissoriation in Lag. Stitelds (Z. physik Chem. 11–1893–176; Golfsschungt (Z. anorg Chem. 5–1886). 188, Favan u. Rochen elektrolyt. Dissoriation (Compt. rend. 78, (1874–1678). —

Die kochend gesättigte wssr. Lsg., welche von überschüssigem ungelöstem Salz frei ist, bedeckt sich beim Erkalten in einer Schale mit einer dunnen undurchsichtigen Salzkruste. Laßt man im Kolben auf 55 bis 50° erkalten und gießt jetzt in eine Schale aus, so erscheint keine Salzhaut, erst bei 32.5° beginnt die Kristallisation des Salzes mit 10 Mol. H₂O. Läßt man bei beschränktem Luftzutritt z. B. in einem mit einer Glasglocke bedeckten Kolben erkalten, so erfolgt die Kristallisation in der Regel nicht segleich, zuweilen gesteht die Lsg. erst nach Wochen plotzlich zu Na₂CO₂10H₂O₃ in auderen Fallen kristallisieren die Salze mit 7 Mol. Wasser. S dess. Der galvanische Strom bewirkt die Kristallisation nicht, wohl aber Gefinen der Flaschen, Einwerfen eines Kristalls oder Abkuhlen auf — 10°, in all

diesen Fällen ist das sich abscheidende Salz Dekahydrat. Lozwell, 8. auch

Tomernoom (Chem. N. 18, 2; J. B. 1965, 43). — Bei gew. Temp. lösen sich in Glycol \$28 bis 3.40°/o. Oechaner de Konince (Bull. Acad. Belg. 1905, 359).

Beim Vermischen von 40 T. Sodakristallen mit 100 T. W. von 10.7° sinkt die Temp. auf 1.6°, also um 9.1°; such wenn die Anfangstemp. 0° war, sinkt sie zicht unter — 2°, weil hier der Gefrierpankt der gesättigten Lag. erreicht ist. Ednoury (Ber. 2, 68; J. B. 1860, 56). Dieselbe Temp. von — 3° zeigt ein Gemisch von 30 T. Sodakristallen mit 100 T. Schnee. Rédorff (Pogg. 122, 837; J. B. 1804, 94). — Der Gefrierpunkt der wasr. Lösungen von Na₂CO₃ sinkt bei verschiedener Konzentration nicht proportional der gelösten Menge Salz. Beseichnet man mit C die Temp. unter O, mit M die Anzahl von Grammen Salz, hier Na₂CO₃, die in 100 g W. gelöst ist, so beträgt C/M 0.400°, falls M = 1 bis 3, aber 0.350°, falls M = 8, also wird C/M mit sunehmender Konzentration der Lag. kleiner. De Copper (Ann. Chim. Phys. [4] 23, 388; 24, 545). S. anch Despunz (Pogg. 41, 492; Bersel. J. B. 18, 48), Rédorf (Pogg. 122, 342; 148, 601). Gefrierpunktserniedrigung für 1 g Na₄CO₈ in 100 g W. 0.38; molekulare 40.3, Raoult (Compt. rend. 98, (1884) 510). Vgl. auch Johns (Z. physik. Them. 13 (1802) 692) Chem. 12, (1893) 623).

Verhalten der Lösung von Na₂CO₀ gegen Lösungen anderer Salse;
Kohlensoures Natrium mit Natriumhydrozyd. — Wird eine Lag., welche auf 67.4 T.
Na₂CO₃ 32.3 T. NaOH enthält, eingekocht, so enthält des ausfallende Sals lange nur einige
Proz. NaOH, erst gegen Ende wichst die Menge desselben sehr rasch. J. Koln (Ann.
Chim. Phys. [4] 10, 120). — Formeln für das spex. Gew. gemischter Lagg. von NaOH mit
Na₂CO₃ bei verschiedenen Tempp: Wissechunden u. Walten (Monatch. 26, (1906) 686).
Wissechunden (Monatch. 27, (1908) 18).

Kohlensaures mit schoefeleaurem Natrium. -- Lözungen, die auf S T. Na, OO, 1 T. Ma_8O₄ enthalten, setzen beim Kindampfan Gemenge beider Saine ab, welche zu Anfang reicher, später ärmer an Na₂SO₄ sind und deren Gehalt an Na₂CO₅ von 54 bis zu 66% bei zunehmender Konz. steigt; doch wird, (wie die gegen die Horizontale verlaufende Richtung der Kurve, durch welche diese Verhältnisse graphisch dargestellt werden, zeigt) auch als leistes Saiz ein schwefelsäurefreies Na₂CO₆ nicht erhalten. J. Konn (Ann. Chim. Phys. [4] 10, 121).

Mohlenseures Natrium mit Chlorummenium und Chlorumtrium mit hohlenseurem Ammonium. — a) Löst man NaHCO₂ in einer Lag. von NH₂Cl, leitet CO₂ ein und läst freiwillig oder im Kohlendioxydatrom verdunsten, so kristallimert alles Natrium als NaCl. Erhitzt man die Lag., so sublimiert NH₂HCO₃, kühlt man die nicht völlig konz. Lag. auf — 15° ab, so kristallimiert sbenfalle dieses Ammoniumsals. A. Bauen (Ber. 7, 272). — 200 T. einer bei 17° gesättigten Lag. von NH₄Cl, im verschlomenen Gefäße mit NaHCO₃ gesättigt, enthalten 5.742 T. NaHCO₃. Gömmene (Ber. 7, 544). — b) Die konz. Lag. von (känflichem) Ammoniumkarbonat fällt aus gesättigter NaCl-Lag. NaHCO₃, nicht aus veräfinter. Kampus (Philos. der Chem. Barlin 1843, 190). A. Voenz. (N. Report. 23, 3; C.-B. 2874, 98). Pestes NH₄HCO₃ löst sich in kalt gesättigtem NaCl unter Ausscheidung eines weißen, in der Wärme und beim Verdünnen verschwindenden Pulvers. Voom. B. auch 2, 483. **8.** 488.

Kohlensaures Natrium mit Chlornatrium. -- Beide Salne schmelnen in der Hitze zu einer klaren Flüssigkeit, die beim Erkalten zu einem smailartigen Glass gesteht. Kanstus — Ans Laugen, welche auf 73.6 T Na₂CO₂ 25.1 Nacl enthalten, fallt beim Eindampfen Na₂CO₃ mieder, welches zu Anfang 2.5%, später bis zu 65%, steigende Meugen NaCl enthalt. Enthalten die Laugen außerdem noch NaOH, so seigen die beim Eindampfen gewonnenen Produkte einen anfange steigenden, dann rasch sunkenden und endlich verschwindenden Gehalt an NaCl. J. Koln (Ann. Chim. Phys. [4] 10, 123).

In Lug. von NaCl nimmt die Löslichkeit der kristallisierten Soda bei 15° mit wachsonder Konzentration der letzteren zuerst ab, dann wieder zu. Dieselbe beträgt, wenn z den Gehalt von NaCl in 100 T. W. bedeutet: $61.406 - 2.091077x + 0.065498x^0 - 0.000297867x^0$

Das Minimum liegt demnach bei z = 23,15. Ruscu, (Monatah. 12, 464).

IV. Thermochemischen. — Bildungswärme Na., C, O.: 272.64 Kal.; Na., O., OO: 243.64 Kal.; Na, O, OO, : 75.92 Kal. Thomsen (Thermochem, Unters. 111, 223); 25.48 Kal. Beketoff (Ber. 18, 2391). Na, O, CO, 10H,O: 265.44 Kal. iaOH + CO, = Na, CO, H₂O + 43.69 Kal. Thomsen. — Neutralisations—me 2Na, Oaq. mit CO, in Lös.; 20.18 Kal. Thomsen (J. prakt. Chem. 1, 88); deegl. 2Na, O + 2CO, = 22.03 Kal.; 2Na, O + 0.5CO, = 10.80 Kal. Thomsen. — Das wasserfreie Salz entwickelt bei Aufnahme des ersten Mol. H₂O 3.382, bei Aufnahme des zweiten. 2.234, bei Aufnahme des dritten und vierten Mol. je 2.109 Kal. Thomsen (Ber. 11, (1878) 2042). Losungswärme von Na₂CO₂ = 5.64 Kal.; von Na₂CO₃,H₂O = 2.25 Kal.; von Na₂CO₃,2H₂O = 0.02 Kal.; von Na₂CO₃,10H₂O = -16.16 Kal. Berthelot u. Illosvay (Ann. Chim. Phys. [5] 29, 306) fanden für die Abhangigkeit der Lösungswarme von der Temp. die Gleichung: S = 2.810 + 0.022 (t=0.015) Kal. — Die (negative) Verdunnungswarme kann bis = 1.60 Kal. betragen. Thomsen. —

b.1) Na, CO, mit NaHCO, a) Na, CO, NaHCO, 2H, O. Sog. 4, kohlensaures Natrum (3Na,0,4CO,5H,O — Diese Zusammensetzung kemmt nach Charand vel unten den als Trona und Prao bezeichneten Körpern, welche früher für Na,CO,2NaHCO, S. J. 1. Man trägt in eine fast siedende Lsg. von 100 T. gehalten wurden, zu W., 28 T. Nat'l und 28 T. Sodakristallen noch 8 T. NaHCO, ein, läßt, wenn alles gelöst ist, recht langsam erkalten, dekantiert und saugt die Kristalle ab. Mondésia (Compt. rend. 104, (1887) 1505). — 2. Man entzieht NaHi O. durch Erwarmen oder durch Zusatz von NaOH, Na, CO, oder Erdalkalihydroxyd die entsprechende Menge CO, und überläßt die Lsg. bei etwa 35° der Kristallisation. Warts u. Richards (D. R.-P. 43583). — 3. Entsteht bei der Verarbeitung der nicht vollstandig kalzinierten Ammoniaksoda auf Kristalisoda, Winkler (Z. angew, Chem. 1803, 445, 599), Reinitzer ibid. 573). - 4. Von Chatard (8. u.) durch freiwillige Verdunstung von Lösungen erhalten, die am besten 10.5 g NaHCO, 53 g Na₂CO₃ und 58.5 g NaCl 5. Entsteht auch aus Lösungen von reinem Na₂CO₂, welche enthalten. längere Zeit der Luft ansgesetzt gewesen sind und dabei CO, aufgenommen haben, Chatard, ... Prachtyolle, wasserklare Kristalle, Winkler, Glasglanzende durchscheinende Säulen, von Zepharowich (Z. Kristallogr. 13, (1888) 135. Glanzend und durchsichtig, an der Luft verwitternd, Ayars (Americ, J. Sci. (Sill.) [3] 38, (1889) 65;. Kristallmessungen s. u. — Reintzer fand in dem nach 3 erhaltenen Prod. 40.77°, Na₂O, 38.93°, CO₂, 19.96°, H₂O, 0.20°, Na₂SO₄ Ber. für Na₂CO₃,NaHCO₃, 2H₂O· 41.15°/₆ Na₂O, 38.94°, CO₃, 19.91°, H₂O, —
β) Na₂CO₃,2NaHCO₃ mit wechschudem Wassergehalt. Sog 1⁴, fach kohlen-

saures Natroum (2Na,0,3t'O, H.O). -- Diese Zusammensetzung wurde früher der Trons und dem Urao gegeben (vgl a) und unten. - Kristallisiert nach Phillians u. H. Rose, wenn man die wssr. Lsg. von NaHCOs einkocht und abkühlt, nach Dobereiner Gilb. 72, 215), wenn man sie im Vakuum über konz. H₂SO₄ verdunstet. --Aus einer heißen Lsg. von Na₂CO₃ und NaHCO₆ kristallisieren beim Erkalten beide Salze für sich, kocht man aber eine Lsg. von NaHCO, rasch ein. so daß es nur einen Teil des Kohlendioxyds verliert, oder erhitzt das kristallisierte Salz nicht über 200°, oder schmilzt kristallisiertes Na2CO, und NaHCO, im Verhältnis von 1 zu 2 Mol. zusammen und trocknet ein, so erhält man eine M., welche, in einem kühlen Raum einige Wochen der Luft dargeboten. unter Aufnahme von W. vollig kristallinisch wird und Drusenraume mit glanzenden Kristallen von Salz B) enthält. R. Hermann (J. prakt, Chem. 26, 312). Winking (Report 48, 215) exhibit and einer Lag von 100 T. trockenem No, 40, und 152 NaHi O, in 1920 Waster durch Ueberschichten mit 1920 T. A. und mehrtagege-Hinstellen an der Berührungsfiliche feine durchsichtige Nadeln von Salz 7., wel he alka...ch rengierten und bei 22 5° an der Luft nicht verwitterten; um Boden kristalhsierten Na, O. und NaHCO, - Die künstlichen Kristalle sind klein, von der Form der Trona und ebenfalls luftbeständig. H. Rose. - Verliert sowohl beim Glühen, als beim mehrstundigen Kochen einer wssr. Lsg. 1, des CO₂. – Löst sich leichter als NaHCO_n, schwerer als Na₂CO₄ in Wasser, die

Löst sich leichter als NaHCO_n, schwerer als Na₂CO₄ in Wasser, die Lsg., im Vakuum über konz. H₂SO₄ verdunstet, hinterläßt ein Kristallgemenge von a) und c). H. Rose (*Pogg.* 34, 160). Die Lsg. trübt nicht die von 1 T.

¹⁾ a) vgl. Seite 426; Na₂CO₂. -

krist. MgSO, in 10 T. Wasser. Schindler. 100 T. W. Been much Pogotate Ann. Chim. Phys. [3] 8, 468 bei 0 10 20 30 40 50 60 70 80 50 1000

0 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100° 12 63 15 50 18 30 21 15 23 95 26,78 29,68 32,55 35 8 38 63 41.59 T. wasserfrei gedachtes Salz. 2Na₇O,3CO₂, doch geht bei den höheren Temperaturen wohl CO₁ fort, weswegen die Bestimmungen unzuverlässig sein dürften.

	,		WINKLER.	HRRHANN.	
2Na.0	124 2	41 23	41 13	40.00	
3co.	132	43.82	43.31	43.06	
2.5H,Ó	45	14 95	15 56	16 94	
2Na.0 3CO, 25HaO	301.2	100:00	100 00	100 00	

Ueber Popr's Analyse von agyptischer Tronn & unten. -

Aeltere Analysen von Trona und Urao:

			Dogasty.		
		K	LAPROTH.	BAULT,	Jorgan.
			Trona.	Urao,	Trona v. Fezzan.
2 Na ₂ O	124,2	37.85	37.95	41.64	40 01
3 CO.	132	40 22	38 97	39 29	40.18
4 H ₂ O	72	21 93	23 08	19 07	19.81
Na, H, (CO, 1), 3H, O	328 2	100.00	100,00	100 00	100 00

Nach Abzug von 2°° Na;804, Klaphoth, von 1° Boussingalit, von 1.5° fremden Eestandteilen. J. Joppes (Bull. soc. chim [2] 12, 102; Techn J B. 1869, 182. — Aegyptische Trona, welche Tu. Runy J. prakt. Chem 57, 321; J. B. 1852, 774 analymette, enthielt auch Na; vol. neben ° 2-gesättigtein. In ostindischer Trona landen Bradler u. Reinelds (Pharm. J. Trans. 12, 515 und 517; J. B. 1853, 852) neben 67° Sesquikarhenat 31 63° Wasser, etwa 6 Mol. entsprechend (Rechn. 32° L. Perufers' Analyse ostindischer Trona « Ann. 89, 220; J. B. 1854, 780. — Ranningurg (Mineralchemie 1875, 210) betechnet the die britisch vorkommenden Verbindungen die Formel 2Na; CO₂, H₂CO₃, mt. 2, 3 oder 4 H₁O.

LAURENT (Ann. Chim. Phys. [3] 35, 348; J. B. 1852, 360) machte zuerst daranf aufmerksam, daß Boussingacur's Urno die Formel Na₂H (O₁₁₁,2H₂O) Rechn. 38 34 Na₂O, 41 15 CO₂, 20 01 H₂O besitze, also nicht das Salz 3), sondern daspenige a, sei Reintzer untersuchte die nach b, a, 3 hergestellte kunstliche Trona und fand dieselbe Zusammentzung, welche anch von Cl. Wiestern augenommen wurde, nachdem schon vorher von Zupanowich auf dieselbe hinterwiesen hatte.

ZEPAROWICH auf dieselbe hingewiesen hatte.

CHATARD (Americ, J. sci. | Still | B] 28, 59) erhielt durch Eindunsten des Wassers des Owens Lake, Californien, Urao von folgender Zusammensetzung.

	CHATARD.					
	1.	2.	8.	4.		
Anorgan, Rückstand	0.02	0.35	2 82	4.10		
Organ, Ruckstand			0 14	0.27		
810.	-	0.10	0.05	0.04		
Na ₂ O	40 995	41 26	40 08	39 36		
CI	0.198	1.57	0.21	1 83		
80,	0.703	0.79	0.63	0.84		
CO.	38.13	37.00	37 50	35 10		
H _s ó	20 07	19 62	19 94	18.58		
	100.11	100.56	100.37	100.12.		

Nach Abrug der Verunreinigung ergeben sich die folgenden Werte:

	berechu.	gefunden.					
Na ₂ CO ₂	167700	46 57	47 20	46 76	46.65		
NaHCO.	37.17	37 08	36 22	37 04	36.88		
H ₂ O	15 93	16 40	16.58	16 20	16 52		
a-CO.NaHCO. 1.H.O	100 00	100 00	100 00	100 00	100 00		

Auch Trona aus Ostindien zeigt diese Zusammensetzung, Wallace Chem. N 27, 206). Leber die Untersuchungen von Charard vgl. auch Luxus Z. angeie. Chem. 1893, 3:

Die Trona bildet glasglanzende, durchscheinende, sehr verkürzte monekline Saulen och (p), deren seitlicher stumpfer Winkel = *132°30' mißt, während der verdere schaffe Winkel, durch eine sehr ausgedehnte Basis Ol' e und ein hinteres Hemiorthodema Pootri, welche beide sich in einer horizontalen Kante schneden, an den seitlich sehr verlängerten Kristallen nicht zum Vorschein kommt. Fig. 35 auf 8. 448. c·r = *103°15', c.p. = *108°45', r·p = 106°12'. Spez. Gew. 2.112, Härte 2.5 bis 3. Hammorn. Pogg. 5, 367). Das Urao ist durchscheinend, von blättrig-strahligem Gesüge und muschligem Bruch,

448 NaHCO₁.

alkalisch und nicht verwitternd. Rivers (Ann. Chim Phys. 29, 110. - Die natürlichen Kristalle vom Borausec, San Bernardino, Chlifornien, sind bis 15 mm laug, flach, tafelformic, mit gut ausgebildeter Basis. An künstlichen, von Umarand

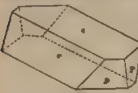


Fig. 35.

mit gut ausgebildeter Basis. An künathelen, von Unarands of, gewonnenen Kristallen beobachtete Flüchen (100) (01), 102), 111, 111, (211) à, b, c = 28126 1, 29124 Arass. Gemessen; (111); 111 = *47°30°; (001); (111 = *75°0°; (100), 111) = *75°7'30°, (100) (111 = 67°13°, (100); (101) = 38° cr. (001, (101 = 39°35°, 111) (111 = 37°32°, (100); 211) = 52°47°; (001, (302 = 67° cr.; Berechn (001), (111) = 68°8°29°; (001; 100) = 76°31'1°; (001; 011 = 70°46'43"; (100, (100) = 70°6'44"; 100; (101, =37°25'28° Arass. à; b; c = 28458; 1, 2.9606 v, Zarnasoutch. — Vgl. auch Dara's System. 6, Aufl. 8 388 — tliche fether analysierten Körner nicht Na. (0, 2NaHCO).

Nach Chatard sind samtliche früher analysierten Körper nicht Na, CO, 2NaHCO, Ondern Na, CO, NaHCO, mit wechselnden Mengen von Vermreinigungen, doch untersuchte so. Pore Ann 155, 348; J. B 1970, 302) eine agyptische Trona, welche der Formel

Na, (O, 2NaHCO, 4H,O gut entspricht,

ct NaHCO3. Das sog. doppelkohlensaure Natrium. - Vorkommen S. 426. - Wird aus Na, CO, und CO, oder nach S. 433 erhalten. Behandelt man eine Lsg. von 1 T. Na, (O) in 2 T. W. mit (O2, so wird NaHCO2 abgeschieden, aber die Absorption des (O, ist bei gewöhnlichem Luftdruck eine langsame, daher man entweder das (O, unter verstarktem Druck zutreten läßt oder verwittertes Na, CO., Kreuzhurg (Kostn. Arch, 16, 223; 17, 253), ein Gemenge von 1T. Na, CO., 10H., O mit 3 T. trockener Soda, Berzelius (Pogg. 16, 434), von gleichen Teilen beider, Monn (Ann. 19, 15; 29, 268, dem Kohlendioxyd ausgesetzt. Na, CO., mit 1 Mol. H.O befeuchtet, absorbiert CO2, wenn überhaupt, nur außerst langsam, mischt man jedoch einige Prozente Bikarbonat hinzu, so findet sofort unter Erwärmung Absorption statt, Monpésis (Compt. rend. 104, 1102).

Wssr. Lsgg, von Na, (Os, welche von diesem Salze soviel enthalten, wie erforderlich ist, um ein der Lsg. gleiches Volum an CO, von 0° und 0.76 m zu liefern, nehmen beim Sättigen mit CO, nochmals das gleiche Volum dieses Gases auf und außerdem eine der Absorption ihres W. entsprechende, dem Druck proportionale Menge. Ebenso verhalt sich auch die 10-fach konzentrierte Lsg. Aber eine Leg., welche im eem 73.3 mg Na, CO, enthält und nach dem Sättigen mit CO, Bikarbonat anskristallisieren läßt, nimmt etwas weniger CO, aut. als zur rölligen Umwandlung in dieses Salz erforderlich ist, und mehr als W. absorbieren wurde. L. Mayan (Ann. Suppl. 2, 170)

Sehr rein erhält man es, wenn man in eine Lösung von Na. (Oz in 80 ° "igem Alkohol Kohlendioxyd im Ueberschuß einleitet und das ausgefällte Produkt mit Alkohol auswäscht. Pesci (Ber. 9, 83). Verreibt man 3 bis 4 T kristalisserte Soda mit 1 T. käuflichem Ammoniumkarbonat, stellt den Brei, welcher NH, abgibt, 24 Stun I-n hin und trocknet ihn auf Fliespapier oder Backsteinen an der Sonne, so hinterbleibt Nati Cials kreideartige Masse. Scharfen Ebenso wenn man ein feingepulverten Gemenge von 50 T trockenem Na₁(O₄, 15 T Sodakristallen und 41 T käuft Ammeniumkarbonat im Wasserbade erhitzt. Hierbei entweichen ⁹₁₄ des NH₄ leicht, die folgenden ⁹₁₈ sehwieriger, das letzte ¹₁₂ erst an der Luft Semoy A. Br. Arch 2, 137) Ein Gemenge von 3 T. Na₅(O₄) mit 1 Mol. H₂O und 2 T käuft. Ammoniumkorbonat hinterläßt an der Luft bei 25 bis 30° Na₁(O₄), bei 75° entwickelt es Ammoniumkorbonat hinterläßt NaHCO₄. Semisolum Anch aus der Leg von Na₂(O₄ kristallisiert nach Zusatz von Ammoniumkarbonat NaHCO₄. Horre Repert 25 306. Winklich (Mag. Pharm. 19, 15). Permischt man die Lag von 2 Mol. oder 2062 T kristallisierter Soda in threm doppellen Gewicht W. von 50° langsam und ehne alles Schütteln mit 1 Mol. oder 40 T kanz H₂SO₄, welches man durch ein zur hin und trocknet ihn auf Fliedpapier oder Backsteinen an der Sonne, so hinterbleibt NaHi O. und chne alles Schütteln mit 1 Mol oder M T kenz H₂SO₂, welches man durch ein zur feinen Titze ausgezogenes Trichterrehr unter die Lösung flieden läßt, so kristallisiert nuch mehrfägigem ruhgen Stehen NsHCO₂, Planiava (Kasta Arch, 9, 382) Ebense wirkt Essignaure Stinnblen Mag Pharm. 33, 26).

Das kauffiche Salz enthalt stets einige Prozente NagCOn. Entfernt man dieses durch Auswaschen prefit und trocknet zwischen Papier ohne Anwendung von Wärme, so beitelgt dieser Gelalt wieder 1 , bis 20 , welche beim Trochien neu gebildet sind. Reiner erlait man es durch llefeuchten mit A und Pressen. E. Billix (Arch. Pharm. [2] 140, 183. Bei Abwereahest von Nage (), rotet das Salz Cureuma meht und fällt sehr verdünnte Sublimatioenng nicht; in konz. erzeugt es einen weißen Nd., der dann rötlich und purpurrot wird. Bei

Anwesenheit von NacCO2 ist der Nd. rothraun, aber auch solches unreine Sals kann Sublimat weiß fällen, wenn es Ammoniak enthält. Schmolan. Mit MgSO, gelingt der Nachweis des weiß fallen, wenn es Ammoniak enthält. Schimplen. Mit MgSO₄ gelingt der Nachweis des Na₂CO₃ nicht. Am besten gelingt er, wenn man Equivalente Mengen HgCl₂ und NaHCO₅ anwendet; hier erfolgt zuerst weißliches Opalisieren, dann bald Rötung der Flüssigkeit und Bildung eines dunkelkarmoisinroten Niederschlages von Mercurioxychlorid, 2HgCl₃3HgO₅ auf dem sich die weißliche Trubung absetst. Da hierbei CO₅ frei wird, ist bei Ueberschuß von NaHCO₅ die Probe weniger genau. Biltz. Besser als durch HgCl₅ erkennt man das Na₂CO₅ im Bikarbonat durch HgCl. O.5 g HgCl mit 1 g NaHCO₆ und 1.5 g W. gemischt und geschüttelt, schwärzt sich im Laufe eines Tages bei Abwesenheit von Na₂CO₅ nicht, bei Anwesenheit dieses Salzes fürbt es sich mehr oder weniger grau. Haosn (Phorm. Central-halle 11, 42; Z. anal. Chem. 9, 531).

Monokline Tafeln, gewöhnlich zu Krustan weveniget.

Monokline Tafeln, gewöhnlich zu Krusten vereinigt. Fig. 36. Die Kristalle werden tafelförnig durch Vorberrechen von oorde (b), seltener prismatisch durch Ausdehung von oorde (p). Außerdem —P (o). —P2 (s), P2 (n), —P00 (r), coros (a). Die Pyramidenflichen meist gebogen, die Prismenflichen länge gestreift. Deutlich spaltbar nach r und o, weniger deutlich nach a. Zwillinge mach einer Achse, die parallel der Kante r/b ist, Zwillingsebene senkrecht auf r. — p·p = 75°12' (seitlich), p. b = *127°32'; a:r = *117°48', o:b = *129°22'; is:b = *107°18' und a:b = 107°90'. Schaum (Kristallgestell. 97; J. B. 1854, 322).

Von atwas alkalischem Geschmack. Curenna nicht verändernd. Von etwas alkalischem Geschmack, Curcuma nicht verändernd. Bläut Fernambuck und gerötetes Lackmus, färbt Veilchensaft grün. V. Bose (Scher. J. 6, 52). — Diamagnetisch. Meslin (Compt. rend. 140, (1905) 782). — Spez. Gew. 2.163 Buignet, 2.208 bei 16° Stolba. — Verliert beim Glühen Wasser und die Hälfte seines CO₂, zusammen 36.8% (Rechn. 36.86). H. Rosz (Pogg. 158). — Die Kristalle bleiben an trockner Luft unverändert, werden an feuchter Luft allmählich trübe, undurchsichtig und alkalisch. Entwickelt bei 60° noch kein CO, spaltet bei 70 bis 80° W. ab, worauf die CO,-Entwicklung beginnt; über 120° ist dieselbe lebhaft. Dyra (Pharm. Journ. [4] 9, 96); Kissling (Z. angew. Chem.



2, (1889) 332; 3, (1890) 262). Im Vakuum findet die Zersetzung bereits bei 20 bis 25° statt. GAUTIER (Compt. rend. 88, (1876) 275). Die Dissoziationsspannung bei der Zersetzung ist konstant, eine Zwischenstufe nicht bemerkbar. LEBCOEUR (Ann. Chim. Phys. [6] 25, 423). Vgl hierüber auch GAUTIER, ferner MAGNUS (Pogg. 40. (1837) 590); MARCHAND (J. prakt. Chem. \$5, (1845) 389); URBAIN (Compt. rend. 88, (1876) 543). Das gepulverte Salz ist nach einjährigem Aufbewahren an der Luft in Na, H. (CO.), verwandelt. Mit etwas W. übergossen, verliert das Salz an der Luft noch unter 0° CO,, aber um so schneller, je höher

die Temp. ist, bis es in Na CO, verwandelt ist und sich als solches gelöst hat. 100 T. kaltes W. lösen 7.7 T., V. Rosz, 100 T. W. von 11.25° lösen 8.27 T. Salz zu einer Flüssigkeit von 1.0613 spez. Gew. Anthon (Dingl. 161, 216; C.-B. 1861, 629). Die bei 16° gesättigte Lag. zeigt 1.06904 spez. Gew. Stolba (J. prakt. Chem. 97, 503). 100 T. W. 15sen nach Poggiale (Ann. Chim. Phys. [3] 8, 468) bei

20 7,92 8.88 9.84 10.80 11.76 19.79 13.68 14.64 T.

8.2 14.8 20.5 24.8 80.2 84,7 40.6 44.8 51.4 57.2 60.0° 8.88 9.68 10.88 11.16 11.86 12.84 13.57 14.79 15.90 16.44 T. 6.88 7.54 7.89 nach Dibbits (J. prakt. Chem. 118, 417). Nach Dibbits sind die Werte von Poscials angenau, weil NaHCO, bei 70° nicht mehr beständig ist.

Einiges über die Leitfähigkeit Lauz: (Mém. Acad. St. Petersburg [5] 26, Nr. 3). —
Gesättigte Lösungen von NaCl und von Na₂SO₄ oder von Gemischen beider Salse lösen das NaHCO₂ kaum. Balmann (Ber. 5, 121).

Da das Salz in Lag. weitgehend in Na CO, und CO, guspalten ist, so ist die Lag. nur bei Ueberschuß von CO, beständig. Bei Sättigung mit CO, ist nur 0.04% des Salzes serfallen. Die Löslichkeit wird von diesem Zerfall stark besinfinßt, sie ist nur bei beetimmtem CO₃-Druck konstant. Bodlander (Z. physik. Chem. 35, 23); Bodlander u. Berull. (Z. angen. Chem. 14, 381, 405). Die Dissociation wird verhindert durch Zucker-oder Grammileg. Unsam (Compt. rend. 88, (1876) 593).

Die Leg. i. 14 T. W. hält sich an der Luft unverändert. Schmelze Die wssr. Lsg entwickelt im Vakuum über konz. H.SO, fortwährend CO, doch wenig r heftig, als die des KHCO, und verliert 13.94%, also etwi 1/4 von sämtlich im CO2. Verdunstet man die Leg. in einer lufthaltigen Glocke der kont. H₂SO₄ und K)H, löst den Rückstand in W. und verdunstet wieder, so bleib ha reines Na₂CO₂ zarück. Bei erhöhter Temperatur entweicht aus der wssr. Let. CO₂; bei anhaltendem Kochen von den 52.2% CO₂ des Salzes 20.46%; bei noch längerem Kochen würde schließlich Na₂CO₃ zurückbleiben. H. Roz Bezügl des Gleichgewichtszustandes zwischen Na, CO3, NaHCO3. CO, und H_2O gilt die Gleichung $K=2x^2C/kP(1-x)$, in welcher x der in Form von Bikarbonat vorhandene Teil des Na, C die Konzentration des Na, k die Löslichkeit des CO_2 in Wasser, P der Partialdruck von CO_2 , und K die Konstante ist, deren Wert sich zu 53.10° ergibt. Mc Cox (Amer. Chem 3. 437). Tension des CO, in gesättigter Lsg. bei 15° 120 mm; bei 30° 212 mm. bei 40° 356 mm. Dibbits.

Die Lsg. färbt Phenolphti Verschwinden zurück, infolge Chem. 13, 127); TREADWELL U. 1 stoffsuperoxyd verdrängt aus der Na₂CO₃. (Vgl. unten.) KASANETZI MHCO₃ mit KHCO₄ — 100 T. W.

mit KHCO3, dann mit NaHCOa, c) mit KHCO2 enthalten gelöst:

KHCO₃ NaHCO₈ 26.1

Beim Eintragen von KHCO, in eine Lag. vo Anthon (Dingl. 161, 216; C.-B. 1861, 629).

geht die Färbung bei 0° bis zur ler Hydrolyse. Küster (Z. anny anorg. Chem. 17, 202). - Wasset-CO, und reagiert dann wie mit ss. phys. Ges. 35, (1903) 57). 11.2° gesättigt a) mit KH('), b mes llein, d) zuerst mit NaHCOs, dam og

d. 19.3 8,27 8.3

00, füllt ein Teil des letzteren niebe.

	Kristalle.		Sun	R.	R. SMITH.	Behrelius.
Na ₂ O	62.1	36 94			37 82	89.26
$2CO_2$	88	52 36	UB		52.00	09.20
$H_2\bar{O}$	18	10.70	10 74		10.18	10.74
NaHCO ₅	168.1	100.00	100.00		100.00	100.00

E. Veberkohlensaures Natrium, Natriumperkarbonat, $Na_{z}C_{z}O_{q}$. — Nach da elektrolytischen Darstellungsmethode analog dem überkohlensauren Kalium (vgl > 164 nur in Leg erhaltlich. Constant u. v. Hansen (Z. Elektrochem 3, 137). Der Reaktropverlauf bei der Zersetzung der west. Leg. 1st bimolekular. Ueber diesen und die Zersetzungsgeschwindigkeit: Biltz u. Gahl (Z. Elektrochem. 11, (1905, 409). Das Perkarbont besitzt vor Na₂O₂ als Oxydationsmittel keine Vorzüge. Brown (J. Americ. Chem. Soc 57 (1905) 1222₁,

F. Produkte der Einwirkung von H₂O₂ auf Na₂CO₃ und von CO, auf Na_2O_2 . a) $Na_2(O_4,1^3/_2H_2O_5, -1$. Man mischt Natriumperoxyd, $Na_3O_2,8H_2O_3$ mit einem kleinen Ueberschuß von festem oder flüssigem Kohlendioxyd, und trennt das sotort kristallisiert entstehende Perkarbonat von dem gleich zeitig gebildeten Reaktionswasser. Bauer (D. R.-P. 145746). — 2. Man lost 7.5 g Na₂CO₃ in 100 g kaltem 3 ° 6 igem H₂O₃ und fügt nach 5 bis 10 Min das dreifache Volumen A. hinzu. — Deutlich kristallinischer Nd. entwickelt bei über 100° Sanerstoff und Wasser, aber kein CO2. Löst sich in W. unter Warmeabsorption von ungefähr 3.9 Kal.; zerfällt in wss. Lsg. allmählich in $\rm H_2O_2$ und $\rm Na_2CO_3$; aus der Zersetzungswärme mit $\rm HNO_2$, welche 7.210 bis 7.260 Kal. beträgt, geht hervor, daß in der Lsg. kein kohlensaures Salz vorhanden ist. — Gibt mit Säuren $\rm CO_2$ and $\rm H_2O_2$, mit HCl und HJ die Halogene. - Die mit Erdalkalisalzen und erhaltenen Niederschläge sind wenig beständig, entwickeln in Karbonate über, am beständigsten ist das Silbersalz. **32,** (1899) 1544).

		TANATAH,		
Na ₂ CO ₂	71.15	-		
act (t	10.73	11 1	10.0	
F5H ₂ O	18 12	18:30	18.26	
Va. CO. L. H.O.	100100			

b) Na₂CO₄, H₂O₄, H₂O₅ . — Man verwendet doppelt so viel H₂O₄, als zur Darstellung des vorigen angegeben. In Aussehen und Reaktionen diesem abulich. Zersetzungswärme wie die des vorigen. Ber act. O 13.71%, Gef. im Mittel 14.34%; Ber H.O. 15.42%, Gef im Mittel 16.10%. TANAYAR.
G. Essigsaures Natrium. — as Neutrales. CH, CO, Na, 3H, O. Kristalli-

merte Blattererde, Terra foliata Tartari crystallisabilis. 1. Man verdampft durch Na, CO_s neutralisierten, destillierten oder konzentrierten Essig. — 2. Man fallt Bleizucker durch überschussiges Na. CO, filtriert, und leitet ın das Filtrat nach dem Neutralisieren mit Essig H.S. - Durchsichtige Saulen des rhombischen Systems, Brooke (Ann. Phil. 22, 39), daselbst auch Messungen.

Bei schneller Abkablung einer essigsauren Leg, neben dem sauren Salz in speerformigen Nadeln. Berbachtet. 110, 201, 100, 001; bei lang-samerem Kristallisieren aus verdünnterer L.sg. tafelformig. Beobachtet. 101, 411, 411, 110, 205 010, 00t, 101, 112, 112 HAUSHOFER (Z. Krist. 4, 572; J. B. 1880, 763). — Schmeckt sehr salzig bitter, verwittert wenig an der Luft, vollig in maßiger Warme. Effloresziert an trockener, zerfließt an feuchter Luft, JEANNEL (Compt. rend. 62, 834; J. B. 1866, 303), zu einer nbersattigten I.sg. unter Aufnahme von bis zu 7 Mol. H.O. Reischauer (Ann. 115, 116, — Spez, Gew. des entwass, Salzes 1.529 bis 1.528, Schroeder Ber. 14, (1881) 1608); des wasserhaltigen 1,450 bis 1,456 Schhoeder; 1,420 BUIGNET (N. J. Pharm. 40, 161; 1.40 BORDEKER (J. B. 1860, 17). — Diamagnetisch. Missley (Compt. rend. 140, 1905) 782). — Wird bei 59° zu einer halbflussigen M., ist bei 77 bis 78° vollig geschmolzen und siedet bei 120°. Zertnow (Pogg. 142, 306; J. B. 1871, 548; Jeannel (Compt. rend. 62, 834; J. B. 1866, 303 gibt entsprechend die Zahlen 58°, 75°, 123°.

Das geschmolzene Salz kann stark unterkuhlt werden. Kristallisieren 200 g bei 11°, so steigt die Temp, auf 54°. Dabei kontrahiert es sich um 0.017 seines Vol. bei 0'. 100 g auf 59° erwarmtes Salz entwickeln beim Kristallisieren 0.115 Kal.; nach dem Unterkulden auf 0° 36 Kal. JEANNEL. -Auf 130° erhitztes Saix, welches also perents W verlieb hat, blibt sich beim Betenchten so stark auf, dab es Gefabe sprengt. Jeannyl. — Das Wasserffreie Saiz 1st Weiß, schmelzbar, bei 285' noch unverandert, beginnt bei 315" zu verkohlen. Thomsen. Erstarrungspunkt des geschmolzenen, entwasserten Salzes 319°, ım Gemisch mit dem gleichen Acquivalent СП, CO.К bei 224°: Schaffgotsch Pogg. 102, 293; J. B. 1857, 18. List man in einem Platinisffel geschmolzenes Salz erkalten, so trennt es sich in noch flüssigem Zustande plotzben von den Wanden des dem Innern in Zell lange und breite, perigianzende Kristalle mit sehr vielen, selart begrengten Flitchen hervorbreichen Macy Schoe, 52, 3841. An der Luft werden sie matt und staubig Tueser Versu h last sich mit ein und derselben Substanz nur samal ausführen, ein zweites Mal gelingt er nur wenn das salz inzwischen aus verd Ess gedure um-kristallisiert war Senweigen-Skinki 38 her 34, 27 – Ein Gemisch gleicher T. KNO, und Natriumacetat vermag beim Erhitzen heftig zu explodieren, besonders bei Gegenwart von Holz, Baumwolle usw. Eine Mischung von 75 T. KNO₁, 12.50 T. Schwefel und 25 T. Natriumacetat bildet ein vorzügliches Schießpulver. Violette (.lnn. Chim. Phys. 4, 23, 306; J. B. 1871, 1028), Ueber das Verhalten zu NaNO, s. S. 457 unter M. Bei anhaltendem Emleiten von CO, in die gesattigte wast. Lag. fallt NaHCO, aus. Ser-SCHENOW (Ber. 8, 540.)

Wassinge Losung. - Beim Mischen von 85 T. krist, Salz mit 100 T. W.

lie Temp. auf — 4.7°. Rudorff (Ber. 2. 68; J. B. 198 von 10.7° sink rt beim Lösen in 400 Mol, W. - 4.81 Kal. Thomas 57). — Absor (Ber. 6, (1873) 3). Veber Lösungswärme: Pickering (J. Chem. Soc. 51, (1887-315) erniedrigung für ein T. Salz in 100 T. W. beträgt 0.30st 116, 62; J. B. 1871. 35). — Molekularrefraktion: La Bur-Die Gefrierpu RÜDORFF (Po 1889) 553). - Lösl. in 2.86 T. kaltem Wasser. (Z. Elektrockem. 480 t sich bei 60 370 124.40 (sied. gesätt.) in 3.9 0,48 T. W 2.4 1.7 OSANN, BERZE 8 (Lehrb.) Volumänderung beim Lösen: Favne u. Valson Cont J. B. 1974, 94). rend. 79, 988, 10 der Lsg. von NaCaOaHa nach Franz (J. prakt. Cham. ? Spez. Gen 5, 274). 10 15 20 25 30 gesätt Lag 1.0292 1.0538 1.0802 1.1074 1.1374 1.1706 Spez. G 1 1842 Lag. bei 17.5° nach Gerlach (Z. anal. Chem. 27, 313) Spezif. Gew. d a = g. (H, Spez. Gew. 1.0 81 1.036 1.042 1.047 1.052 1.067 18 19 90 1 096 Spez. Gew. 1 1.101 1.107 1.113 1.119 30 20 Spez. Gew. 1.124 1 Lucy I 54 1.160 1.166 1.172. Aeltere Angaben: Brandes (Br. Arca. 7 Siedepunkt (s, der wäßrigen nach Gerlach (Z. anal, Chem. S. (1887) 455). (a = g CH₃CO₂Na in 10^{12} 8: 100 - 103 - 106 - 109r). 124 120 54 23.5 42.5 126 151 91 194 207 0 Aeltere Angaben: LEGRAND (Ann. LANDES. D (Z. physik. Chem. 1, (1887) 99 Leitfähigk, in wssr. Lsg. naca v 32 # 73.6 64 128 512 1024 84.9 76.4 79.0 81,2 83.3 Temperaturkoeffizient der Leitfähigkeit zwischen 0 und 35°: Jones u. West (Americ, Chem. J. 34, (1905) 357). — Betr. übersättigter Lagg. vgl. Reischauer Ass 115, 16); Bat meater J. prakt. Chem 54, 449, J. B. 1869, 41); Bottger (J. prakt Chem 51, 288, J B. 1967, 390). Dampftension der wssr. Lsg.: Babo (J. B. 1847 B. %. LESCOEUR (Bull, soc. chim, 47, 155). 100 T. Alkohol vom spez. Gew.: 0.9851 lösen bei 18° 85.9 0.95280.9088 0.8322A. absol 2.1 23,5 14.6 O gCH3CO,NL GÉRARDIN (J. B. 1865, 67). — Lösl. in 2,1 T. siedendem abs. A., WENERL; WIN aus der kalten Lsg. durch Ae. als Kristallpulver gefällt. Döbereines. Wasserfrei BEREELIUS. GRHLEN. WENEEL. RICHTER. 0.5Na₂0 31.2 37 96 38 311 37.93 39 67 446 62 04 C2H3O1-3 51 61 689 62.07 60.33 55.4 100.00 100,000 100,00 100.00 100.0 CH₁CO,Na 82,2 Kristallisiert BERRELIUS. 0.5Na₂O 31.9 22.91 22 94 $C_{2}H_{2}O_{1:6}$ 51 87 44 36 95

39 65

40.11

b) Saures Natriumacetat. α) 4CH₃CO₂Na,CH₂OO₂H.1
 Prismen. (Darstellung nicht angegeben.) VILLIEBS (Comp. 755, 1234; J. B. 1877, 676).

54

3H.0

β) 5CH₃CO₂Na,2CH₃CO₂H,13H₂O. — Durch Lösen von 2 T. Natrium-acetat in 1 T. Essigsäure und 3 T. W. VILLIERS.
 γ) 5CH₂CO₂Na,4CH₃CO₂H,6H₂O. — Aus 1 T. Natriumacetat, 1 T.

Essignaure und 2 T. W. - Kleine Prismen. VILLIERS.

d) Linfach saures. CH, CO, Na, CH, CO, H. - Man löst in gelinder Warme 20 T. geschmolzenes Natriumacetat in 15 T. monohydratischer Essigsäure und 12 T. W., filtriert heiß und läßt langsam erkalten. Bildet sich auch beim Schmelzen des zweifachsauren Salzes im Reagensglase. Schmilzt oberhalb 140°, bildet kubische Kristalle [Haushoffer beobachtete auch (112)], die bei gewöhnlicher Temp. an trockener Luft verwittern und schließlich zu neutralem Salz werden. LESCOEUR; vgl. auch Berthelor (Ann. Chim. Phys. [4] 30, 528); VILLIEBS (Compt. rend. 84, 774; 85, 755, 1234).

			LESCORUR.		
Na ₄ O	62	21.88	21.25		
	102	35.92			
$egin{array}{c} \mathrm{C_4 ilde{H}_6 O_3} \ 2\mathrm{C_2 ilde{H}_4 O_3} \end{array}$			10 70		
$2U_2H_4U_3$	120	42.25	42.56	42,22	
2[CH ₂ CO ₂ Na,CH ₂ CO ₂ H]	284	100.00			
	- N	100.00			

ε) Zweifach saures. CH_aCO₂Na, 2CH_aCO₂H. 1) Wasserfrei. — Man löst in der Wärme 1 T. geschmolzenes neutrales Natriumacetat und 6 T. kristallisierbare Essigsäure. Lange Nadeln, riecht nach Essigsäure, verwittert an trockener, zerfließt an feuchter Luft, schmilzt gegen 80°, löst sich in W. unter drehender Bewegung. Spez. Gew. 1.34. Lescoeur.

			LESCOEUR,		
Na ₂ O	62	15.34	14.36	14.88	
CaHaOa	102	25.24			
C,H,O, 4C,H,O,	240	59.42	58.75	59.45	
OLOTE ON ME DOLL ON IXI	404	100 00			

2[CH₃CO₂Na,2CH₆CO₂H] 404 100.00 2) Mit 1 Mol. H₂O. — Aus einem Gemisch von 1 T. Natriumacetat, **8** T. Essigsäure und 1 T. W. — Klinorhombische Prismen. VILLIERS.

Durch Messung der Dampftension der essigsauren Leg. von CH₅CO₅Na bei verschiedenen Temp. läßt sich auf die Existenz verschiedener saurer Acetate schließen. Lescozun (Ann.

Chim. Phys. [6] 28, (1893) 238).

c) Natriumperacetat. CH₂CO₂Na,CH₂CO₂Na,H₂O. — Man verteilt 6 g Na₂O₂ in 100 ccm stark gekühltem A., trägt diese unter Schütteln in eine ebenfalls kalte Lsg. von 15 g Eisessig in 50 ccm A. ein, wobei die Temp. um etwa 10° steigt, und filtriert sofort, sobald bis auf die gröberen Stücke alles in Lsg. gegangen ist. Das Salz scheidet sich beim Stehen in der Kälte rasch aus. Voluminöse, blättrig-kristallinische, ziemlich schwer filtrierbare M. von neutraler Reaktion, die bei gelindem Erwärmen O abgibt und sich in W. mit neutraler Reaktion zu einer Flüssigkeit löst, welche viele Reaktionen des H.O. zeigt. Tafel (Ber. 27, (1894), 816, 2297). Ein Salz welches Willstätter (Ber. 36, (1903) 1829) durch Umkristallisieren

von CH₈CO₈Na aus H₂O₂ erhielt, ist offenbar hiermit identisch.

Gesamtverlust beim Erhitzen 17 2%; Wasserverlust dabei 10.3%; Na-Gehalt in der ursprünglichen Subst. 28.5%, im Schmelzrückstand 28.3% (Rechn. für CH₈CO₂Na 28.0%).

Beim Erwärmen entweichender O 6.9%, Gef. Prozentverhältnis: Wirks. O: Natriumacetat: H₂O = 6.9: 82.8: 10.3. Rechn. 8.2: 82.8: 9.1. Tapel. Willstätters Salz enthielt 19 bis 22 % H₂s.

H. Oxalsaures Natrium. a) Normales. Na₂C₂O₄. — Durch Neutralisieren von 1 T. wasserhaltiger Oxalsäure mit 2 T. Na₂CO₃,10H₂O. Das Natriumkarbonat ist in die kochende, fast gesättigte Oxalsäurelsg. einzutragen, bis dieselbe nur noch schwach sauer ist. Beim Vermischen der kalten Leg. würde sich dem ausfallenden Natriumoxalat stets NaHCO₃ beimengen. BERGMANN (Opusc. 1, 256; 3, 364, 370); SOUCHAY U. LENSSEN (Ann. 99, 32). — Kleine, luftbeständige Körner. Bergmann. Weißes, sandiges Pulver, bei freiwilligem Verdunsten der wssr. Leg. an der Luft in feinen, glänzenden, wasserfreien Nadeln kristallisierend. Souchay u. Lenssen. Färbt Veilchenextrakt grün, bläut rotes Lackmus

von 10.7° sinkt die Temp. auf — 4.7° 57). — Absorbiert beim Lösen in 4 (Ber. 6, (1873) 712). Ueber Lösungswärme Die Gefrierpunkterniedrigung für ein Rüdener (Pogg. 116, 62; J. B. 1871 (Z. Elektrochem. 4, (1889) 553). — Lösl. in Löst sich bei 6° 37° in 8.9 2,4 OSANN, BERZELIUS (Lehrb.) Volumänderu rend. 79, 968, 1066; J. B. 1874, 94). Spez. Gew. der Lsg. von NaC.O 5, 274). Sper. Gew.: 1.0292 1.0538 1.0802 Spezif. Gew. der Lag. bei 17.5° nach a = g. CH₂CO₂Na,3H₂O in 100 g der Li Spes. Gew. 1.005 1.010 1.016 1,021 1.02 12 13 14 15 Spex. Gew. 1.063 1.068 1.074 1.079 1.064 23 24 25 26 Spex. Gew. 1.124 1.130 1.136 1.142 1.149 Aeltere Angaben: Brandes (Br. Arck. 22, 14 Siedepunkt (s) der wäßrigen Lös (1887) 455). (a = g CH₃CO₂Na in 100 g s: 100 103 106 109 112 23.5 0 78.5 42.5 60 Aeltere Angaben: LEGRAND (Ann. 17 Leitfähigk. in wssr. Lsg. nach v 32 64 12_N μ 78.6 76.4 Temperaturkoeffizient der Leitfähi (Americ, Chem. J. 34, (1905) 357). ~ 115, 16); BAUMHAURR (J. prakt. Chem. 51, 288, J. B. 1867, 390). — Dampi-Lescoure (Bull. soc. chim. 47, 155). 100 T. Alkohol vom spez. Gew.: 0.9851 lösen bei 18°: 85.9 Gébardin (J. B. 1865, 67). aus der kalten Lsg. durch Ae Wasserfrei 0.5Na₂O 31.2 37.96 C₂H₄O_{1.5} 51 62.04 CH,CO,Na 82.2 100.00 Kris. 0.5NayO CaHaO.

3H_cO CH, CO, NR, 31

RICHTER (Neuere Gege Lag. erhielt Anthon (Rep. 4.5 Mol. -

b) Saures Natrus Prismen. (Darstell... 755, 1234; J. B V

Kristallw, Herzog (N. Br. Arch. 34, 1). Sie verlieren bei 200° unter anfangender Farbung 16°, W. Dumas u. Piria (Ann. Chom. Phus. 5, 353). Sie lösen sich in 5 T. k. W., in jeder Menge heißen Wassers; nicht in abs. A., Bucholz (A. Gehl. 5, 520); bei 6° in 3.46 T. W.; bei 24° in 2.28; bei 38° in 1.75; bei 42.5° in 1.5 T., Osans (Kastn. Arch. 3, 204, 369; 5, 107); in 2 T. k. W. Herzog.

Siedetemp. (Si der wäßrigen Lösung a = g Na, H, C, Oc. 2H, O in 100 g Wasser).

Geblach (Z. anal. Chem. 26, 1887) 452).

S: 100 101 102 103 HH 105 107 108 121,3 2148 237,3 21.4 44.4 68.2 939 150.9 183 Spez. Gew. der wssr. Lsg. nach Knemers (Z. anal, Chem. S. (1869) 291); o krist Salz, 30 10 20 25 1 157 1 030 1,060 1 093 1 125 1 192 1 228 1 255 Leitfähigk, in wssr. Lsg, nach Ostwald (Z. physik, Chem. 1, 107): 64 256 512 1024 128 95 2 86.0 908

 $[e]_0 = 30.85$, $[M]_0 = 58.85$. Landout (Ber. 6, 1076).

Angaben von Pribram u. Glücksmann.

Prozentgehalt		эреги	isches Gewicht	Tatanch-	[#]5,	
Wasser- halt balk	Wasser- freies Salz	brob bei 20° 4°	ber unter der Vor- nussetzung der Un- veranderlichk der Volumina	hobes Volum statt 100	für wasser- balt. Salz	für wasser- fretes Salz
83 576	28 321	1 21559	1.17639	98,775	24.54	
26.803	22 (4)4	E 16546	1 13553	27 182	25 07	29.73
21 643	18 256	I 13 381	1 19625	97 569	25.46	30 19
18.065	15 237	1 10973	1.08652	97 936	25 63	80 39
13.500	11 387	1 05/158	1 (06500)	98 375	25.86	30 66
10.180	8.5hh6	1-05987	1 04633	566 732	26 (12	30 84
स एवत	6.7866	1.05671	1 08688	98.965	26 12	30197
5 ×96	4,9563	1 03-41	1 02547	99 231	26 13	30.58
2 9049	2.45(2	1 01555	1 01 155	99 606	26.15	31 01
0.7183	0.0059	1 00218	1 00154	90 906	26 16	81 02

Im Gegensatz zu einer Formel von Thomsex J. prakt Chem [2] 24-1886-77. Mp. *= 60.56-0.04647 p. 0.002216 p², dessen Zahleawerte mit den bigen nicht im Widersprüch stehen aber nicht ausführlich genug sind bilden die Drehargswerte eine zweimal gebrochene Gerade mit knickpunkten bei 22.57 und 8.1 ", wasserhaltigem, resp. 1932 und 6.755 ", wasserheiem Salz. Im Kurvenstücke entsprechen den F. rine.n. 1.27.17-0.07825 p. resp. 32.30-0.1138 p. 2.26.52-0.04946 p. resp. 31.42-0.0566 p. 3.26.164-0.00584 p. resp. 31.025-0.04019 p. Prinnant in Geleinsmann — Leber Einflich von Nathlauf das Drehungssernungen. Finances. J. parkt. Chem. 2.25-145

vermogen. Fuonsky J prakt them 2, 33, 145 Dunas u. Pima. O Oder. BUCHOLK Hanggon. 27 09 27 09 Na₁O 62 1 Na,O 824 268 20137 41 48 211 43 20106 C,H,O, 132 57 29 8H 8 347 3.56 70 113 36 15.56 48 61 15 62 16 9 4H₂() Na₂C₄H₄O₆ 2H₄O 2304 FOR OU 230 4 140.00

2) Mit 3 Mol. H.O. — Wurde zufällig beim Umkristallisieren von Seignettesalz erhalten, konnte aber spater nicht wieder dargestellt werden, Große, glasklare Kristalle, Schmp. 60°. Beim Abkuhlen der Schmelze auf 45° scheidet sich 1) aus. van Lebuwen (Z. physik, Chem. 23, (1897) 54).

b) Sourcs. NaH_cC_cO_n,H_cO_n, an Aktives, — Schießt beim Erkalten der mit ¹₂ T. Weinsaure versetzten l.sg. des neutralen Salzes an. Wasserhelle Säulen des 2- u. 2-gliedrigen Systems. Die Grunterm ist eine gerade rhombische Säule mit Seitenkanten von 110° und 42°, aber die schurfen Seitenkanten und schief abgestumpft, so daß die gebildete unregelmäßig 6 seitige Säule I Scitenkunten von 140°, 2 von 120° 30° und 2 von 101° zeigt [diese Winkelgrößen sind nicht genau]; unferdem 2 kleine Flächen y die mit p einen Winkel von 110° bilden, und 2 Flächen i, die nr p einen Winkel von 120° bilden. Habeble. Nach Partsun sind es gerade rhombresäulen, in entgegengesetzter Richtung zugeschärft. Nach Brunnann sind es 12 seitige Sinie. Schmeckt sehr sauer; lösl. in 9 (12, Vogel) T. k., in 1.8 T. niedendem W. nicht in abs. Alkohol. Bucholz (Gehl. A. 5, 520). — Drehangsverätze Thomben (J. prakt. Chem. [2] 34, 85). [e]p = 23.95; [fl]p = 41.19. Lampour (Ber. 1, 10).

		D	UKAS U. PII	IIA.			Botnes
0.5Na ₂ O	31.2	16.40		O.5Na _p O	31.2	16.40	17.6
40	48	25.24	24.81	$C_4\hat{H}_6O_{5^{+}5}$	141	74,14	
7H 6.50	104	8.68 54.68	3,99	H,O	18	9.46	161
	190.2	100.00		710	190.2	500.00	200,0
NaHC, H,O,,H,O	120'2	100,00			TOUL	1 GITTO	

Verliert bei 108° im Luftstrom 9.5 % Wasser. Dunas u. Pirra.

β) Traubensaures. — Durch Lösen gleicher Moleküle Traubensaurund neutralen traubensauren Natriums. Beim Fällen der kochenden ist mit A. feines Kristallpulver, beim Erkalten der wasr. Lag. kleina, saur regelmäßige, durchsichtige, farblose Kristalle des zwei- und eingliedrige Systems mit sehr glänzenden Flächen. Schmeckt sauer, nicht unangenehn rötet Lakmus, verändert sich nicht an der Luft, verliert bei 100° das Kristallwasser; in A. unl., bei 19° in 11.3 T. W., beim Kochen viel leichter hat Fresentus (Ann. 41, (1842) 8).

		FRESENIUS.
Na ₂ O	16.36	16.28
2H ₄ C ₄ O ₅	69.52	69.17
3H ₂ O	14 12	14.55
2[NaH.C.O.H.O]	100.00	100.00

K. Weinsaures Natrium-Ammonium. a) Traubensaures. Na(NH4)H₄CQ H₂Q.—Man übersättigt saures traubensaures Natrium mit Ammoniak und läk über Kalk verdunsten. Große, harte, farblose, durchsichtige, sehr gut angebildete Kristalle, vierseitige Platten des ein- und zweigliedrigen Systems. Frasenius (Ann. 41, (1842) 9); auch Mitscherlich (Compt. rend. 19, 719); Pasteu. a:b.c=1.4813:1:0.4932. y=94°24′. Wynouboff (Ann. Chim. Phys. [6] 9, (1866) 223. Flächenbezeichnung vgl. Seignettesalz (8. 471). Beobachtet auch ½ p=½ a:b; occ und (½ - b·½ c·ca. Gemessen: p:a=140°6′; p:b=129°50′; p₂:p³ an a=131°48′; p⁴:a=157°16′; p³:b=112°40′; p:p=162°50′; °p:b=143°18′; q:c=156°47′; r:c=152°30′; r:a=117°30′; o:p=124°10′; o:c=145°50′; o:q=154°45′; v:c=131°44′; v:p=138°18′. Ramyelabere (Pogg. 96, (1855) 37).—Spez. Gew. 1.740; Mol. Vol. 118.9. Wyrouboff.— Verwittert an der Läßschneller bei gelindem Erwärmen unter Verlust von Wasser und Ammoniak. In Wasser sehr leicht löslich, die Lösung wird beim Kochen sans. Fresenius.— Aus der Gefrierpunktserniedrigung kann gefolgert werden, daß das Salz in Lsg. vollständig in d- und 1-Tartrat zerfällt. Raouer (Z. physik. Chem. 1, 188).

FRESENTUS. 15.01 $Na_{2}O$ 15.08 $(NH_4)_2O$ 12.55 12,32 2C4H4O 63.80 62.66 2H20 8,64 9.94 NaNH,H,C,O,H,O 100.00 100,00

b) d- und l-weinsaures Natrium-Ammonium. NaNH, C, H, O, 4H, O. — Wirl aus einer übersättigten Lsg. des traubensauren Salzes durch Einbringen eine aktiven Kristalls ausgeschieden. Genez (J. B. 1866, 404). Spaltet sich bl. 59° in Natriumtartrat und Ammoniumtartrat. Van Leeuwen (Z. physik. Gen. 123, 48). Aus einer Lsg. gleicher Mengen d- und l-Tartrat in kons. 1 Glukoselsg. kristallisiert unter 27° hauptsächlich das d-Tartrat. Ex

n. Pope (Proc. Chem. Soc. Nr. 193). — Kristallisiert analog dem Seignettesalz. Besbachtete Flachen und Bezeichnung derselben vgl daseibst S 471 a b c = 0.82.836 l; 0.42.002 Gemessen Kantenwarkel von c 2A = 138°58′, 2B = 128°38′; 2C = 66°56′, von v 2A = 147′14′; 2B = 93°32′, 2C = 95°40′ p b - *129°28′, p¹ p² an a = 135°4°; p²; b = 112°45′; p p² = 162°37′; ¹p; b = 148°50′; q c = 157°12′, q; b = 112°50′; q¹ c = 138°40′; p ib = 138°22′, q, q² = 162°30′; q c = *146°32′; q; b = 112°50′; q² c = 138°40′; v c = 132°20′; v p² = 182°30′; q a = 121°16′; p² p - 160°44′, p²; p² = 140°32′; p³ : a = 157°38; ¹p² pan a = 62°32′; ¹p a = 121°16′; p² p - 160°44′, p²; p² = 143°38′; q q an c = 134°28′, q² q² an c = 93°56′, r r an c = 125°56′, r c = 152°58′; r a = 117°2′, p; q = 104°15′, p r = 110°32′; q r = 145°12′; a a = 115°12′ a b = 110°31′; a; r < 150°20′; v a = 133°14′; v , b = 106°23′; r q = 136°46′ v a = 115°12′ a b = 110°31′; a; r < 150°20′; v a = 133°14′; r , b = 106°23′; r q = 136°46′ v a = 16°58′. Rammelsberg (Pogg. 96, (1855–351); auch Pasteur (J. B. 1849, 309). Spez. Gew. bei Mittelwarme 1.587 Schiff; 1.58 Mitscherlich (Pogg. 57, 484; Ann. 44, 288). Bei 0° 168en 100 T. W. 21.2 T. des kristallisierten Salzes. Pasteur, — [p] = 32.65, [Mp = 61.71. Landolt (Ber. 6, 1076). Die festen Kristalle drehen um 15.5°. Dufet (Bull. soc. frang. minér. 27, 156).

- L. Verbindungen des Natriums mit Weinsäure und Borsäure. a) Monoborweinsaures Natrium. a) Neutrales. Na₂C₄H₄O₆(BO₆. Analog der entspr. K-Verbindung (vgl. S. 176). Duve (Viertelf. prakt. Pharm. 18, (1869) 345).
 - B) Saures. NaHC, H, O. (BO . Duve.
- b) Diborweinsaures Natrum, Neutrales, Na₂C₄H₂O₆(BO), Analog dem entspr. Kaliumsalz, (S. 177.) DUVE.

Dies sind nach den zuverlässigen Angaben von Dunk die einzigen wohldefinierten Verbindungen dieser Art. Von älteren Angaben sei noch folgendes erwähnt: Dampft man eine Leg, von Natriumhydratartrat bereitet aus 151 48 T. Weinsaure (1 Mol.) mit 61 S. T. kristallisierter Borsaure, (1 Mol.) ein, so hinterbleiben beim Træknen über 1009 199 T. eines valges, das aus west Leg, durch Mineralsauren, nicht, durch Weinsaure nach längerer Zeit als Natriumhydrotartrat gefällt wird. Durkes Schw. 64, 835. Mit Bernx bildet Natriumhydrotartrat ein gummiartiges, amorphes, zerfließliches Salz. Voort. J. Pharm. 3, 1.

M. Cyannatrium. NaCN. a) Wasserfrei. — Darstellbar nach den Methoden zur Gewinnung von KCN S. 177). Besonders hingewiesen sei auf Methode 13. Bei Methode 5 muß man etwas stärker als auf Rotgiut erhitzen, het Nethode 6 nummt man auf 10 T. Berlinerblau 10 T. trockenes Na₁CO₃ und zieht die geglühte M. mit id A. aus, aus welchem das NaCN kristallisiert. F und E. Rodozas Phil Mag. J. 4, 94 · — Erhitzt man Natriumacetat zusammen mit NaNO₂, so erfolgt heftige Explosion; die Reaktion kann durch Beigabe von Na₂CO₃ gemäßigt werden und verläuft dann unter lebhaftem Autglimmen zu 25° nach · CH₂CO₂Na + NaNO₂ = NaHCO₄ + NaCN + H₂O. Es entweichen dabei Ströme von HCN. Kere (Ber. 30, 1897) 610a. — Teber Bildung von NaCN durch Glüben von Na₂CO₃ mit Eisen an der Luft, Tatain Ber 32, 1809–3150 vgl die Patente von Adexa S. 180 — Durch Einleiten von HCN in alkoholisches NaOH erhalt man NaCN in wasserfreien weißen Flocken; nach dem Absaugen weißes Kristallpulver. Joannis (Ann. Chom. Phys. [5–26, (1882) 484). Die durch Mischen von wast. NaOH mit HCN dargestellte Lsg. gibt beim Verdampfen zuerst Kristalle und gerinnt dann zu einer Salzmasse, Ittner (Beutrage zur Geschichte der Blausnure, Freiburg u. Konstans, 1800). —

		JOANNIE
CN	53 07	23 -61
Na	48.98	46.82
NacN	100+0	99.71

b) Mit 0.5 Mol H.O. - Durch Umkristallisteren von a aus 85 gradigem Alkohol oder durch Stehenlassen einer Leg, von at in 75 græligem A. über Aetzkalk, Joannis,

		JOANNES
CN	44.81	44 55
Na	39 (5	40.14
0.5H ₁ O	15.53	15 31
of NOOH O	100 (0)	Transfer.

c) Mit 2 Mol. H.O. - Durch Umkristallisieren von a aus heißem 75 gradigem A. Dunne Blättchen; verhert im Vakuum alles Wasser JOANNIS.

		JOANNIK
GZ.	30.58	30.56
Na	27 06	26 83
2H,O	42 36	41.90
Nat N 2H.O	100.00	99 28

N. Natriumcyanamid, a CNNNa. - 1. Beim Ueberleiten von trockenem CO, über erwarmtes NaNH2. BEILSTEIN u. GEUTHER (Ann. 108, 88. - 2. Vgl. Bildungsweise 13. bei KCN, S. 180. Weiß, lösl, in W. Vgl. anch Drechsel (J. prakt, Chem. [2] 21, (1889) 77).

\$\beta(\text{CN.NNaH.} = \text{Aus Cyanamid und Natriumalkoholat; feines hygrosens)}\$

kopisches Kristallpulver.

O Sulfokohlensmers Natrium. Na₁CS₁ — Man digeriert eine wser, log von Na₂S nör CS₃ bei 80° in versild somen Grefüben einige Tage und dampft die Log, ab. Benzehles Ik simmy Jon 123, 67) sattigt Natronlange zur Halfte mit H₃S, vermischt mit CS₂ und hie sach mit viel A, oder Actheralkohol, webei sich die Verbindung als rotes Oct abscheidet webseman ischert und vom beigemengten CS₂ dureb Erwarmen befreit. — Natriumanulgam verbindet sich unter Wasser, besonders hei Gegenwart von Pt. mit CS₂. Das CS₃ farbt sich merhei unter entweichen von CO₂ und H gelb. Tation (Chem N. 45, 1882–125) Braungelbes, erst bei stärkerer Konz der wort Log kristallisierendes Salz von kuhletz pfell mettigem und hepatischem Geschmack. Zersetzt sieh, wenn es nach volligem Antrocknen hei Luftabschlina gegicht wird, unter Schmelzen in ein Gemeinge von Kohle unt Na₂S₃ & 312. Wird am der Luft feucht. Lost sich leicht in W. und A. Berzie uns. P. Niteumkohlensennischt! Na₃C₃S₄ = Billing vg! Bil 1.2. — Wird auch aus der Barjumvert indung mit Na₂C₃ erhalten — Braunrete, hygroskepische, durch längere States an der Luft leicht zersetzbare Musse. O Low Zeitsche Chem [2] 2, 174; J. B. 1866–119. Q. Schweffigsaueres Natrium mit kohlensauerem Natrium, al Mischkristalle mit 7. Mol. H.O. — Dieselben zeigen Isodimorphie mit den Komponenten. O Sulfokohlennings Natroum, Na, CS, - Man digeriert eine west, Leg von Na, with

mit 7 Mol. H.O. - Dieselben zeigen Isodimorphie mit den Komponenten. indem sie entweder rhombisch wie das Karbonat, oder monosymmetrisch wie

das Sulfit sind. Trat be (Z. Kryst. 22, (1894) 143). — α) (1Να₂CO₃7H₂O₃0.067 Να₂SO₃7H₂O). — Aus einer Lsg. von 1 Mel.

Na. CO. und 0.165 Mol. Na. SO₂. Spez. Gew. 1.521. Rhombisch. a b $\epsilon = 0.7782.1$ 0.35565 Be backete Fermen (010, 100, 111), 021, 230) Dunntatelig natural Gemessen 021 + 011 = 715542; 411 + 111 = 38212; 010 - 021 = 5428; $\beta - 1_1 \text{Na}_2 \text{CO}_3$, $7\text{H}_2 \text{O}_3 \text{O}_4 \text{O}_4 \text{Na}_2 \text{SO}_6$, $7\text{H}_2 \text{O}_3$, $7\text{H}_2 \text{O}_3 \text{O}_4 \text{O}_4 \text{Na}_2 \text{SO}_6$, Spez. Gew. 1.531 Kristalle wie α) werden ungemein rasch trübe, a:b.c = 0.78057:1:0.36870, Gemessen. (010 .021 = 58.58. 010 230 2030

70 1 Na₂CO₃,7H₂O₃O₅(Na₂CO₃,7H₂O), — Aus einer Lsg. von 1 Mol. Na₂CO₃ and 0.240 Mol. Na₂SO₃. Spez. Gew. 1.550. Monosymmetrisch Be buchtete Formen | 001 | 255 , 200; (100 - in der Achsenrichtung stark ausgedeunt Verwittert außerst rasch. Gemessen: 255 , 001 = 115° appr. 250 , 250) = 66° apprexuativ

d hNa, (0,7H,0),2 Na, SO, 7H, O), - 1. Aus einer Lag, von 1 Mol. Na₂CO₂ and 1,033 Mol. Na₂SO₃. Taxtue, - 2, Man löst 7 T. kristalli-

siertes Na, SO, und 4 T. krist, Na, CO, in 12 T. W. und verdampft die Lsg., ev. im Vakuum, bis sich eine schwache Haut an der Oberflache bildet. PRENTICE D. R.-P. 81667 (1895). Auch Johnson (J. Sov. Chem. Ind. 14, 271) Spez. Gew. 1.556. Zeigt die Form des Natriumsulfits mit 7 Mol. H.O. Bestachtete Flächen 001 100, 255 233, 101 Dicktateng nach 001 a b d = 1.08263 · 1 · 0.75275 · = 82788. Gemessen, 110 110 = 64210, 101 101. - 3532 (001. 0100 - 87912) Traiber In h. W. bedeutend leichter löst als in k., verliert bei 100" das gesamte Kristallwasser, ev. unter schwacher Oxydation. --Bei 60° erhalt man nadelformige Kristalle, die an der Luft nicht verwittern. PRENTICE.

€ 1/Na₂CO₂7H₂O₃4 Na₂SO₃7H₂O₄ → Ans einer Lsg. von 1 Mol. Na₃CO₈ and 2.413 Mol. Na₃SO₃, Spez. Gew. 1.558. Kristalle wie d) a.b.c = 1.08560 · 1:0.76290 $\beta = 92290$. Traubr (Z. Kryst. 22, (1894) 143).

	est	TRACEE	- 1	TRALBE	7	TRAUBE	3	TRAL BE	- 1	TRACES.
80,	1.72	175	8.40	8.49	9.28	834	17.38	16 (9)	20 64	SHER
80 ₂ CO ₁	17.68	17 (%)	1270	1242	12 07	11 56	5.99	6.58	3.56	3.66
Na _z O	283.38	26.53	36.15	and the	25,92	25 95	522.52	25 %	25 00	25 (3)
11,0	51 02	54 B	32.28	52 99	32.78	5273	51 16	51 745	50.80	50 83
-	100 00	100 (0)	100.00	100:00	100 00	99 69	100 001	100.00	100:00	100.00

10 Mischkristalle mit 10 Mol. H.O. - Isodimorph mit den Komponenten.

o 1 Na, $({\rm O_3}, 10{\rm H_2O}, 0.133 ({\rm Na}, {\rm SO}_0, 10{\rm H_2O})$. — Aus einer Lsg. von 1 Mol. Na, $({\rm CO}_3)$ und 0 206 Mol. Na, $({\rm SO}_3)$. — Spez. Gew. 1.501. Form des Na. CO₃, 10H₂O₅, S. 442. Beobachtete Formen: 010, 111 110. Dicktafelig nach (010 Gemessen 111, 111) — 78%52%, 110 1.0 = 80°20°,

1(Na,CO, 10H,O, 0182/Na,SO, 10H,O). Aus einer Lsg. von 1 Mol. Na, CO₈ und 0 437 Mol. Na, SO₃. Spez Gew. 1.5025. Kristalle wie a)

Gemessen: 111 1.1 = 76250; 110 110 = 8020; Aus einer Lsg von 1 Mol. Na₂CO₂ und 0.875 Mol. Na₂SO₆ wurden bei 20° keine Kristalle mit 10 Mol. H.O erhalten. That Br Z. Krost. 22, (1894) 144).

	48	TRATER	I	TRALBE
50,	2 60	2.61	34)	3.51
(0)	13 43	14-61	12.57	13.01
SEO	21.75	21.53	31.48	21 40
H _z Ô	H2 22	62.25	62.25	62 44
	1/00 (00	1001/00	5449400	3000333

- R. Phosphor oldenstoff natrum. NaCP. (Analogon zu NaCN. Man leitet unter Erhitzen über in einer H-Atmosphare behindliches metallisches Natrium PH4, wobei sich das Na in eine schwarze M. verwandelt, etwa nach: Na + PH, - H + PH, Na. Darauf leitet man ohne abzukühlen eine Stunde lang CO über die schwarze M. Die angewandten Gasc mussen sehr sorgfaltig gereinigt und getrocknet sein. Reaktion mutmaßlich: NaPH, -- CO = NaPC + H., Die entstandene M., welche sich teilweise an der Luft entzundet, wird 12 Stunden lang in dem Darstellungsgefaß zur Reinigung mit wasserfreiem A. stehen gelassen, welcher dabei tieffute Farbe annimmt. Der Ruckstand ist sehr unbestandig, zerfallt an der Luft, und zersetzt sich mit W. unter Bildung von NaOH, PH, und Ameisensaure, Shober u. Spantfils Americ. Chem. J. 16, 1894, 229.
- S. Karbonophosphorsaures Natrum, Na, HPO, CO, NaHCO, Ent-steht bei Einwukung von CO, unter Druck auf eine Lsg. von Na, PO, Existiert nur in Lag., dissozuert an der Luft. Babille Compt. rend. 137, (1903), 566).
- T. Schwefelcyannatenum, Rhodannatenum, NaCNS Durch Verdunsten einer Lsg. von HCNS, die mit NaOH neutralisiert ist. Myttzendouff

(Pogg. 56, 63). — 2. Durch Erhitzen von 1 T. Blutlaugensalz mit 3.5 T. wasserfreiem Na₂S₁O₃ in einer Porzellanschale bis zur Zersetzung und Auskochen der M. mit Alkohol. Froende (Pogg. 119, 4863) 317). — 3. Durch Umsetzung des Ammoniumsalzes mit Na₂CO₃. Cioci (Z. anorg. Chem. 19, 308) — Findet sich in der Rohsodalunge Nietzel Arch. Pharm. 209 (1866) 41. — Bei langsamem Verdunsten rhombische Tafeln, aus A. besser kristallisierend als aus W. Mettzendorff. Zerfließlich, Pornet Phal. Trans. 1814, 527; Ann. Phil. 13, 356). Zeigt bei starkem Erhitzen an der Luft zuweilen ein Erglühen. Sll. in W. und Alkohol. Mettzendorff. — Neutralisationswärme HCNS(Lsg. + NaOH(Lsg.) — 14.12 Kal. Bildungswarme Na + CN(gasf. + S. NaCNS(Lsg.) + 77.10 Kal. Joannis (Ann. Chem. Phys. [5] 26, (1882–540).

)	deitzenporfi
C	12	14 78	
N	14	17 24	
Na	23.2	28 57	27.81
8	32	39.41	
NaCNS	81.2	100 00	

Die Kristalle erhielten noch Feuchtigkeit. MEITZENDORFF.

U. Sciencyannatrium, NaCNSe. — Durch Neutralisation der freien Säure mit NaOH. Kleine, in W. sll. Blattchen von alkalischer Reaktion. Crookes (Chem. Soc. Qu. J. 4, 12; Ann. 78, 177.

Natrium und Kalium.

A. Kalium-Natruum. — Beide Metalle vereinigen sich leicht zu Legierungen. Aus folgenden Reaktionswarmen der Legierungen mit W. schließt JOANNIS (Ann. Chim. Phys. [6], 12, 3580, daß nur eine wirkliche Verbindung — K2Na — existiert

Zusammensetzung d Legierung: KNa, KNa K₂Na K₄Na Kenktionsw pro Verb-Gew. in Kal.: 44.00 44.06 43.81 44.40. Im Gegensatz dazu finden Kunnakow u. Puschin (Z. anorg. Chem. 30, (1902), 109) durch Bestimmung der Schmelzpunktkurve der K-Na-Legierungen außer dem eutektischen Punkt bei -12.5°, der dem Verhältnis 2K: 1Na entspricht, noch einen weiteren Uebergangspunkt bei 6.88° entspr. 2K·3Na.

Man erhitzt ein Gemisch von Kalium mit NaOH oder von Natrium mit KOH auf 200 bis 300" und laßt den Bodensatz, der sich über der Alkalihydroxydschicht befindet, erkalten. Man kann den Kaliumgehalt je nach den angewandten Mengen zwischen 0 und 80% variieren. Jat bebt. D. R.P. 122544). - Durch Einwirkung von metallischem Natrium auf K.CO, oder Kaliumacetat erhält man durch unvollstandige Umsetzung Kaliumnatrium-legierungen. Williams (Chem. N. 3, (1861) 21); Wanklan (Chem. N. 3, (1861) 66). Mengt man bei der Herstellung des Natriums aus Tartrat vgl. S. 4 n. 275 etwas Kaliumtartrat bei, so destilliert zuerst Kalium, und es hinterbleibt ein Rückstand, welcher 5 bis 60 Kalium enthalt und viel energischer wirkt als Natrium allein z. B. sich schon beim Einwerten in W. entzundet. WARRY (Chem. N. 64, 239). - Eine bei 6º flussige Legierung kann man durch Zusammenpressen der beiden blanken Metalle in der Kalte erhalten. HALLOCK (Chem. N. 63, 17; Z. physik, Chem. 2, 1888) 379). Schneller erhalt man sie, wenn man das nach Rosentado (s. S. 276) gereinigte Natrium unter Petroleum, welches 10°, Amylalkohol enthält, mit Kaltum abreibt, Rosenfeld,

Die Legierungen sind bei einem Gehalt von 0.33 bis zu 10 T. K auf 1 T. Na noch bei 0° flussig, bei zu viel Na spröde und kristallinisch. -Die Legierung von 1 T. Na mit 10 T. K schwimmt nach GAY-Lissac u. Thi sard and Steinol, nach Bottger (J. pract. Chem. 1, 303) nicht. -Die durch Erhitzen von 10 T. Na mit 16 K unter Steinol erhaltene Legierung ist flussig, quecksilberahnlich und wird bei 8 breiartig, bei starkerem Abkühlen fest. R. WAGNER (J. prakt, Chem. 55, 489; J. B. 1852, 357. - In allen diesen Legierungen oxydiert sich das K schneller als das Na. Gay-Lussac u. Thénard. S. auch Darstell, des Natriums (8. 275). — Die Legierungen KNa, und KNa sind bei gewöhnlicher Temp. flussig, schwimmen auf schwerem Petroleum, sind sehr leicht oxydierbar und wirken in vielen Fallen, wo Natrium wirkungslos ist. Jackent. -Die Legierung aus 23 T. Na und 39 T. K. besitzt folgende Eigenschaften: Schmp. 4.56. Spez. Gew. bei 0° 0.8993, beim Schmp. 0.8905, Volum von 1 g bei 0° 1.1120 oder 1.1185 ccm, flussig 1.1229 ccm. Ausdehnungskoefnzient der geschmolzenen Legierung 0.0002861. Hagen (Wiedem, Ann, Trockener Sauerstoff wird von der flüssigen Legierung weder bei Atmesphärendruck noch bei geringerem Druck absorbiert; bei Rotglut tritt heftige Reaktion ein. Johnson Chem. N. 69, 20). - Flassige Kalium-Natriumlegierung bildet mit CS, ein gelbbraunes, explosives Pulver, vielleicht KCS. THORRE J. Chem. Soc. 55, 220 a

B. Schwefligsames Kalium - Natrum. Ein Kalium-Natriumsulfit wird neben Kallumnatriumsulnd bei der Einwirkung von Natriumanialgam auf Korola, oder bei nicht zu vol Natriumanialgam neben unterschwedigs Sulz auf KoSiO4 erhalten. W. Seuiss Ber.

 1161. Doch fehlen nahere Angaben über die Zusamm-metzung a KNaSO₃, as Wasserfrei, — Durch Versetzen einer Lsg. von NaHSO₆ oder KHSO, mit KOH resp. NaOH. Kristallisiert über H.SO, bei Sommertemp. in ziemlich großen, wenig durchsichtigen unscharfen Kristallen, zuweilen in der Flüssigkeit zu gelblichen, fettglanzenden, klemen Schuppen zerdruckbar. Berth (Z. physik, Chem. 9, (1892) 1760. - 2. Man fugt an einer Lisg, von NaHSO, die berechnete Menge KOH und haßt kristallisieren. Da bei der unvermeidlichen Oxydation hauptsächlich das KHSO $_3$ angegriffen wird, so erhält man als ersten Anschuß ein Gemenge von Na₂80₃,7H₂0 und dem Doppelsulfit, als zweiten das fast reme Doppelsalz, als dritten K.SO,. Die Kristalle gleichen vollstandig deuen der wasserfteien Sulfite. Lösungswarme bei 18° -1.19 Kal. Bildungswarme Na₂SO_{3 Lie} + K₂SO_{3 Lie} = 2NaKSO_{3 Lie} + 3.76 Kal. Habros (Compt. rend. 109, (1889) 181).

K Na	43.73	43 24	
80,	56 28	55.25	
KNn80	100.00	\$8.49	
		HARTOO.	
K,0	33 14	32.54	38 95
Na ₁ O	CALLED .	22 27	22 14
50),	45 03	44 (90)	44 (9)
2KNnSO.	100 00	99.41	99 69

 Mit 1 Mol. H.O.
 Aus einer konz. Lag. von NaKSO, erhalten durch genanes Neutralisieren von NaHSO, mit der äg. Menge K₂CO₂ und Verdunsten über H₂SO₄. Schwicker (Ber. 22, (1889–1730). — 2. Aus KHSO₃ und der berechneten Menge NaOH in der Winterkalte. BARTH Kleine, gelbe, undeutliche Kristalle. Schwicker. Kleine, gelbliche, harte Saulen. Barth.

	Mit 1 Mol High	SCHWICKER,		BARTH.	
NaKO	4h 76	48.74	KNa	28.81	38 92
80.	40 00	40 41	80 _r	49,95	50 07
80. H.Ò	11 24	10 85 (Diff.)	H*Q	11.34	11 Ol(Diff.)
NaKSO, H2O	100 00	100.00		100 00	100 00

γ) Mit 2 Mol. H₁O. — 1. Man fügt die berechnete Menge von Karbonat des einen Metalls zu der Lsg. des sauren Sulfits des anderen Metalls und fallt die konzentrierte Lsg. mit A., besser mit Ae. Rounig J. prakt. Chem. [2] 37, 251. So erhielt Barth die wasserfreie Verbindung. — 2. Aus NaHSO₃ und KOH und Verdunsten über H₂SO₄. Barth. Beim Fallen mit Alkohol entsteht nach Barth die Verbindung α. — 3. Durch Sattigen einer könz. Lsg. von KHSO₃ mit der entsprechenden Menge Na₂CO₂ und Verdunsten über H₂SO₄. Schwicker. — Glanzende, feine Kristallehen, schmecken stark schweflig, verhalten sich bei Ghihen wie die neutralen Alkalisalze. Rohrig, Kleine nadelförmige Kristalle, Barth, gelbliche harte Kristalle, Schwicker.

Nach Senwieken sell Salz 30 beim Erhitzen im Rohr mit Aethyljodel auf 1467 eine additionelle Verhindung von athylsulfesaurem Kalium und Na I geben. — 4C₂H₂SO₂OK NaJ, aus h. A. weite Nadeln. — Salz — umgekehrt it HaSO₂ONa,KJ (Vgl. auch Natrium-kaliumthiosulfat Daraus sell auf eine Isomerie der beiden Salz — geschlossen wirder derart, dub in dem ersteren das Na, in dem zweiten das K. direkt an Schwefel gebunden ist doch hält Schwicken selbst sein experimentelles Material für zweifelhalt. Frans (Americ Gem. J. 23, (1900) 202), konnte bei zahlreichen, sorgfaltigen Versuchen eine Verschiedenheit der Kahiumantriumsultite in ihrem Verhalten gegen Aethylpodid nicht konstatieren und halt daher eine Isomerie derselben für nicht nachgewiesen. Bahrit Z. physik Chem. 9, 1892–176 fand die Resultate Schwicken's nicht oder wenigstens nicht salwandsfrei bestätigt. KJ resp. NaJ vermag sich mit lithylsulfonsaurem Natrium resp. Kalium umzusetzen, so dab jedesmal beide Salze entstehen und das Verherrsehen des einer oder anderen von den Losdehkeitsvernältinsen stark beeinflukt sein maß. Ebenso sind beide Isoppelsalze, NaSO₂K und KNO₂Na, in Lsg. vollständig in 3 Isonen zerfallen und aus den Losungen kristalfsseren je nach der Temp., verschiedene Kembriatienen z. B. in stokker Kälte reines Na₂SO₄,7H₂O. In den festen Salzen ist allerdings die Isomerie vielerbit vortsanden.

Leitfähigkeit.

0.52

05

KNaO 78 2 45 82 43 76 48,48 80; 64 1 45 76 55 97 36,14 2H₂O 36 20 22 20 27 20 38 KNaSO, 2H₂O 178 3 99,99 100 00 100 00

b Snores, at KNa₂H(SO₁)₂AH₂O₁ — 1. Aus Lsgg, gleicher Mol. KNaSO₂ mit NaHSO₃. — 2. Aus Lsgg, von 2 Mol. NaHSO₃ und ¹ Mol. K₂CO₃ beim Einengen und Erkalten. — 3. Durch Einleiten von SO₂ in die heiße Lsg. von KNaSO₃ bis der Geruch wahrnehmbar ist. Schwicker, — 4. Durch Sattigen von 2 Aeq. Na₂CO₃ in wssr. Lsg. mit SO₂ und Zusatz von 1 Aeq. k₂CO₃. Erwarmen und Verdunsten der Lsg. Hartoo. — Gut ausgebildete, große, verwachsene, weiße Kristalltafeln. Schwicker. Schöne, aber abgerundete Kristalle. Hartoo. Verliert erst bei längerem Stehen SO₂, wird in geschlossenen Gefäßen feucht, gibt beim Eilhitzen SO₄ ab. Ll. in W. mit saurer Reaktion; 100 Tl. W. losen bei 15° 69 T. des Salzes. Verbindet sieh mit Aceton. Schwicker. Kann nicht ohne Zersetzung entwassert werden. Verliert auf 90° im trockenen N-Strom erhitzt kein Kristallwasser; erleidet bei 100 bis 110° einen Verlust von 26.65° unter Entwicklung von SO₄. Hartoo, Lösungswarme in 50 T. W. bei 8° + 30.39 Kal. 2 Na₂O.2SO_{2 Lsg} + K₂O_{Lsg} - K₂O 2Na₂O. 4SO_{3-Lsg} + 16.81 Kal.; 2Na₂SO_{4 krist} + k₁S₁O₂ krist + 9H₂O duss - 2Na₂O.K₂O.4SO₂.9H₂O ÷ 25.88 Kal. Hartoo.

		HARTOR
2Na ₂ O	19 50	19.13
K,O	14.61	15.26
480,	40.24	101 17
911,0	25.45	
2\n,0,K,0,480, 8H,0	101100	

Schwi wen fund 26 57 Na, K, 50 23 SO, Rechn. 26.73 Na, K, 50.50 SO,

\$\beta_K_q\naH \colon_{10}\,3H_1\,0. \rightarrow \text{Kristallisiert} \text{ nach einigen Tagen aus einer konz. Lsg. von \naKSO_q, welche mit der aquivalenten Menge KHSO_q versetzt ist. Gl\u00e4nzende, wasserhelle Prismen. Gleicht im Verhalten dem Salze \u00e1. Schwicker.

		SCHWICKER.
	Berechnet,	teefunden.
K,Na	51.96	3204
111	50.63	50.68

C. Schwefelsaures Kalium-Natrium, — Glaserit, wenn der Fermet 3K₂80₄Na₅80₄ entsprechend. — Das Gemisch gleicher Molekulo der beiden Salze schmilzt viel leichter als Kaliumsulfat; 2 Mol. Na₅80₄ schmelzen mit 3 Mol. K₂80₄ schwierig zusammen. Die erkaltete M. ist glasartig, amorph, rissig, besonders bei 2:3 Mol. stark brockelnd; ihre Lsg. in h. W., und ebenso die Lsg. der durch Zusammenschmelzen von K₂80₄ mit NaCl erhaltenen M., liefert beim Erkalten unter Phosphoreszieren Kristalle von 3K₂80₄, Na₂80₄. H. Rose (Pegg. 52, 452). Das Deppelsalz wird bei Verarbeitung von Kelp gewennen und indet sich als plate sulfate im Handel Englands. En Pressy Phil Mag. (4) 10, 401; J. pr. Chem. 67, 216, J. B. 1855, 382, — Wird ferner nach dem Verfahren von Diepai. (D. R.-P. 68572, gewonnen, vgl. K₂80₄ 68, 49). — Glaserit (vgl. oben kristallisiert aus Lsgg., die Na₂80₄ und K₂80₄ bis zum Verhältnis 1:2 enthalten. Gessner (Z. Krist, 39, 155).

Sechsseitige Tafeln des hexagonalen Systems mit abgestumpften Endkanten. Sie eind da Zwiftinge mit gemeinschaftlichem OP auftreten, als Kombinationen von R. —R. 50P. 50P2 und OP auftritssen — OP R oder. —R = 123°42 bis 44. Die Winkel dieses Salzes weichen von denen des rhombischen Kalbumsulfats S 505 nicht mehr ab als die anabigen Kanten an letzteren unter einunder. M. is fest ihr exagonales Kalbumsulfat. S0 stimit aber Wahrscheinlichkeit für dieses natriumbaltige Salz zu histen Spaltbur mehr OP School. Nach nichtscher Profung opisch einzelsig. Pseud-symmotrisch, geht durch Erhähung der Temperatur in die höher symmetrische Ferm über.

Aus der Ermittelung der Dichte der Legg, u. a. m. geht hervor, daß der Glaserit nicht eine isomorphe Mischung (Van't Hoff), sondern ein Doppelsalz (Retgers ist. Gossner, Vgl. auch diesen Band S. 365 und Nachtrag unter Na₅SO₄.

Spez. Gew. des Salzes 3K₂SO₄Na₂SO₄ bei 15° 2.668, nach vorhergegangenem Schmelzen 2.671. Leichter schmelzbar als K₂SO₄. — Bei der Kristallisation dieses Salzes aus der Kelplauge, nicht beim Umkristallisieren, tritt unter 38" eine Lichterscheinung ein, am schönsten, wenn auf Kristalle, deren Mutterlauge vor einigen Stunden entfernt war, eine maßig warme Lauge gegossen wird, oder wenn die aus der heißen Lauge unter Lichtentwicklung abgeschiedenen Kristalle mit kalter Lauge übergossen, mit einem Stabe zerdruckt, oder nach einander in heiße und kalte Lauge getaucht werden. Penny, Lichtentwicklung bei der Kristallisation tritt nur ein, wenn beim Auskristallisieren das Salz 2K₂SO₄,Na₂SO₄ entsteht. Vgl. auch unten. Bandeowski. Die Lichtentwicklung zeigt sich nie am rhombischen K₂SO₄. H. Rober des heragonale loppelsalz zeigt sie, wenn die Kristalle unter der Flassigkeit ineinander oder mit einem harten Kerper gerieben werden, wenn sie feucht oder tricken, doch frisch aus der Flassigkeit genemmen, in kochendes W. gewerfen sier erhitzt werden, aber mehrere Tage austewahrte Kristalle haben diese Eigenschaft verleren. Scarciu.

γ) Mit 2 Mol. H₂O. — 1. Man fügt die berechne des einen Metalls zu der Lsg. des sauren Sulfits die konzentrierte Lsg. mit A., besser mit Ae. [2] 37, 251). So erhielt Barth die wasserfreie NaHSO₃ und KOH und Verdunsten über H₂SO₄. Alkohol entsteht nach Barth die Verbindung α). konz. Lsg. von KHSO₃ mit der entsprechenden dunsten über H₂SO₄. Schwicker. — Glänzende, füstark schweflig, verhalten sich bei Glühen wir Röhrig. Kleine nadelförmige Kristalle, Barth. Schwicker.

Nach Schwicker soll Salz \$\beta\$) beim Erhitzen im ladditionelle Verbindung von äthylsulfosaurem Kalium aus h. A. weiße Nadeln, — Salz \$\gamma\$) umgekehrt 40.1 kaliumthiosulfat). Daraus soll auf eine Isomerie diderart, daß in dem ersteren das Na, in dem zweiteist; doch hält Schwicker selbst sein experiment (Americ. Chem. J. 23, (1900) 202), konnte bei zai Verschiedenheit der Kaliumnatriumsulfite in ihrem statieren und hält daher eine Isomerie derselben für Chem. 9, (1892) 176, fand die Resultate Schwicken selbst sein entstellt umzusetzen, so daß jedesmal beide Salze entstellt umzusetzen, so daß jedesmal beide Salze entstellt umzusetzen, so daß jedesmal beide Salze entstellt anderen von den Löslichkeitsverhältnissen starlt loppelsalze, NaSO₃K und KSO₃Na, in Lag. voll Lösungen kristallisieren, je nach der Temp., v. Kälte reines Na₂SO₃,7H₂O. In den festen S. vorbanden.

Leitfühigkeit:

41	0.25	0.5	1	2.2
μ	37,6	51.0	61.8	761
ı	16	32	64	1
μ	91.9	98,3	104.1	1

 $\begin{array}{ccc} \text{KNaO} & 78.2 \\ \text{SO}_{V} & 64.1 \\ 2\text{H}_{z}\text{O} & 36 \\ \hline \hat{\text{KNaSO}}_{3.2\text{H}_{z}\text{O}} & 178.3 \end{array}$

b) Saures. a) KNa₂H(SO₃) mit NaHSO₃. — 2. Aus L82 beim Einengen und Erkalten. von KNaSO₃ bis der Geruch w: von 2 Aeq. Na₂CO₃ in wss) Erwärmen und Verdunsten verwachsene, weiße Kristal Kristalle. Hartog. Verl'schlossenen Gefäßen feusaurer Reaktion; 100 T sich mit Aceton. Schwerden. Verliert auf 100 werden. Verliert auf 100 wicklung von SO₂. Hap 2[Na₂O₂SO₂]_{Lsc.} + K SO₃(krist.) + K₁S₂O₃ (krist.) + K₁S₂O₃ (krist.) + K₁S₂O₃ (krist.) + K₁S₂O₃ (krist.) + K₂S₂O₃ (krist.) + K₁S₂O₃ (krist.) + K₂S₂O₃ (krist.) + K₂S₂O₃ (krist.) + K₃S₂O₃ (krist.) + K₄S₂O₃ (krist.) + K₄S₄O₃ (krist.)



K₁SO₄ sowohl wie Na₂SO₄ list sich in einer gesattigten Log des anderen Salzes aus Abscheidung. Karsters Philos der Chem 1843 26 100 T W v.n. 103.5° kom 10.8 T des Salzes W₁SO₄Na₂SO₄ Praxy Rhombische Kristalle des Kaltunsulfats losen in Los Flassigkeiten, welche auf 2 T K₁SO₄ 1 T, oder mehr Na₂SO₄ enthalten, selbst winn diese Louigen für sich kristallisieren würden, und zwar um so rüscher je mehr Natioansalt zugegen ist, andererseits lesen sich die hexagonalen Kristalle des Doppelsalzes in g soittigten Kaltumsalfat oder in Lasungen, die auf 2 T K₂SO₄ weniger als 1 T Na₂SO₄ enthalten, um so schneller, je weniger Natrumsalz aufgelost war Scatchi.

Gradstonn Chem. Soc. Qu. J. 6, 106. erhicht durch Zusammenschmelzen von K. 80, oder KH80, mit Nat'l oder Na,80,. Lösen der Schmelze in W. und Kristallisierenhausen einer beißen Leg. der gemischten Salze stets 5K,80,. Na,80, in sechsseitigen Prise,en und pyramital abgestumpten Enden. Aus konz. Legg. v.n. 1 Mel. Na,80, und 1 bis 2 Mo. K,80, erhicht Banin wich. Z. physik. Chem. 17, 1828–240 stets Kristalle der Zusammenseitzung 2K,80, Na,80,. Aus Losenigen, welche auf 100 T. K,80, 50 his 20). Na,80, and 8.8 Mel., oder statt dessen 50 his 200 Na,80, oder 7,5 Nas'l oder 100 Na,90, and halten werden bei 15 bis 28° hexagonale Kristalle von Kahumustriumsulfat erhalten, deren frehalt an Na,80, von 15.3 his zu 24.5°, wechselt, Scacent, lich so dat betle Salze stets in einfachen Melekalarverhältnissen zu einander stehen. Ramerisame. Lesungen mit 45.33 oder weniger Na,80, auf 100 T. K,80, hetern natriumfreie öder natriumarme rhombische Kristalle; auch aus natriumreicheren Losungen werden diese erhalten, fals feite Salze zugegen ist nat zuglegen die Temp über 28° steigt. Scacent Zutsche der deutsches geolog. Greeflisch, 17, 35. J. B. 1865, 3.

	Kristalle		Passa
3K,0	282.9	42.53	42.33
Na ₀ O	B.2	4.32	11.54
4501	8203	48 15	48 24
K, 50, Na, 80,	665.2	100:00	100.00

Scaccui's Analysen vgl oben Da bei denselben das Verhältnis von K zu Na nar aus den Schwefelsauregenalt abgeleitet, ni hi aber lurch direkte Bestimmung des Kalinns ermittelt wurde so halt Raunzi spano Zeitschr der deutschen geol Gesellich 17 56. J. B. 1865, 3. die Existenz so vieler verschiedener Sulze für zweifelhaft. — Auch die Bestischtungen von Straucion Reinmelsberg's neueste Forsting 34 und v. Hauns Bei Wien Akrid 40, 597; J. B. 1860, 117- J. prakt. Chem. 83, 356; J. B. 1861, 170., J. Manust (Chem. N. 21, 150; J. B. 1870, 302) beziehen sich auf dieses Doppelsalz.

D. Kaliumnatriumthiosulfat, a 80, OK 2H,O. Man kocht eine

Lsg. des durch Sattigen einer konz. Lsg. von KHSO₁ mit Na₄CO₂ dargestellten Natriumkahumsulfits, welche bis zur dauernd gelblichen Färbung mit (NH₄)₂S₅ versetzt ist, bis das NH₂ entwichen ist, filtriert vom Schwefel ab und konzentriert auf dem Wasserbade. Größere, tafelformige, wasserbelle Kristalle. Schmp, cr. 57°, Spez. Gew. bei 15° 1.970. 100 T. W. lösen bei 15° 213.7 T. des Salzes. Die obige Konstitution wird daraus gefolgert, daß bei einstündigem Erhitzen dei Lsg. am Ruckflußkühler mit Aethylbromid Kalium athylthosulfat, KC₂H₅S₂O₄, durch A. aus dem Eindampfruckstand ausziehbar, gebildet wird. Schwicker (Bcr. 22, (1889) 1733),

b) SO₂ Na. 2H₂O. — Man verwandelt das durch Sättigen einer

kouz. Lsg. von NaHSO₃ mit $K_{\tau}(V)_{3}$ erhalten Kaliumnatriumsulfit wie bei at beschrieben in Thiosulfat. Kleine, tafelförmige, farblose Kristalle, Schmp. ca. 62°, spez. Gew. 1.930 bei 15°. 100 T. W. losen bei 15° 205.0 T. des Salzes. Bei analoger Behandlung mit Aethylbromid entsteht Natriumäthylthiosulfat, NaC₄H₃S₂O₅, woraus obige Konstitution gefolgert wird. Schwicker

Beide Natriumkaliumthiosuliate geben mit Jod Kaliumtetrathionat, während aus b Natriumtetrathionat gebildet werden mulite, was dadurch erklärt werden kunn, daß das bei der Umsetzung von b, entstehende KJ das NagbaOa sofort in das beständigere und achwerer lödiche $K_1S_4O_0$ überführt. Auch NagSyOa gibt bei Ggw von KJ mit J nur $K_2S_4O_0$. Senwickun

		Scaw	LCKER	
		Isomeres a	Isomeres b	ı
Na.K	29 52	29 26	29 45	
8,0,	53 33	53 34	53.84	
2H,0	17.13	17 0ā	17 33	
NaS.O. 9H.O	કોંગ માર્કે	99 65	100.62	

E. Netrilosulfonsaures Kaleum-Natrium. N(80,K),80,Na. - Man gibt zu der Lsg. von nitrilosulfonsaurem Natrium allmählich und unter beständigem Rühren KCI-Lsg. hinzu. -- Sandiger Nd., nach dem Umkristallisieren aus einer sehr großen Menge siedender Sodalösung harte, farblose, schön diamantglänzende, über nadelkopfgroße Kristalle. An trockener Luft un-veränderlich, wird an feuchter bald matt, zerfällt, und enthält dann imidosulfonsaures Kalium und saures schwefelsaures Natrium; in k. W. so gut wie unl., wird durch siedendes W. in Amidosulfonsäure, K. 80, und Na. 80, verwandelt. Hexagonal, haufig ideale Pyramiden. a:c=1:1.4418. Beobachtete Formen:p=(1011) Gemessen: 1011 (1011)=62°-':(1011): 0111)=61°3':(1011) 1101)=83°52. Raschio (Ann. 241, (1887) 180). Messungen von Fock (Z. Kryst. 14, (1888) 584

F. Imidodisulfonsaures Kalium mit salpetersaurem Natrum und Kalium.

HN(SO₂K)₂NaNO₂KNO₃. — Man last gepulvertes HN(SO₂K)₃ in einem lose verschlossenen Gefäß einige Tage mit einer Lsg. von 3 Mol. NaNO, stehen. Es verwandelt sich hierbei in einen kristallinisch-körnigen Kuchen. Zersetzbar durch Wasser. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 61, (1892) 964).

		DIVERS & HAG
K	28 23	27.34
Na	3 32	3 61
3	18 48	18 H9
HNO,	18 20	18.01

G. Hydroxylamindisulfonsaures Kalium-Natrium, Kaliumnatriumoximidosulfat. a) Neutrales, geseittigtes. 3K, NS, O2, 2Na, NS, O2, 1.5H2O.1) - Man last eine Mischung molekularer Anteile von Natriumoximidosulfat und Kalium-oximidosulfat, welcher man etwas NaOH und KOH, gleichfalls in molekularem Verhältnis gemischt, zugefügt hat, im Exsikkator kristallisieren. Pulveriger, mikrokristallinischer Nd. Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 65, 552).

			Divers u Hage
9 5 K	370 5	24 85	24 89
6Na	134	9 28	9 10
108	320	21 40	21 35
NaOazaH1	688.5	42 61	
15H,0	27	1.81	
O FEE A SEASON A SEE AS		400.00	

3K₂NS₁O₂ 2Na₂NS₂O₅, ¹₂KOH,1 5H₂O 1494.0 100.00 Rechn. für 3K₄NS₁O₅,2Na₂NS₂O₇,2H₂O · Na 9.35, K 28.85, S. 21.68.

b) Swbenachtelgesattigtes. 6K4NS, O7, Na3NS, O2, H4NS, O2, 20H2O. - Man verdunstet im Vakuum eine Lsg. des fünssechstelgesättigten Kaliumsalzes (S. 75) mit der zur Darstellung des gesättigten Salzes theoretisch notwendigen Menge NaOH. Körnige, aus kleinen transparenten Prismen bestehende Masse. Divers u. Haga.

2, 2, 21400, Ol. 18101, W.			DIVERS B HAGA
18K	702	26 51	26 58
3Na	69	2,60	2 49
168	512	19/28	19 22
8NO	240	9.03	9 01
3HO.	771	29 01	
20H,0	360	13.57	

K₁₈Na₈H₂(NS₁O_{1,0},20H₂O 2654 100.00 Rechnung für nehtneuntelgesättigtes Salz: K 27 05, Na 2.27, S 1898, NO 8 90 c) Sechssiebentel gesattigtes. K2Na14H31NS,O2),5H2O. — Wurde erhalten. als zu einer Lsg. von Dikaliumoximidosulfat (S. 70) etwas KOH und, un-

¹⁾ RaNS, Or wird der Kürze halber geschrieben für RO N SO, R ... Gmelin-Priedbeim, Il. 8d 1. Abt. 7 Aufl.

beabsichtigterweise, etwas NaOH gesetzt wurde. Nach dem Verdunsten harte Kruste kleiner Prismen; verändert sein Gewicht im Vakuumexsikkator; naverändert umkristallisierbar. Divers u. Haga.

			DIVERS :	
ote	es.		1.	2.
2K	78	4 17	4 10	4 27
16Na	368	19 69	MATERIAL SECTION AND ADDRESS OF THE PARTY OF	19 79
148	446	23 97	28.75	23 84
7NO	210	11.24		10.81
H, Uax	675	26 11		
5H ₂ O	90	4 82		

KrNaraHrins, Orrabh, O. 1869 100.00
d) Fünfsechstelgesuttigtes. a) KNa₄H(NS₇O₂), H₂O₂ — 1. Wurde zufällig erhalten, als eine ammoniakalische Lsg. von Dikaliumoximidosulfat (S. 70), welche etwas Na(1 enthielt, verdunstet wurde. — 2. Aus einer Lsg. von 7 Mol. Dinatriumoximidosulfat (S. 346), 2 Mol. NaOH und 2 Mol. KOH. Gut ausgebildete, prismatische Kristalle, ll. in W., nicht unverändert daraus umkristallisierbar. Divers u. Haga.

DIVERS O. HAGA. Nach Meth. 1. Nach Meth. 2. 7,36 6 88 7 61 1736 17 23 130 17.69 47 63 HN,0,4 253 128 24 15 23.95 23.96 3 40 18

> DIVERS U. HAGA Nach L. Nach 2. 1.4K 10 18 10 16 9.71 3 6Na 82.8 15.44 15 48 1583 48 128 23 86 23 142 24.27 HN,OI4 258 47 16 3.36 H,O 18 K114 Na14 H N82 Otta H2O 586.4 100 00

Alkalität, Rechnung als Na 4.29 4.29 4.30 y: K₁₅Na₅H₄(NS₂O₇), 9H₂O. — Man mischt die Lsg. des Dikaliumsalzes (s. S. 70) mit der zur Darstellung des normalen Salzes berechneten Menge NaOH, dampft stark ein und fällt mit Alkohol. Das ausfallende Oel verwandelt sich in eine aus kleinen Kristallteilchen bestehende Masse. Divers u. Haga.

15K	585	24 57	24 66	
5Na	115	4 88	4 98	
165	512	21 44	21.37	
$H_4N_9O_{50}$	1012	42 41		
9H,0	162	6 76		
F V. R V. O OH O	20100	100.00		

DIVERS O HAGA.

e) Vierfünftelgesattigtes. a) K₂, Na₀, H₀, NS₁O₂, 0.72H, O. — Man löst Dikaliumoximidosulfat in NaCl und setzt NH₃ im Ueberschuß zu. Aeußerst kleine Prismen, unter dem Mikroskop etwas opak. Divers u. Haga.

2.1 K	81.9	28.06	Divers u. Hag. 28.08
71000			
0 3Na	69	2 36	240
H _{ost} NO ₂	126.6	43.26	
29	64	21 87	21 86
0.72H ₂ O	13.0	4 45	
Kr. Na. H. NN. O. 0 72H. O	292.4	MORECER	

Ø) K_{5.78}NaH_{1.18}(NS₂O₂)₂,1.8H₂O₂ → Man verfährt wie bei α), läßt aber erst das Doppelsalz mit NaCl (vgl. 8, 468) sich ausscheiden, löst dieses dann in der Mutterlauge durch Erwärmen, setzt in der Hitze überschüssiges NH₃ hinzu und läßt erkalten. Wasserfreie, kleine Prismen. DIVERS u. HAGA.

			DIVERS Q. HAGA.
3,75K	146 35	25 13	25 11
Na.	23	3 94	3 92
H ₁₋₂₄ N ₁ O ₁₄	253 25	43.46	
45	128	21.91	NA SE
1.8H ₂ O	32.4	3,56	
K, 3 NaH, 20 NS, (0,)2, 1.8H, ()	583.0	100 00	

7) K₄NaH(NS₂O₂)₂. — Nach Divers u. Haos hierher gehörig; nach Raschie sulfazotinsaures Kalium-Natrium. — Wurde einmal erhalten, als zu 10 g festem NaNO₂ 100 ccm käufliche Natriumbisulfitisg, so schnell hinzugegeben wurden, daß die Flüssigkeit sich zum Sieden erhitzte. Das auf Zusatz von 50 ccm kaltgesättigter Lsg. von KCl sich ausscheidende Natrium-kaliumnitrilosulfonat wurde abgesaugt und die Mutterlauge 24 Stunden stehen gelassen. Hirsekorngroße, kugehrunde, matte Kristallkörner, von beigemengtem nitrilosulfonsaurem Kalium durch Schlämmen trennbar. In W. ziemlich il., färbt sich mit PbO₂ violett, spaltet im Rohr auf 130° erhitzt Hydroxylamin ab. BaCl₂ fällt aus einer siedenden, schwach salzsauren Lsg. etwas mehr als die Hälfte der H₂SO₄. Besitzt nach Raschie (Ann.

f) Subenneuntelgeseittigtes. K_aNaH₁(NS,O₂)₃,2H₂O. — 1. Aus 1 Mol. NaOH und 2 Mol. Dikaliumoximidosulfat. Ein geringer Ueberschuß von NaOH ist ohne Nachteil. — 2. Aus einer warmen Lsg. von Dikaliumoximidosulfat und überschüssigem Na₂(O₃. — 3. Man löst in warmem W. 1 Mol. NaCl und 2 Mol. Dikaliumoximidosulfat, setzt wenig konz. NH₄ hinzu und läßt erkalten. — Harte Krusten aus dünnen rhombischen Prismen, nur mäßig in W. lösl., daraus umkristallisierbar. Divers u. Haga.

6K Na 68 H ₂ N ₂ O ₂₄ 2H ₈ O	234 23 192 880	27 10 2 66 22,18 43 90	Nach Meth. 1. 2701 253 22.00	Divers n Haga. Nach Meth. 2. 27 22 2 50 22.08	Nach Meth. 3, 26 73 2.62 22,27
2H,0	36	4 16			
K.NaH. NS. O. h. 2H. O	865	100,00			

g) Zweidrstelgesättigtes. KNaHNS₂O₂,3H₂O. — Man löst 5.2 g K₁HNS₂O₂ in 30 ccm einer gesättigten Lsg. von NaCl und 5 ccm W. in mäßiger Wärme. Beim Abkühlen lange, rhombische Prismen. Divers u. Haga.

Ueber ein Doppelsalz mit NaCl vgl. K. S. 488.

K Na 28 HNO	39 23 64 127	12,70 7,49 90.85 41,04	Divens u Haga. 14 62 7 60 20.87
3H,0	54	17 92	
KNaHN8, 07,8H,0	807	100.00	

Die Zusammeneetzung stimmt noch genaner auf ein 20,40 gesättigtes Salz.

1. Chlornatrium mit dithonsaurem Kalium. K₂S₂O₆,NaCl. — Kristallisiert aus den gemischten Lösungen in wohl ausgebildeten Kristallen des tetragonalen Systems, welche keine Zirkularpolarisation zeigen. Die gewöhnlichste Form gleicht der tesseralen Kombination 200,000, ut also in Wahrheit 201 P OP, 20P20. Unter anderen Umständen tritt P vorherrschend auf in Verbindung mit OP and zuweilen auch mit den beiden Prismen 201, 20P20. Die Winkel sehr schwankend, die besten Kristalle gaben als Mittelkantenwinkel im Durchschnitt 105°41. C. Papk (Pogg. 139, 238; J. B. 1978, 187).

				Pape
	K _z O	94.3	31 77	
	SÓ,	64	21.56	21.58
	30,	80	26.96	27,63
	Nat'l	58.5	19.72	
-	KrSrO4,NaCl	296.8	100.00	

K. Chlornatrum mit Dikaliumoximidosulfat. 5K₂HNS₄O₇.8NaCl₂3H₄O. — Man löst das fein gepulverte Kaliumsalz in einer kalten gesättigten Lsg. von NaCl. Beginnt bald in kleinen, dünnen, gut ausgebildeten Kristallen des orthorhombischen Systems auszufallen; neutral gegen Lakmus, durch W. zersetzlich. Divers u. Haga (J. (hem. Soc. 65, 580).

			Divine	HAOA
			1.	2.
10K	390	20 89	90 88	
9Nn	184	9.86	9.73	
108	330	17.14	17.32	
108	284	15.21	14.36	14-90
H ₃ N ₃ O ₂₃	635	34,01		
3H ₂ O	54	2 89		
5K, HNS, 0, 8Nac 1,3H, 0	1867	100 00		

Na₆SO₄ - K₆SO₄, 1 76 50, 2, 76.60, Recha. 76.87.

L. Kalium - Natrumsubphosphat. K₂Na₂P₂O₆.9H₂O₅.— Man löst 1 T. Na₇H₂P₃O₆ in 6 T. H₂O und setzt dazu eine heiße, konz. Lsg. der ber. Menge K₂CO₆.— Schöne, farblose Kristalle, an der Luft unversiderlich. löst, in etwas mehr als dem dreifschen Vol. heißen oder ungefähr dem 25 fachen Vol. kalten W. Verliert bei 100°8 Mol. H₂O, bleibt bis 260° anßerlich unversindert, wird bei 300° bräunlich, dann wieder weiß und schmilzt erst über dem Geblase. Rasch erhitzt entzundet es sich bei heller Rotglut und verbrennt mit ruhiger Flamme. Entweichen von PH₄ wurde nicht beobachtet. Rhombisch, a b c = 10728·1:10845 Beobachtete Flächen 20°20 20°20 OP, P; %P. Gemessen P P = 105°20°: OP P = 124°, OP P = 145°25° Bassa (Z. anorg. Chem. 6. (1894) 157°.

		Bansa.
2K	10.36	10.94
234	17.57	17 27
P,04	35.59	36 06
9H ₂ O	36 49	
K, Na, P, O, 9H, O	100 01	

M. Kalium-Natriumorthophosphat, KNaHPO4,7H4O. Man neutralisiert KH4PO4 mit Na4CO4 und last kristallisieren. Mitscherlich (Ann.

Gef.: HUGOUNENQ U. MORRI.
9.60
15.84
19.89
48.10
Gef.: HUGOUNENQ U. MORRI.
8.78
15.54
19.89
19.81
48.64

istalle mit 48.80H₂O und 11.19 K, '?(Na₂CO₃,6H₂O) entsprechen

> rlaugen von Rübenpotasche or Lösungen noch zarte, ore monokline Säulen eines m 6.5 bis 8.4% KgO die om Erhitzen durch Verlust

if ist much RAMMELSBERG (Pogg.

a) Traubensaures. a) Mit
vatrium- und 2 Mol. Kaliumoder Kristallisierenlassen der
Asgebildete, sehr klare Kristalle,
Wasser schwer und hält 1.23°/
— Spez. Gew. 1.783, Mol-Vol. 148.

333. y = 97°51'. Beobachtete Flächen:
(330°); (329)k = (d¹d½n½); (329)l = (b¹b½n½);

330°: 146°42'; k: h¹ = 100°10'; h½: h¹ = 162°30';
(329)k = (d²d½n½); (329)l = (b¹b½n½);
(329)k = (d²d½n½); (329)l = (b²b½n½);
(329)k = (d²d½n½);
(329)k = (d²d½n½n);
(329)k = (d²dµn);

14.77 WYROUSOFF. 14.54 8.71 8.68 56.06 20.46 19.23 3H₂O 100.00

Zuerst erhalten von Mitscheblich (Pogg. 57, 484).

eine Hälfte einer wssr. Lsg. der Säure genau mit NaOH und läßt das Gemisch im Sommer freiwillig an neutralisiert die kochende Lsg. des sauren Kaliumin dampft ab und läßt erkalten, oder läßt freiwillig verthelle, große, harte, rhomboidale Säulen und Tafeln des Systems. Fresenius (Ann. 53, 230). Flächenbezeichnung lessiz. p:p an a = 100°80'; p:a = 140°0'; p:b = 129°20'; p:p² = 157°48'; p²:b = 112°20'; p:p = 162°48'; ²p:a = 120°48'; p²:p² = 148°38'; q²:c = 156°45'; q:b = 113°38'; q²:c = 139°20'; q:q² = 15°48'; v:c = 181°30'; v:p = 138°35'. Bammelsberg (Pogg. 99, (1855) 37).

In nur in der Sonnenwärme und nur oberflächlich. Ihr mit legtes Pulver verliert bei 100° in 2 Stunden sämtliches W.; sie zwischen 90 und 100° zu einer klaren zähen Flüssigkeit, welche in 7 Standen nur 22.41°/0 W. verliert, und zwischen 120 und er lebhaftem Kochen allmählich trübe wird, und dann zu einer festen M. erstarrt, welche, wenn die Hitze nicht über 190° steigt, indertes Salz ist. Bei 200° fängt sie jedoch an, sich zu ih dann unter Geruch nach gebranntem Zucker auf, und dalkalikarbonate. — Die Kristalle lösen sich in 1.32 T. r Menge heißem, und schießen daraus unverändert an.

behandelt Kaliumstrontiummetaphosphat mit Na_1SO_4 . — 3. Man behandelt 1 Aeq. Kaliummetaphosphat mit 2 Aeq. NaCl, wobei ersteres gallertartig wird. Die Gallerte wird abgepreßt und durch Fällen mit A. gereinigt. Reagiert neutral, die Lsg. wird bei höherer Temp. bald sauer. Eigensch. genau wie die des Dinatriumtetranatriumhexametaphosphats. Vgl. S. 405.

Leitfähigkeit bei 20.0°. TAMMANN (J. prakt. Chem. [2] 45, (1892) 436). 246 1968 123 492 9646 3936 2787 1167 1224 1274 1827 1376 1428 1509 1603

Daraus schließt Tammann (Z. physik, Chem. 6, (1890) 134), daß das Salz nur in drei Jonen gespalten ist. Die getrocknete hornartige Sbst. schmilzt leicht unter Außschäumen, verliert dabei 14%, H₂O und gibt bei Rotglut einen Fluß. Die glasartige, klare Schmelze enthält 12.23%, K. Rechn. 12.14. Tammann

R. Kalium-Natriumkarbonat, a) Gerättigtes, a) KNaCO.6H.O. — Ein Gemisch beider Salze nach gieichen Molekülen schmitzt leichter, als jedes der Salze für st. 2 Mirscharlion (Pogg. 14, 189). Spez. Gew. der geschmolzenen Masse 2.53 bis 2.56. STOLDA, - Die Lsg. der gemischten Salze scheidet beim Einengen in der Wärme große luftbeständige Kristalle des Doppelsalzes aus, beim Verdunsten im Vakuum werden nur Kristalle von Na2CO3.H2O erhalten. MARIONAC Lösungen natriumhaltiger Potasche, insbesondere der am Rübenmelasse erhaltenen S 156 schaiden bei ihrer Verarbeitung auf Salpeter oder Blutlaugensalz bisweilen dieses oder Abnliche Doppelsalze aus. S Margueritte J. Pharm [3] 7, 344; Ann. 56, 220, Fentise (Ann. 130, 247; J. B. 1964, 182), Stolma (J. prekt, Chem. 94, 406, 98, 46; J. B. 1965, 166; 1966, 156). — Monokline, flächenreiche Kristalle, an denen OP(0) und coP(m) vorherrschen. Außerdem ooPoole); ooPoole), ooP2(n), ooP2(n), Poole), Poole), + Poole + 3P55(d), + P(B), + 1₂P1₂(o). Die Kristalle sind von Sanamont u. Marionae mit fast gleichem Erfolg gemessen. Marionae maß m: u = *108°31' [= 109° A Knop din 130 247.]; a. n = 180°30'; a: m = 144°17'; n: r = 124°40', p a = 131°50'; p d = 95°43'. p t = 55°25'; e: s = 128°25'; e: o = 111°29'; s: s = 108°11; p: m = *122°46'; p. x = *63°25'; s: a = 100°23'; a: b = 124°50'; p b = 148°48'; p: c = 129°40'; s d = 125°50'. d. m = 190°50'; m:b = 139°40'. MARIGNAC (Ann. Min. [5] 12, 57) ZEPHAROVICH Ber Wien Akad. [1] 52, 237) hat die Kristalle etwas unders gestellt und ooP als -P genommen Die Kristalle zeigen je nach dem Verhältnis von Kalium zu Natrium in der Lsg. einen verschiedenen Habitus. - Spez. Gew. bei 14º 1.61 bis 1.63. STOLBA. Sie sind kaum hygroskopisch, verwittern an trockener Luft und verlieren bei 100° fast alles Wasser. Fehlung. Sie werden durch Umkristallisieren zersetzt, indem natriumreichere Salze anschießen, wenn man nicht K₂CO₂ zum Lösungsmittel zusetzt. Sie lösen sich bei 12.5° in 0.75. bei 15° in 054 T. W., bei letzterer Temp. zeigt die gesättigte Lsg. das apez, Gew. 1.366. Stolba.

			MARIONAC	STOLINA
K.0	94.3	90.48		
Na,0)	62 1	13 48		
200,	88	19 11	19:09	19.06
12H,Ô	216	46 93	47.39	46.79
KNoCO, RH.O	480.4	Tino on T		

Diese Zusammens, bestätigt Francisco — Marqueritte erhielt aus Na₂CO₄ und über schüszigem K₂CO₄ das Doppelsale K₃CO₄,2Na₃CO₄,18H₂O, welches Marionac nicht dar-

zustellen vermochte

3) $K_2CO_4,6H_2O_3(Na_2CO_4,6H_2O)$. — Kristallisierte aus einer Lsg. welche im Liter enthielt: 495.86 g KJ, 10.34 g K_2CO_4 , 177.30 g Na₂CO , 42.00 g Na₂HPO₄, 58.30 g NaCl. Dicke, völlig durchsichtige Prismen, schmilzt bei 40°, ist löst, in seinem eigenen Gewicht W. und effloresziert leicht an der Luft. Klinorhombisch oktaedrisch. Vorherrschende Form met zeigt zuweilen Abstumpfungen, wahrschenlich at und a_1' , sowie die Flache bt. a. b. c. = 0.7104 | 1.0010 : 0.7800 | Getwessen m. m = 107°32'; et et = 102°19'; m. et hinten = 103°22', m. et sorn = 120°31'. Hugguneng u. Mores. Compt. rend. 106. (1888) 1158).

Ber fi	ir KyCOs,6HcO,3(NacCOs,6H	(O) Gef.:	Ниоосивио п	Monnt.
	K	9 60	8.78	
	Na	15.34	15 54	
	CO,	19.39	19 81	
	H _r Ó	48.10	48.64	

Beim Umkristallisieren erhält man Kristalle mit 48.80H.O und 11.19 K. was einer Zusammensetzung K, (O, 6H, O, 2(Na, (O, 6H, O) entsprechen

wurde. Hugounenq u. Morel.

b) 2KNa₂₀0,3CO, mit 3 oder 3¹, H₁O. — Ans den Mutterlaugen von Rübenpetascheerhieit Stolka außer den Kristallen a. bei längerem Stehen der Lösungen noch zurte, seidenglänzende, wawellitartig gruppierte Nadeln oder auch größere monokline Säulen eines ¹4-gesätugten Salzes, 2Na₂O,3CO₂, 3 oder 3¹2, H₂O, in welchem 6.5 bis 8.4 % K₁O die aquivalente Menge Na₂O vertreten. Die Kristalle werden beim Erhitzen durch Verlust von W. und t O. milchweiß und schmelzen in der Glübhitze.

S. Das von Wenzer, beschriebene Kalium-Natriumoxalat ist nach Ramnelsberg (Pogg.

79, 562) night erhältlich.

T. Kalium - Natriumtartrat. KNaH₄C₄O₆, a) Traubensaures, α) Mit 3 Mol. H.O. - Aus Lösungen von 1 Mol. Natrium- und 2 Mol. Kaliumracemat durch Verdunstung unter + 3° oder Kristallisierenlassen der übersattigten Lösung. Große, sehr gut ausgebildete, sehr klare Kristalle, unveränderlich an der Luft. Verliert sein Wasser schwer und hält 1.23°. bis zur eintretenden Zersetzung zurück. — Spez. Gew. 1.783, Mol.-Vol. 148. Klinorhombisch. a:b.c = 1,5573:1:043933. y = 97°51'. Beobachtete Flächen $(100)(h^{i}); (010)g^{i}; (310)h^{i}; (710)h^{i}; (101)a^{i}; (103)a^{i}; (329)k = (d^{i}d_{\overline{b}}^{i}h_{\overline{b}}^{i}; (329)l = (b^{i}b_{\overline{b}}^{i}h_{\overline{b}}^{i}).$ q: h¹ = 143°27′. Berechnet h²: h² = 143°4′: h⁴ : h⁴ = 144°18′: h⁷ · h⁴ = 160°55′: a¹ h¹ = 145°7′; k·k an o² = 113°24′; k: g¹ = 156°36′ l: l an a = 107°24′; n: n an o² = 74°34′; n o⁴ = 127°17′; u·g⁴ = 142°43′; u: h⁴ = 108°32′ Wyrounoff Ann. Chim. Phys. [6] 9, (1886) 229).

WYROT BOYF. 14 77 14 54 Na 871 8 68 C,H,O, 56.06 O.HE 19 23 201 100.00KNaC, H, O, 3H, O

3) Mil 4 Mol, H.O. — Zuerst erhalten von Mitscherlich (Pogg. 57, 484). 1. Man neutralisiert die eine Halfte einer wssr. Lsg. der Säure genau mit KOH, die andre mit NaOH und läßt das Gemisch im Sommer freiwillig verdunsten. - 2. Man neutralisiert die kochende Lsg. des sauren Kaliumsalzes durch Na, CO,, dampft ab und laßt erkalten, oder läßt freiwillig verdunsten. - Wasserhelle, große, harte, rhomboidale Säulen und Tafeln des 1- u. 1-gliedrigen Systems. Fresenius (Ann. 53, 230). Flachenbezeichnung vgl S. 472. Seignettesalz p.p an a = 100°30': p:a = 140°11' p.b = 120°20': p² p² an a = 135°0', p² a = 157°43'; p² b = 112°20', p·p = 162°48': ²p.a = 120°43', p·²p = 160°42': p²: ²p = 143°38'; q:c = 156°45'; q·b = 113°38': q²·c = 139°20': q q² = 162°45', o.c = 145°48': v:c = 181°30', v·p = 138°35' Rammershung Pogg 06, 1855 37, Sie verwittern nur in der Sonnenwarme und nur oberhächlich. Ihr mit Sand gemengtes Pulver verliert bei 100° in 2 Stunden sämtliches W.; sie schmelzen zwischen 90 und 100° zu einer klaren zähen Flüssigkeit, welche bei 100° in 7 Stunden nur 22.41°, W. verliert, und zwischen 120 und 150° unter lebhaftem Kochen allmählich trübe wird, und dann zu einer weißen festen M. erstarrt, welche, wenn die Hitze nicht über 190° steigt, trockenes unverändertes Salz ist. Bei 200° fangt sie jedoch an, sich zu bräunen, bläht sich dann unter Geruch nach gebranntem Zucker auf, und hinterlaßt Kohle und Alkalikarbonate. - Die Kristalle lösen sich in 1.32 T. W. von 6°, in jeder Menge heißem, und schießen daraus unverandert an.

Fresenius (Ann. 53, 230). - Kann durch Umkristallisieren in d- und l-Tartrat zerlegt werden. Pasteur. Letztere entstehen überhaupt häufig statt des Racemats. Berzelius, Gmelin, Rammelsberg.

			FRESENIES.	DRIPPS.
K.0	47.2	16 72	16 66	16 23
Na.O	31.2	11 04	11 07	11 06
20, H, O,	182	46.74		
4H,0	72	25 50	25 88	27.8
ACAHAOA 4HAO	282 4	100.00		

KNaC,H,O,JH,O Der Wassergehalt des Salzes von Dzuers Pogg 81, 304; J B 1930, 380; würde 4.5 Mol. W. entsprechen Rechn 2765). Dasselbe war bei Winterkälte gewonnen

b) d. (und l.) wernsaures, KNaH4C4O6.4H2O. — Seignettesalz, Rochellesalz. Entdeckt durch den Apotheker Skionkris in La Rochelle (1672, - Man neutralisiert Weinstein mit Na₂CO₃, filtriert von weinsaurem Calcium ab, dampst ein und läßt in der Kalte kristallisieren. Man kann auch 1 Mol neatrales Kaliumtartrat mit 1 Mol. NaCl oder Na₂SO₄ umsetzen, muß dann aber das sich beim Eindunsten zuerst absetzende K₂SO₄ oder KCl durch fraktiomerte Kristallisation trennen Ferner kann man Na₂SO₄ mit Kohle glühen, den Rückstand in W lösen und das Filtrat mit Weinstein sättigen. Bauer (Repert 25, 438). Oder man glüht Schwerspat mit Kohle, zicht Bas mit W. aus füllt mit Na₂CO₄ und sättigt das Filtrat mit Weinstein. Weitzen, 5, 2341.—

Abrasson und Schwerspat und Keinelle A. bis 16 schitters who whishinghe Sämler. Hemiodzia aus.

Große, wasserhelle, 4- bis 16 seitige, rhombische Säulen, Hemiedrie aufweisend. Pasteur, Bernhardi (N. Tr. 7, 2, 55); Brooke (Ann. Phil, 21, 451); HANKEL (Pogg. 49, 502). a:b:c=0.83169:1:0.42963. Beobachtete Formen: a b cto.

verwittern an der Luft nur oberflachlich. Sie schmelzen in der Wärme, bleiben dann beim Erkalten 4 bis 8 Stunden flüssig, worauf sie auf der Oberfläche kristallisieren; die geschmolzene M., in kaltes W., gegossen, bleibt lange weich und fadenziehend. MARX (J. Pharm. 22, 143). — Die Kristalle verlieren im Wasserbade 17.5%, W., und ziehen dann in völlig feuchter Luft m acht Tagen 26.75 ° an. Brandes (Schw. 51, 432). Sie verlieren ihr letztes Mol. W. erst bei 130°. Berzelius (*Pogg.* 47, 316). Sie verlieren auf dem Wasserbade von ihren 8 Mol. W. nur 6 Mol. Schapfgorsch (Pogg. 57. 485). - Sie verlieren im Luftstrom bei 155" 23.05 ° o. jedoch schon unter einiger Zersetzung. Dumas u. Piria. Sie schmelzen zwischen 70 und 80° zu einer wasserhellen, dunnen Flüssigkeit, welche bei 120° ins Kochen kommt, bei 170 bis 180° unter Bildung großer Blasen zähe wird, dann ruhig und klar fließt, hierauf bei 190 bis 195° von neuem ins Kochen kommt, was erst gegen 215° aufhört, womit alles W., 25.09°, betragend ausgetrieben ist. Es bleibt eine in der Hitze zähe, auch nach dem Erkalten klare M. zurück, welche W. aus der Luft anzieht, sich bei 220° unter Bräunung aufbläht und sich bei noch starkerer Hitze unter dem Geruch nach gebranuten Zucker in ein Gemenge von K, CO,, Na, CO, und Kohle verwandelt. Bei 180° oder bei 100°, wenn sie mit Sand gemengt sind, verlieren die Kristalle nur 23 26 ° Wasser. Fresentes (Ann. 58, 234).

Das trockene Salz löst sich bei 6° in 2.62 T. Wasser. Kresenius. Die

Kristalle lösen sich nach Osann bei 3° in 3,3, bei 11° in 2,4, bei 26° in 1.5 T. W.: nuch Brandes bei 5.6° in 2. bei 12.5° in 1.2. bei 25° in 0.42 und bei 37.5° in 0.3 T. W. Die bei 8° gesattigte 1.sg. zeigt 1.254 spez. Gew. Anthon. Spez. Gewicht der wssr. Lsg. bei 19.5° nach Kremers (Z. anal. Chem. 8, 291):

T. Salz in 100 T Lag.; Sper. Gew. 1 025 1.078 1,034 1 193 1,255 1 321 Siedetemperatur (S) der wäßrigen Lsg. (a = g.KNaH₄C₄O₆ in 100 g W.): S: 100 109 103 106 112 1156 121 130 118 124 135 51.3 101 5 152 209 balz + 4H,0 342 414 488 855 8- 140 155

160

165

00

150 1429 a - 1087 2000 3125 6666

GERLACH (Z. anal. Chem. 26, (1887) 454). $|\phi|_{D} = 29.67, |M|_{D} = 62.34 \text{ Landolf (Ber. 6, 1076)}.$ Molekulardrehungsvermögen: Thomsen (J. prakt. Chem. 2, [34] 90). Molekularbrechungsvermögen 79.12. Kanonnkoff (J. prakt. Chem. [2] 31, 357. — Die festen Kristalle drehen um 13.5°. Durer (Bull. soc. franç, miner 27, 156). Spaltet sich bei 55° in Natriumtartrat und Kaliumtartrat. Van Leeuwen (Z. physik.

Chem. 28, 331

.

			Реман	u. Piria	Odez			SCHAPP-	Fax-
0.5K,O	47.2	18 71			0.5K ₂ O	472	16 71	16 60	
0.5Na,0	31.2	11.05			0.5Nn.O	81.2	11 05	11 80	
40	48	17 00	17.1	17.06	C.H.O.	132	46.74		
12H	12	4 25	43	4.33					
90	144	50.99			4H,0	72	25.50		25 09
KNnH ₄ U ₄ O ₆ 4H ₂ O	282 4	100 00				282 4	100.00		

U. Kalumnatrumcyanamid, CNNKNa. - Durch Erhitzen von KCN in einer mit Natriumdämpfen beladenen Stickstoffatmosphare. Darchsel (J. prakt. Chem. [2] 21, 81 c

Verbindungen von Borsäure mit Kalium-Natriumtartrat. fraubensauren. Digeriert man 1 T. kristallisierten Borax mit 3 T saurem trauben-auren Kahum und mit W., und dampft das Filtrat ab, so erhält man bei 100° eine weiße, an der Luft schnell feucht werdende M., die dem Boraxweinstein der deutschen Pharmakopöen ganz alenlich ist.

Eine gleiche, nur noch schneller fencht werdende Masse gibt das saure tranbensaure Natrium. Ennsannes.

bi Mit aktirem Salz. Boraxiceinstein, tartarus boraxutus, Cremor tartari solubilis, Borax turtarisata. — Das offizinelle Präparat wird durch Eindampfen einer mit Weinstein versetzten Boraxleg, gewonnen Dasselbe ist kein chemisches Individuum Alte Angaben über Boraxweinstein Gunzin (Handb d org (New Heidelberg, 4 Auß., 2, 392)

- a. Monoborweinsaures Kalnum-Natrum. KNaH, BO/C,O., Aus einem Mol. Seignettesalz und 1 Mol. H. BO., Duve. Viertely, prakt, Pharm, 18, (1869) 345).
- 5) Diborueinsaures Kalium-Natrium. KNaH, (BO, C, O., Aus einem Mol, Seignettesalz and 2 Mol. HaBOs. Dave.
- y: Monoborweinsaures Kalium-Natrium mit saurem monoborweinsaurem Kaltum. KNaH₃ BO₃C₄O₆,KH₄ BO₃C₄O₆, — Löst man in der Lsg. von 1 Aeg. Borax mehr als 2 Aeg. Weinstein, so bleibt bei wiederholtem Eindampfen und Aufnehmen mit W. der Ueberschuß über 2 Mol. Weinstein zuruck. Mineralsauren scheiden aus der Lsg. in geringer Menge weder H₄BO₃ noch Weinsaure aus, in größerer Menge zersetzen sie das Präparat vollständig, Weinsaure scheidet allmählich Weinstein aus. Duve Viertelj, prakt, Pharm, 18, (1869) 352). Frühere Angaben Wackenhoden (Arch. Pharm 57, 4 weicher in dem Körper 2 Acq Berax auf 5 Acq. Weinstein annahm. Ferner Khuo Arch Pharm 1848 2; Witteren Repert 106, 1 Es scheint immerhin noch fraglich ob eine wahre Verbindung obiger Formel vorhegt.

K-O	90.9	Dove 20.7
0.5Na_O	6.9	6.8
B.O.	15.5	15.5
SC Us	21.3	21.18
7H	1.5	1.66
9.5O	88.9	84.17
KNa(BO)C4HaOa,KH(BO)C4HaOa	100,00	100.00

Natrium und Rubidium.

A. Rubidium-Natriumtartrat. RbNaH₄C₄O₆,4H₅O. — Isomorph mit den Kaliumsalz. Die Lösung erstarrt bei freiwilligem Verdunsten zu eine festen, durchsichtigen Gallerte; durch langsames Abkühlen der heißen ist voluminöse, nie stark glänzende Kristalle. Beobachtste Filchen: coP, coPt, coPt, coPt, OP, Pto, 2Pto, P, 2Pt, 2Pto. Gemessen (da am Kaliumsals nicht beobachtst) 121:12.

= 181°18'; 2Pto: OP = 183°30'. PICCARD (J. prakt. Chem. 86, (1862) 459).

B. Mesoweinsaures Rubidium-Natrium. RbNaH₄C₄O₆,25H₄O. — Aus der

B. Mesoveinsoures Rubidium-Natrium. RbNaH₄C₄O₆,2.5H₄O. — An at stark konzentrierten Lsg. des Gemisches der Komponenten. Dicks, gas durchsichtige Kristalle mit glänzenden, aber meist nicht ebenen Fläche. Anorthisch. a:b:c=1.8966:1:0.4195; $\alpha=81^{\circ}38^{\circ}$; $\beta=80^{\circ}68^{\circ}$; $\gamma=101^{\circ}44^{\circ}$. Anorthisch. a:b:c=1.8966:1:0.4195; $\alpha=81^{\circ}38^{\circ}$; $\beta=80^{\circ}68^{\circ}$; $\gamma=101^{\circ}44^{\circ}$. Anorthisch. a:b:c=1.8966:1:0.4195; $\alpha=81^{\circ}38^{\circ}$; $\beta=80^{\circ}68^{\circ}$; $\gamma=101^{\circ}44^{\circ}$. Anorthisch. a:b:c=1.8966:1:0.4195; $\alpha=81^{\circ}38^{\circ}$; $\alpha=101^{\circ}44^{\circ}$. Anorthisch. a:b:c=1.8966:1:0.4195; $\alpha=101^{\circ}68^{\circ}$; $\alpha=101^{\circ}68^$

Rb 28.31 28.1 Na 7.68 7.6 C₄H₄O₄ 49.12 2.5H₄O 14.9 RbNaH₄C₄O_{4,2.5}H₂O 100.00

Natrium und Lithium.

A. Lithium-Natrium. — Durch Zusammenschmelzen beider Metalie. — Durch Erhitma von Na mit reinem oder NaCl-haltigem LiCl erhält man eine Legierung, welche in Steinst untersinkt und deren Lithiumgehalt relativ gesteigert worden kann, indem man sie in Wasser taucht, welches mit einer Steinölschicht bedeckt ist. Hierbei wird das Na zuert gelöst, so daß der zurückbleibende Regulus auf Steinöl schwimmt. Troocr. — Erutarrung-punkt einer Mischung von 21.27 T Na und 0.0778 T. Li: 98.08°; mit 0.1126 T. Li 96.68° Heycock n. Neville (J. Chem. Soc. 55, (1889) 675).

B. Lithium - Natriumsulfit. 6Liq0, Nag0, 7809, 8H20. — Aus der ge-

B. Lithium - Natriumsulfit. 6Li₂O,Na₂O,7SO₂,8H₂O. — Aus der gemischten Lösung beider Salze fallen auf dem Wasserbade zuerst Kristalle von Li₂SO₃,H₂O aus. Die Mutterlauge giebt im Kältegemisch feine, wasserhelle Kristalle; unter dem Mikroskop Prismen von monoklinem Habitm,

stark lichtbrechend. Röhrig (J. prakt. Chem. [2] 37, 252).

6Li _s O Na _s O 7SO ₀ 8H _s O	21.58 7.48 53.72 17.27	Röhrig. 91.61 7.38 54.80 16.76
6Li ₂ O,Na ₂ O,78O ₂ ,8H ₂ O	100.00	100.00

C. Lithium-Natriumsulfat (verschiedener Zusammensetsung). — Handlich (Pogg. 58, 470) erwähnt Rhomboeder mit dem Endkantenwinkel 7700 —

Zusammensetzung Na₁SO₄, xLi₂SO₄,6H₂O. — In einer Lösung, welche gleiche Moleküle der einfachen Salze enthält, erscheinen zuerst teils farblose, teils trübe, große Kristalle des rhomboedrischen Systems, a und b, nach 2 bis 3 Anschüssen sehr kleine natriumärmere Kristalle (c) von der Form des Lithiumsulfata. Die häufig sehr flächenreichen Kristalle zeigen vorherrschend eine Kombination der Rhomboeder R und — 2R mit dem basischen Pinakoid und dem Deuteroprisma «P2. An größeren Kristallen treten aber noch hinzu ein Rhomboeder 4R, und zwei Deuteropyramiden x und y, von denen die erstere, %P2, dadurch bestimmt ist, daß ihre abwechselnden Polkanten durch — 2R abgestumpft werden; die zweite, %P2, erleidet durch R eine Abstumpfung ihrer abwechselnden Polkanten. Häufig sind aber diese Kristalle so verzerrt, daß sie monoklin erscheinen (a. d. Abbild. bei Rammersbergen, R = 102°28' (Polkante): -2R = 77°20'; 4R = 65°16'; x = 125°0' (Polkante), 134°50' (Mittelkante); y = 134°16' (Polkante), 100°30' (Mittelkante); R: 0R = *139°50'; -2R: 0R = 115°38'; 4R: 0R = 108°30'; x: 0R = 112°35'; y: 0R = 129°45'; R: -2R (Mittelkante = 110°31'; R: -2R = 128°40' (Polkante); R: -2R = 55°28' (über 0E); R: ∞P2 = 128°46'; -2R: ∞P2 = 141°30'; 4R: R = 149°40'; x: -2R = 152°30'; y: R = 157°23'. Rammersbergen. — Trauber (Newer Jahrb. f. Mineral. 1894, 1, 185) maß ein Salz von der Zusammensetzung 3(Na₂SO₄, 8H₂O) + Li₂SO₄, 8H₂O. Hemimorph-hemiedrisch, Doppelbrechung negativ. a: c = 1: 0.90610. Beobachtete Formen: (9001), (1011), (9221), (1120), (4433). (1011): (1101) = *77°32'; (0221): (9221): (4483) = 27°14'.

(. (,									
			Bannels-	•		r	gammers	-	C.	, B	AMMRLS-
	100		BERG.		b.		BERG.				DERG.
Li	7	1,87	1.75	2Li	14	2.49	2,40	8Li	56	16,303	7.80
BNa	69	18.35	18.19	4.Nn	93	16.37	17.14	2Na	445	6.85	0.80
28	64	17.02	16.81	38	96	17.08	17,49	59	160	50.63	23.84
80	128	34.04		120	192	14:10		- X A	320	47.61	
6H.0	106	18 74	885.400	9H ₅ O	168	29,90	=4.834	$5H_{\bullet}O$	90	13.40	14,56
	376	100.00			562	100.00			672	100.00	_
	ia_Li(S	$O_4)_{\pi}, 6H_4O$		Na	Li ₂ (8	$0.),9H_{4}($)	Na	Lia(S	$O_4)_5,5H_2$	0

Trooer vermochte die Doppelsalze nicht zu erhalten.

D. Lithium-Natriumselenat. — Aus einer Lösung gleicher Moleküle von Natrium- und Lithiumselenat. Gleicht dem Sulfat, Doppelbrechung negativ. a: c = 1:0.90286. Beobachtete Formen: (0001), (1011), (0221), (1120), (4413). (1011): (1101) = *77°20'; (0221): (2201) = 102°22'; (1011): (0221) = 51°12'; (1011): (2021) = 69°44'; (1011): (0001) = 46°15'; (0221): (0001) = 64°33'; (0221): (4483) = 27°8'. Traube (N. Jahrb. Miner. 1894, 1, 185).

, , , , ,		TRAUBE.
Li ₂ O	3,19	2.94
Ld ₂ O 3Na ₂ O	19,79	20.02
4SeÕ₃	54.04	55.37
12H ₂ O	22.98	23.24
(Li.SeO. 3H-O) 3/No.SeO. 3H-O)	100.00	99.57

E. Lithium-Natriumorthophosphat. — Man trägt in die Schmelze von Natriumortho- oder -pyrophosphat Lithiumphosphat oder -chlorid ein. Meist abgebrochene Prismen, löslich in verdünnten Säuren. Ouvrabe (Compt. rend. 110, 1334). — Versetzt man ein lithiumhaltiges Gemisch von Alkalisalzen mit Phosphorsäure und ein wenig Natriumkarbonat, oder ein Lithiumsalz mit Natriumphosphat, so trübt sich die Flüssigkeit beim Verdunsten, und nach völligem Eintrocknen hinterbleibt beim Behandeln mit kaltem W. das Doppelsalz als weißes, leichtes Pulver, welches in der an Natriumphosphat reichen Mutterlauge unlöslich ist und mit kaltem Wasser nicht ganz ohne Verlust gewaschen werden kann. Es scheint sich meist erst beim Eintrocknen der Masse zu bilden. Es löst sich schwer in kaltem, leichter in warmem W., schmilzt vor dem Lötrohr zu einer durchsichtigen Kugel, die beim Erstarren weiß und undurchsichtig wird, und enthält auf 1 Mol. Li₂O, 1Na₂O und 1 Mol. P₂O₆. Berzelius (Pogg. 4, 245). Dieses Salz, durch Vermischen von Lithiumchlorid mit glasiger Phosphor-

säure und Na₂CO₂, oder mit Natriumphosphat und -karbonat und Abdampfen der alkalischen Flüssigkeit in emer Platinschale zur völligen Trocknis erhalten, ist nach dem Auswaschen mit kaltem Wasser eine Verbindung von Li₈PO₄ mit Na₈PO₄, in welcher das Verhältnis von Natrium zu Lithium sehr wechselt, so daß auch die Menge des Doppelsalzes, welche aus 100 T. Lithiumchlorid erhalten wird, von 89 bis zu 143.6 T. schwankt. Auch enthält es nach Rammelsnaro's späteren Angaben noch CO, und Wasser. Stets fallt seine Lösung in Salpetersäure auch nach starkem Gluhen Silbernitrat gelb. Rammelsberg (Pogg. 66, 86: Berzel, J. B. 26, 219: Pogg. 102, 441). W Mayra is beim Lithiumphosphat S. 262 bestreitet die Existenz dieses Doppelsalzes: Faxsynuserbielt (Z anal Chem 1, 42; J. B. 1861, 842, ans Genaueste nach Rammelsberg's späteren Angaben verfahrend stets natriumfreies Li₁PO₄.

						Вамин	ESBKRG	
					tri	lher	spă	ter
			Breakertu		a.	b	е	d
Lagti	80	12.82	16 15	Ligo	32 15	21.89	26 89	28 25
Ingti Na ₀ O	62	26,49	23.35	Na.O	7.84	25 35	14 109	20.36
$P_g \hat{O}_S$	142	60.69	60.30	PrO _b	58.67	52.58	35.72	54.39
LiaNa,PaO,	284	100.00	100 00		29 66	102.85	27 50	28 00

Beharelies trennte Natrium und Lithium als Chloride durch absoluten Alkohol, wobei etwas Natriumchlorid mit aufgelöst wurde. Aus seinen Angaben, daß 100 T. Deppelsalz 77.333 Karbonate und 202 Chloride gaben, läßt sich das Verhältnis von Natrium zu Lithium nicht berechnen, da 202 T. Nat'l 81.72 Na₂(O₂, dieselbe Menge Lit'l 786 Li₂(O₂ entsprechen Er scheint später (Berzel J. B. 26, 212) das Salz für ein Pytophosphat zu halten, wofür dann noch felg nicht völlig unzweideutige Angube Lehrb. 3 Auff. 4, 192, spricht "Vermischt man das Lithiumsalz mit a-phosphers Natzon schetzt sich beim Abdampfen mehr ab als mit dem b-phosphors Salz Na₂P.O. der Na₃H₂P₂O₂? Knautt, allein das Endresultat ist ganz dasselbe und das geglühte Exppelsalz, welches im Glühen weder schmilzt noch zusammenbackt, ist ebenso schwerlöslich, wie das ungeglühte" Aus den Augaben von Knautt, Naussen und Cuno vgl unten scheint mit noch grolleter Wahrscheinlichkeit hervorzugeben, daß Berzehtus wirklich ein Pytophosphat unter den Händen hatte. Vier andere ültere Analysen von Rauntzsburg gaben Zahlen, welche für Na₂O und Li₂O zwischen den angeführten liegen, die Snume steigt bis 104 54°, Seine später dargestellten Salze enthielten noch; v. 1.37 CO₂ 1.64 H₂O Summe 100.51 d. 1.06 CO₂, 2.00 H₂O (Summe 101.06). Er hält trotzdem die Richtigkeit seiner Angabes aufrecht

F. Lathium-Natriumpyrophosphat, a) Li₂O.Na₂O.P₂O₃, — 1, Vgl. E. Berzelius, — 2. Fallt beim Kochen einer Mischung gleicher Molekule Lithiumehlorid und Natriumpyrophosphat aus. - Nach 2. kristallinischer Niederschlag, wasserhaltig, in kochendem Wasser etwas löslich. Verhalt sich beim Schmelzen wie das Salz von Berzelius, Kraut, Nahssen und Cuno (Ann. 182, 168).

				Entw	desert.	
			Nam	KKKK.	L'o	NO.
			1.	2	3	4.
Li ₂ O	30	12 82	13.61	13.75	14 61	12 97
Na ₂ O	E2	201 49	25.88		23.68	
P ₂ O ₄	142	60 69	61.03	61 24	61.76	60,97
Lt20, Na2O PtOa	234	100 00	100.00		100.05	

b 3Li,O,Na,O,2P,O, a Wasserfrei. — Man trägt in eine Schmelze von Natriummetaphosphat Lithiumkarbonat oder -chlorid ein. Kleine, abgeplattete, wahrscheinlich klinorhombische Prismen, unlöslich in Wasser, loslich in Säuren. Otyrand (Compt. rend. 110, 1334).

8) Wasserhaltig. — Wie das Salz a), jedoch aus 2 Mol. LiCl und 1 Mol. Natrumpyrophosphat. Eigenschaften vgl. Salz a . Der Wassergehalt schwankt zwischen 9.57 und $16.02\,^{\circ}$ g. Kraut, Naussen und Ceno.

				Entw	mmert.	
			Nam	NSEK.	Utra	NO
				2	8.	
3Li ₀ O	90	20 64	20.54	21 68	21 85	20.11
Na ₂ O	62	14.22	14.78	12,90		
2P ₁ O ₂	284	65.14	65.80	65,60	65.98	65 07
3Li ₂ O, Na ₂ O, 2P ₂ O ₅	436	100 00	100,62	100.18		

c) 5Li₂O.Na₂O.3P₂O₅. — Wie das Salz F a) jedoch aus 5 Mol. LiCl und 1 Mol. Na₂P₄O₅. Wassergehalt zwischen 12.68 und 42.53° schwankend. Keaut, Nahnsen u. Cuno.

		Entwäsert.					
			Nauners.			Cuso	
			1.	9	3.	4	
5Li,0	150	23.5 t	33.81	23,68	38 63	24.24	
Na ₂ O	62	9,72	9.46		10 11	9.81	
3P _t O _o	426	66.77	66.78		66 43	66 14	
51.i.O.Na.O.3P.O.	638	100.00	100,00	_	100.17	100,19	

d) $4\text{Li}_2\text{O}.6\text{Na}_2\text{O}.5\text{P}_1\text{O}_6$. — Wie das Salz a), jedoch aus 1 Mol. LiCl und 2 Mol. Na $_4\text{P}_2\text{O}_7$. Eigenschaften wie die des Salzes a). Verliert beim Schmelzen 2 bis $2.15\,^{\circ}_{\circ}$ H $_2\text{O}$. Kraut, Nahnsen und Cuno.

			SHICK RESELT.		
			NAMESEE.	Cuno	
4Li ₂ O	120	9.98	10 18	10 10	
6Na,O	372	30.95	31 07	81 12	
$\hbar P_2 \hat{O}_{\Delta}$	710	59 07	59 28	59.16	
4Li ₂ O,6Na ₂ O,5P ₂ O ₆	1202	100 00	100 53	100.88	

Nach Rammensmano Ber Berl. Akad. 1883, 31) sind diese Körper isomorphe Mischungen Als er den aus 1 Mol Natriumpyrophosphat und 6 Mol. Lithiumacetat entstandenen Niederschlag in Essignaure loste, erhielt er ühnliche Verbindungen der Zusammensetzung $R_4P_2O_7.2H_2O$ mit Na . Li = 1:16; $R_4P_4O_7.3H_2O$ mit Na : Li = 1:5; $R_4P_4O_7.3H_2O$ mit Na : Li = 1:5; $R_4P_4O_7.3H_2O$ mit Na : Li

(4. Lithium-Notriummetaphosphat, Li₂O₂Na₂O₃O₃O₅. — Man knetet unlösliches Lithiummetaphosphat in einer Natriumbromidiösung und trennt die entstehende kautschukartige Masse nach 24 Stunden vom Natriumbromid durch Auspressen und Waschen mit Alkohol. Die Substanz enthielt ca. 3 ¹ 4 Mol. Kristaliwasser. Tammann (J. prakt. Chem. [2], 45, 443). Derselbe betrachtet das Salz als Dilithiumtetranatriumhexametaphosphat.

LtaO	5.18	Танмани. 5 20
2Na ₂ O	31 10	ชเบ้า
3P,Ō,	78 42	73,79
Li.O.2Na,O.3P ₄ O ₅	100 00	100 00

H. Lithnum-Natriumtartrat. LiNaH₄C₄O₆,2H₂O. — Durch Sattigen von Natriumhydrotartrat mit Li₂CO₃. Lange, rektanguläre Saulen mit oft schief aufgesetzter Endflache. Nur oberflachlich verwitternd, ll. in W. Gerlin, Dulk (Schoe, 64, 180, 193).

			Dens
0.5Li,()	14.4	6.74	8 57
0.5Na,O	31 2	14 61	14.72
Callada	139	81 MI	
2H ₂ O	36	16 85	15 43
LiNaH.C.O. 2H.O	213.6	100.00	

Fritz Ephraim.

Ergänzungen und Berichtigungen.

KALIUM.

Vorkommen. - Zu S 2, Z. 1 v. o. - Nach einer Berechnung von Charre (Chem N. 61, 31; J. B 1890, 414, enthalt die zehn Meilen dicke feste Erdrinde 240°, K, der Ozean

004% im Mittel, einschl. der Luft 2.23%.

Colloidales Kahum. — Zu S. 6. — An die Sekundärleitung eines Funkeninduktoriums von 12 cm. Schlagweite wird ein Glaskondensator von 225 gcm Oberfläche parailel geschaltet und die Sekundarpole zu Elektroden geführt, die in eine Porzellanschale eintauchen. In dieser befindet sich fein verteiltes K und darüber Ligroin, Ligroin-Naphtalin oder Aethyläther. Die Elektroden sind in Bewegung zu erhalten. Sobald der Strom geschlossen ist, beginnt ein heftiges Funkenspiel und die Lsg. färbt sich intensiv blanviolett. Sie ist jedoch außerordentlich instabil und läßt sich nur im Entstehungsmomente beobachten. Svedberg (Ber. 88, (1905) 3618).

Physikalische Eigenschaften. - Zu S. 6, Z. 15 v. u. - Spez. Gew. des

Kalinms bei

0-22.30 22 3-56 50 78-100° 56.5-62.04° 62,04-780 100-157 0.1876 0.19220.1980.21870.2170 0.2245

Latente Schmelzwärme 13.61 Kal. Bernini (Physikal, Zischr. 7, (1906) 1681. Zu S. 7, Z. 1 v. o. - Plastigitat des Kaliums: Slatowrateri u. Tannane (Z. physik. Chem 53, (1905) 341,

Zu S. 7, Z. 16 v. o. — Siedep. bei 760 mm. 757.5°. Ruff n. Johannses (Ber. 88, (1905) 3601). — Destilliert im Vakuum des Kathodenlichts bei

KRAPFT u. BERGFELD (Ber. 85, (1905) 254). Zu S. 7, Z. 25 v. u. — Die spez. elektrische Leitfähigkeit zeigt einen Sprung bei 62.04°, dem Schmp, des K. Sie ist bei 0° 14.155; bei 130° 5.698. Der Temperaturkoeffizient ist beim festen K kleiner als beim geschmolzenen und beträgt etwa 0.005. BERNINI (Physikal. Ztschr. 5, (1904) 406.

Zu S. 7, Z. 21 v. u. — Magnetische Kraft des Kaliums 0.632×10^{-4} .

Bernini (Physikal. Ztschr. 6, (1905) 109).

Spektrum. — Zu S. 9, Z. 7 v. o. — Konen u. Hagenbach (Physikal, Zischr. 4, (1903) 801); Ritz (Ann. Phys. [4] 12, (1903) 444); Trowbridge (Americ. J. sci. (Sill.) 14, (1903) 243); De Watteville (Compt. rend. 188, (1904) 346).

Zn S. 9, Z. 7 v. o. - Hinter LEHMANN schiebe ein: (Physikal, Ztschr.

5, (1904) 823).

Reaktionen. — Zn S. 10, Z. 26 v. o. — Eine δ° sige Lsg. von amino-β-naphtolsulfosaurem Na. (Eikonogen , C₁₀H₅(NH₂)⁴(OH)⁴(SO₃Na)⁶, fällt Kaliumsalze mit derselben Empfindlichkeit wie PtCl, in glänzenden, orthorhom-bischen Platten; wenig lösl, in W., unl. in A. Die Reaktion tritt in verd. Lsg. langsam ein, in 1% iger erst nach mehreren Stunden; sie wird durch Na-, NH₄-, Mg-, Fe- und Mn-Salze nicht gestört, wohl aber durch Co- und Ni-Salze. ALVAREZ (Chem. N. 91, (1905) 146; Compt. rend. 140, 1186).

Zu S. 10, Z. 29 v. o. - Lies Orthonitrophenolkalium statt Orthophenol-

kalium.

Kaliumhydrid, KH. — Zn S. 11, Z. 13 v. n. — Reagiert bereits beim Schmp, des NH, heftig damit nach KH + NH, = KNH, + H, RUFF u. GEISEL (Ber. 89, (1906, 842),

haliumsuboxyd. — Zu S. 12, Z. 17 v. u. — ließ S. 22 statt S. 21.

Kaliumhydroxyd. — Zu S. 13. Z. 13 v. u. — Heibling (D. R.-P. 160967) gewinnt Aetzlangen durch Elektrolyse von Alkalichloridisg, mittels Anoden aus versilbertem Blei und Kathoden aus Kohle, ohne Diaphragma. Das entstehende Cl wird als AgCl gebunden, der Wasserstoff aufgefangen und zur Konzentration der abzulassenden Lauge verbrannt. Später werden die Pole umgekehrt

und so das AgCl wieder zu Ag reduziert.

Zu S. 14, Z. 8 v. o. — Technisch ist die Kaustifizierung praktisch vollständig, wenn man zumächet mit Aetzkalk kaustifiziert und dann die abgezogene klare Lsg. mit Sr(OH), behandelt. Boolanden, Lucas (Z. Elektrochem. 11, (1905–186).

Zu S. 16, Z. 5 v. o. - Diamagnetisch. Muslin (Compt. rend. 140, (1905) 782).

KOH,2H,O. - Zn S. 17, Z. 13 v. o. - Kristallisierte in gut ausgebildeten Kristallen, als in mit KOH entwässerten Aether eine neue Stange KOH eingestellt und etwas W. hinzugegeben wurde. Enthielt 61.8° KOH, Rechn. 60.91. Ditt (Oesterr. Chem. Zig. 7, (1904) 53).

Lösung von KOH. - Zu S. 19 Z. 18 v. o. - Ueber Oberflächenspannung: Christi-

Annus (Ann. Phys. [4] 16, (1905) 382.

Zu 6, 20, Z. 9 v o. — Leitfahigkeit in wast. Lag: Kohlnausch Wiedem. Ann. 6, 1879; 1 u. 145; 26, 1885, 161). Temperat-Koeff. der Leitfähigkeit ibid. 26, 1885, 161,; Degumme (Dissert. Straßburg 1895); Kohlnausch u. Holdden, Leitverwögen der Elektrolyte, Leipzig 1898,.
Zu S 20, Z. 18 v. o. - Brechungsinden der Leg., Chrynnau (Compt. rend. 128,

1904) 1483).

Kaliumamid, KNH4. — Zu S. 26, Z. 22 v. o. — Durch Einleiten von O in eine Leg. von KNH, in flüss. NH, bildet sich Hydroxyd, Nitrit und etwas Nitrat, nach: 2KNH, + O, = KNO, + KOH + NH, RENGADE (Compt. rend. 140, (1905) 1183).

Kalimmammonium, K4N2H6. — Zu S. 26 u. 27. — Löst sich bei 0° in cr. 4.31 T. flüss. NH1. Es ist fest, die Farbe schwankt je nach Art des Einfalles des Lichtes zwischen kupferrot und messinggelb. Die Molekulargewichtsbestimmung in flüss. NH4 führt zu der Formel (KNH3),. Löst Na bei 0° alimahlich auf, beim Verdunsten des NH, bei gew. Temp. hinterbleibt dann eine Legierung von KNa. Joannis (Ann. Chim. Phys. [6] 7, (1906) 5). Papelbat auch über die Dissoziationaspannung bei verschiedenen Tempp und über Lösungskoeffizienten.

RUFF u. Griskl (Ber. 39, (1906) 828) haben neuerdings nachgewiesen. das das "Kaliumammonium" und ebenso auch die anderen Alkalimetallammoniumverbindungen, nichts anderes sind als Gemische von Metall mit der Leg. des Metalls in NH₂. Durch Abpressen durch ein Tuch gelang es, Metall und Leg. voneinander zu trennen, beim NaNH, führte auch Zentrifugieren zum Ziel. Das von Joannis in den Verbb. angenommene Verhältnis von 1:1 für Metall: NH, ist ein willkurliches.

1 Grammatom K löst sich bei 0° in 4.74 Mol. NH₁; bei -50° in 4.79 Mol. NHa; bei -100° in 4.82 Mol. NHs. - Die Lsg. zersetzt sich bei Zammertemp, in 2-3 Tagen nach K + NH₃ - KNH₂ + H, bei höherer Temp. rascher, jedoch auch bei -60° in wenigen Stunden wenn man Platinasbest hinzufugt. Ruff u. Geisel.

Untersalpetrigsaures Kalium, $K_2N_2O_2$. — Zu S. 28, Z. 11 v. o. — 6, Aus NO und alkal. Kaliumstannitlösung bei langsamem Reaktionsverlauf. DIVERS U. HAGA (J. Chem. Soc. 47, (1885) 419).

Kaliumnitrit. KNO₂. — Zu S 30, Z 1 v o — Leitfähigkeit in wist. Log Niementowski-Roszkowski "Z. physik Chem. 22, 1897, 147.

Salpetersaures Kalium. KNO2. - Zu S. 32, Z. 3 v. o. - Nach WALLEBART (Compt. rend. 140, (1905) 264) wandelt sich das bei gewöhnlicher Temp rhombische Kaliumnitrat bei 129° in eine rhomboedrische Modifikation aum, welche beim Abkühlen in eine andere, gleichfalls rhomboedrische Modifikation (β) übergeht. β) kann nicht direkt aus der ursprünglichen rhombischen Form gewonnen werden. Es unterscheidet sich von a) durch die Starkder Doppelbrechung in zur optischen Achse schiefen Schnitten.

(1905) 782). — Elektrolyse von feuerflüssigem KNOs. Bosonodeki (J russ, phys Ges

27, (1905) 703

Zu S 38, Z. 6 v o. - Brechungsinder der Leg. Cakvanzau Compt rend. 128

(1904) 1483

Zu S. 34. Z. 19 v. u. — Leitschigkeit in west. Leg.: Koblerauser Wiedem And 8 (1879) 1 u. 145; Ostwald (Allgem Chemie, Leipzig 1893. — Temperaturkoefnzieut der Leitschigkeit zwischen O und 35°: Jones u. West Americ Chem. J. 34, 1905; 357. Arminkius Z. physik. Chem. 4, 1889–96, Drouiser Dissertat, Straßburg 1895.

Zu S. 34. Z. 21 v. u. — Gefrierpunktserniedrigung in filbs. HCN. Lending Compt.

rend, 140, (1905) 855.

Zu S. 35. Z. 21 v. o. - Hebet Diffusionsgeschwindigkeit teranan (Z. physik, them 50, (1904) 257)

Koliumhydrosulfid. KSH. — Zu S. 44, Z. 27 v. u. — Nur konz. Legg, von KOH nehmen die berechnete Menge H₂S auf, während verdunntere je nach ihrer Verdunnung mehr davon absorbieren. Biliz u. Wilkk-Dörkrunt (Ber. 38, (1905) 125).

Zu S. 44, Z. 4 v. u — Leitfshigkeit in wase Lyg Bock (Wiedem Ann. 30, (1887) 631

Hydroschwefligsoures Kalium. K.S.O. - Zn S. 46, Z. 8 v. o. - 3. Man läßt SO, auf metallisches K oder eine Legierung desselben einwirken unter Anwendung von mit dem K nicht reagierenden Lösungs- oder Verdunnungsmitteln, wie Aether: $2K + 2SO_2 = K_2S_2O_4$. BAD, ANILIN- B. SODAFABR. (D. R.-P. 148125).

Zu S. 46, Z. 16 v. o. —

		BAZLEN.
	berechn	gefund
K	30 07	30.58
S	24 62	24.58

Schwefligsaures Kalium. K.SO., - Zu S. 46, Z. 26 v. o. - Leitschigkeit in west. Log.: Banth (Z. physik. Chem. 9, (1892) 176).

Schwefligsaures Kalium, saures, KHSO_s, - Zu S. 47, Z. 16 v. o. -Man leitet in eine siedende Lag, von KOH, K,CO3 oder KHCO, so lange SO, ein, bis dieselbe das spez. Gew. 1.460 zeigt, und läßt abkühlen. Boake n. Roberts (Engl. Pat. 5882 v. 13, Mai 1885).

Zu S 47, Z 24 v. u. — Monoklin, a. b. c. = 0.927, 1:2292; \$\beta = 94°46'\$. Beob Formen a [100], c [001], p [110], r [101], e [105], a [100], o [121]; (110) · 110) = *85°90'; (110) · (001) = *66°30'; (110) · 101) = *46°50', 001 · (101 = 63°55'; (121) : (121) = 120°56'; prismatisch nach der c-Achse mit starker Streifung. Marionac Zu S, 47, Z. 12 v. u. Leitfühigk, in wast. Lag.: Bantu (Z. physik. Chem. 9,

(1892) 176,

nach e; vollkommen spaltbar nach e. Masignac.

Schwefelsaures Kalium, K₂SO₄. — Zu S 50 Z 5 v u. — Tribolumineszenz und Kristaliolumineszenz Granez Compt. vend. 140, (1905) 1337): Trautz (Z physik Chem. 53.

Zu S. 50, Z. 3 v. u. - Diamagnetisch. Mestan (Compt. rend. 140,

(1905) 782).

Zu S. 51, Z. 1 v. o. Schmp. 1050°. Rupp u. Plato (Ber. 36, (1903) 2357) 1074° Hüttner u. Tammann (Z. anorg. Chem. 43, (1905) 215).

Zu S. 52, Z. 16 v u. - Leitfahigk, in west Log., Kohlratoin Wiedem Ann. 6, 1879 1 u. 145; 26, (1885) 161), Karin, Wiedem, Ann. 27, 1886 151; Walden (Z. physik. Chem. 2, (1888 49 - Temperaturkoeffizient der Leitfähigkeit zwischen 0 und 35° Jones u. Wrst Americ Chem. J. 34, 1905–357; Kohlbausch Wiedem Ann. 26, 1885–161; Deolishe Presert Straßburg 1895). — Dissoziation in west, Log.; Kummell (Z. Klektrochem. 11, (1905) 94; Drucken ebenda, 211).

Saures Kalenmsulfat, 3K2SO4, H2SO4, - Zu S. 55 oben. -- Menoklin prismatisch a b:c = 1769 1 2.628. /= 102°42'. Beobachtete Formen, c [001], a [100], g [101], q [011], o [111], o [

Saures Kaliumsulfat, KHSO₄, — Zu S, 56, Z, 26 v. u. — Rhombisch a b c = 0.861, 1, 1.9347. Beobachtete Formen a [100], c [001], p [210], q [011], g'[310], r [101], g [102], o [111], x [113], 210 = 2i0 = 40°36°; 011 0i1 = 125°20°, 101) (10i = 132°00°, .001); (111 = 71°22°; (111), (111) = 76°24°; (111); i11 = °91°48°. Ebeue der opt Achsen [010] Marionac.

Zu S, 57 Z, 14 v. o. — Leitschigk, in west Log Kombacesen (Wiedem, Ann. 6, 41829); 1 u 145; Barth (Z. physik, Chem. 9, 1802); 176 — Temperaturkoestizient der Leitschigkeit zwischen 0 und 35°, Johns u West Americ, Chem. J, 34, (1905) 357; Kohlbrausch u Holbors , Leitzerwog, der Elektrolyte, Leipzig 1898

Ruff n. Geisel (Ber. 89, (1906) 828) haben neu daß das "Kaliumammonium" und ebenso auch die ammoniumverbindungen, nichts anderes sind als Gen der Lag. des Metalls in NH_3 . Durch Abpressen du es, Metall und Lag. voneinander zu trennen, beim Zentrifugieren zum Ziel. Das von Joannis in den Verhältnis von 1:1 für Metall: NH_3 ist ein willkürli

1 Grammatom K löst sich bei 0° in 4.74 Mol. N Mol. NH₃; bei -100° in 4.82 Mol. NH₃. — Die I Zimmertemp. in 2-3 Tagen nach K + NH₃ = KNH₃ - rascher, jedoch auch bei -60° in wenigen Stunde asbest hinzufügt. Ruff u. Grisel.

Untersalpetrigsaures Kalium. K₂N₂O₂. — Zu S. 2 NO und alkal. Kaliumstannitlösung bei langsa: Divers u. Haga (J. Chem. Soc. 47, (1885) 419).

Kalsumnitrit. KNO₂. — Zu S. 30, Z. 1. v. o. — Nementowski-Roszkowski (Z. physik. Chem. 22, (1897) 147

Salpetersaures Kalium. KNO₃. — Zu S. 32, Z. (Compt. rend. 140, (1905) 264) wandelt sich derhombische Kaliumnitrat bei 129° in eine rhomum, welche beim Abkühlen in eine andere, gleifikation (\$\beta\$) übergeht. \$\beta\$) kann nicht direkt aus de Form gewonnen werden. Es unterscheidet seder Doppelbrechung in zur optischen Achse ser Zu S. 32, Z. 36 zu a. Rhombischen Achse S.

Zu S. 32, Z. 26 v. o. — Rhombisch; a:b:c=0' b [010], p [110], q [011], o [111]; außerdem noch einig (110):(110) = *61*10': (011):(011) = *70*4'; (111):(110) = 35*58'. Miller. Unvollkommene Spall Axen [100]; c. erste Mittellinie; negative Doppelbreck zeigt Rhomboeder von ca. 74° Flächenwinkel. Miller Zeigt Rhomboeder von ca. 74° Flächenwinkel. Miller Zeigt Rhomboeder von ca. 74° Flächenwinkel.

Zu S. 32, Z. 24 v. u. — Ueber Tribolumineszentzu S. 32, Z. 22 v. u. — Ueber Tribolumineszentzu S. 32, Z. 22 v. u. — Ueber Tribolumineszentzu S. 32, Z. 22 v. u. — Ueber Zusammenkrifing: Walleratt (Compt. rend. 142, (1906) 100 wöhnlicher Temp. bilden sich drei Arten von 2. monokline, 3. isomorphe mit NH₄NO₂. Walt Zu S. 32, Z. 3 v. u. — Diamagner

Zu S. 32, Z. 3 v. u. — Diamagne (1905) 782). — Elektrolyse von feuerflüssig 37, (1905) 703).

Zu S. 33, Z. 6 v. o. — Brechungsinder

(1904) 1483).

Zu S. 34, Z. 19 v. u. — Leitfähigkeit (1879) 1 u. 145); Ostwald (Allgem. Chem. Leitfähigkeit zwischen O und 35°: Jony-Abbherius (Z. phusik. Chem. 4. (1889) 96

50, (1904) 257).

ABRIERIUS (Z. physik, Chem. 4, (1889) 96
Zu S. 34, Z. 21 v. u. — Gefrierpunktara,
rend. 140, (1905) 856).
Zu S. 35, Z. 21 v. o. — Ueber Diffusion

Kaliumhydrosulfid. KSH. — Zu ~ KOH nehmen die berechnete Menge nach ihrer Verdünnung mehr daven (Ber. 38, (1905) 125). Zu S. 44, Z. 4 v. u. — Leitfähigkeit b) Basisches. KO.OrS N.O.SO₂.OK.H₂O. Man löst 27 g des vorigen in 50 ccm sd. W., fügt 100 ccm konz. Kalılauge hinzu und läßt erkalten. Raschio.

Perox damin sulfon sources Kalman, N. O. (80, K), - Zu S. 78, Z. 1 v. u.

Nitrosodisulfosaures Kalium Rascuro

Zu S. 80, Z. 8 v. o. — Divers Ber. 38, (1905-1874), hålt die Formel von Haga für die richtige, da sowohl bei der Spaltung durch K₂SO₂ als auch bei derjenigen durch H₂O Derivate des dreiwertigen Stickstoffs entstehen. Die Spaltung mit W. verläuft nach: 2N₂O₂(SO₂K)₄ + H₂O - HNO₂ + 2 SO₄K O.N(SO₃K)₄ + HO.N(SO₄K)₂.

Hydroxylaminmonosulfonsaures Kalvom, HONH,80, K.— Zu S. 81, Z. 11 v. n. Aus drei Molekülen Metasulut und knapp zwei Mol. Nitrit unter Eiskuhlung. Durch Umsetzung des Natriumsalzes mit KCl. Divers u. Haga (J. Chem. Soc 65, 523). — Am besten, indem man molekulare Mengen von KNO, und KOH oder K,CO3 bei wenig über 0" mit SO,-Gas behandelt, bis die Lsg. gerade neutral ist. Scheidet sich dabei als Kristallpulver aus. Divers u. Haga,

Zu S. 82, Z. 10 v. o. — Beim Eindampfen mit Kaliumkarbonat oder acetat bildet sich basischeres Salz. Divers u. Haga 1J. Chem. Soc. 65, 523).

Auf S. 82, hinter Z. 24 v. o. ist einzuschieben:

I.L. Hydroxylamin-iso-monosulfonsaures Kalium. H.N.O.SO.OK. — Ein bisher nur in Lsg. erhaltenes Verseifungsprodukt des Hydroxylamin-iso-disulfonsauren Kaliums (vgl. S. 482). Die Lsg. macht, besonders beim Erwarmen, aus KJ Jod frei. Der Körper kann aufgefaßt werden als das Amid der Caro'schen Säure (vgl. Bd. I. 1). Raschto (Ber. 39, (1906) 245).

Stickoxydschieefligsaures Kalium, K.SO₈, N.O., — Zu S. 83, Z. 16 v. n. Weitere Grunde hierfür: Divers (Bec. 38, (1905) 1875); ferner Lachmann u. Thiele Ann. 258, (1895–267).

Sources Kaliumselenat, KHSeO₄. — Zu S. 88, Z. 21 v. v. — Rhombisch, a b c = 0.5178 1 0.4480. Beobachtete Fermen a [100] \pm [010] q [011], q [021], o [111], x [131]. Taking nach b. 011 011 = 48°18° 021 021 ... 85°44°, 111 111] \pm 76°46°; (111 010 = °71°18°, Torson Kryst Oceans).

Selendithionsaures Kalium, — Zu S. 88, Z. 11 v. u. — Lies K₂SeSO₆ statt K₂SeSO₅.

Scientrithionsaures Kalium, K,SeS,O_c. Zu S, 89, Z. 8 v, v. Monoklin, a · b c=15050 t 0.0447; ~ 93996 Bechachtete Fermen a(100) p[110] r(101], r(101], o[121] Prismatisch nach der c-Achse 110 110 = *112*42*, 101 .101 = 46*19*; 121 · 131 = *98*22*; 121 · 110 = *37*54*. RATHER.

Fluorkalium, KFI, — Zu S. 89, Z. 16 v. u. — Schmp. 885°. RUPF u. PLATO (Ber 36, 1903) 235). — Ueber Leitschigkeit in wast Lsg. Walden Z physik. Chem 2, 1888 49; Kohlhauben Wied Ann 6, 1879 1 u 145

Fluoricalium, cinfacte-sources, KFLHFL — Zu S. 90, Z. 30 v. o. — Tetragonai, a · c = 1 · 0 6008 | Bechachtete Fermen | c [001], p [110], o [111] | (001) | (111) — 40 22 · 111 | 111 = 54 30° | Senarmont, — Veber Leithhigk, Waldes,

Chlorkalum, KCl. - Zu S. 91, Z. 7 v. n. - lies (S. 99) anstatt (S. 95).

Zu S 93, Z. 11 v o — Ueber eine technisch zweckmäßige Art der Kristallisation von Rohlange Maunen (D. R.-P. 168558).
Zu S. 95 Z 7 v o — Ueber Lichterscheinung beim Kristallisieren Taaurz Z physi

kol. Chem. 53, 1905 1).
Zu S. 95, Z. 14 v. o. — Spez. Gew. bei 23.4° 1.951. Buchanas (Proc. Chem. Soc. 21, (1905) 122).

Zu. S. 95, Z. 24 v. o. — Schmp. 790°. Ruff u. Plato Ber. 36, (1903)

2357); 778° HUTTNER H. TAMMANN (Z. anorg. Chem. 43, (1905) 215).

Zu S. 95. Z. 7 v. u. — Löslichkeit in der Nähe des eutektischen Punktes und Verlauf der Eiskurve, Meussen (Z. anorg. Chem. 44. (1905-79)

t* +18.5 +11.5 +7.5 +25 -1 -4.5 -9 -8.5 -8 -7 g KCl in 100 g Lsg 250 238 230 222 214 206 193 177 167 149 186 125 g KCl in 100 g W. 333 31,2 298 284 27.2 259 28.8 21.5 200 175 157 143

Zu S. 96, Z 24 v. o. — Ueber Diffusionsgeschwindigkeit, Granam Z physik Chem 50, (1904) 257: Brechungsinden der Lag., Chrinkenau Compt. rend 128, 1904–1483. Die Gefrierpunktsermedrigung für unter 0.1 normale Lagg, wird sehr genau wiedergegebei durch die Formel. 3.5695N -0.98196N*, worin N die Normalität bedeutet. Für konzei triertere Lagg ergaben sich folgende Werte.

> Normalität: 0339 0.259 0.2010 151 3.3699 Molek Gefrierp.-Erntedr. 3 341° 3 386 3 4140

Janu (Z. physik, Chem 50, 1904 129).

Zu S 96 Z. 29 v. o. - Leitfähigkeit in Acetamid: Walken u. Johnson J. Chem.

Soc. 87, (1905) 1597)

Zu S 96, Z 32 v. o. — Leitfähigk in W.: Kohthausth Wiedem, Ann. 26, 1866 161); Ortward Allgem Chemie, Leipzig 1868; Kohthausth u Gbothau Pogg 184, 1866 1 u 215) Auch Waldes Z. physik. Chem 2, 1888 49, sowie Burdio. Temperaturkoeftzieht der Leitfähigkeit zwischen 0 und 35° Johns u West, Americ Chem J. 34 (1905) 357). Temp.-Koeff, auch Abandanus Z. physik Chem. 4, 1889, 964. Komanaus: (loc. cit.); Dagerasia Dienert. Straßburg 1895...

Chlorsaures Kalium. KClO3. - Zu S. 101. Z. 29 v. o. - Die Platinan der dürften hierber katalytisch beschleunigend wirken. Sink Z. Elektrocken. 11, 1905 261

Fortze u Melling Z. Elektrochem. 11 503

Zu S. 102. Z. 2 v. o. — Monokhu; a · b c = 0.8331 · 1 1.2573; \(\beta = 10842\$

Beobacktete Formen a [100], c [001], m [110], r [501], d [101], o [111]. Rhombostrisere:

Habitus durch Vorwalten von c und m. auch tafelig nach c · 100 011 = 70°18;

(110): (110 = *76°13'; 001 110. = *74°37' · (001 (101 = *70°14'; 001 111. = 75°22';

(001): (011) = 50°2°. Sehr häntig Zwillingslamelherung nuch c Volkenmen spatter nach c und m. Ebene der opt Achsen senkrecht zu b [010]. A Ries Zeitsch Keyr.

41 (1906) 243. 41, (1906 243

Zu S. 102. Z. 13 v. o. - Diamagnetisch. Mustis (Compt. rend. 140.

(1905) 782 ..

Zu S 103, Z. 20 v o. - Brechungsindex der Log . Chrynxaau Compt rend 138 (1904) 1488;

Zu S. 103, Z. 21 v. o. - Lies Doumen statt Douen.

Zu S 103 Z 23 v o - Leitstübigh in wast Lag Korlkausen Wielem Ann (1879) 1 u. 145; 26, 1885 161). Ostwald (Allgem Chemic Leipzig 1893 Waldes Z physik Chem 2 1888 49); Temp-Coeff der Leitl . Konlkausen (Wielem, Ann 26. (1885) 161..

Zu S. 103, Z. 20 v. u. - Bei gew. Temp. lösen sich in Glycol 0.9°

OECHSNER DE CONTRCK Bull, Acad, Belg. 1905, 359.

Za S 104, Z 15 v o Die Reaktion KClO₄ + O -- Kt lO₄ sollte theoretisch reversibe.

Colson Ree gen Chun, pur et appl 8, (1905 109

Zu S. 104, Z. 15 v. u. - Kann bei Anwendung einer genügend starken Zündladung direkt zur Explosion gebracht werden. Lobay de Bayre (Z. angen, Chem. 1899, 633).

Zu S. 105, Z. 12 v. o. - Kolb u. Daytosohn (Z. angew. Chem. 17, (1904)

1883); DAVIDSOHN ebenda 18, (1905) 1047); Ditz ebenda 18, 1516).

Veberchlorsaures Kalium, KClO, - Zu S. 106, Z. 31 v. u. - Man

*1 ktrolysiert eine neutrale, bei 10° gesättigte Kaliumchloratlösung unter Anwendung von Platinelektroden (Distanz 20 mm) mittels 4 bis 8 Ampère. N INTELER (Z. Elektrochem. 5, 217). Die Oxydation ist an glatte Elektroden, 140he Stromdichte und Abwesenheit von Alkali gebunden. Oronsli (Z.

Elektrochem. 9. (1903) 807).

Zu S. 106, Z. 22 v. u. — Rhombisch; a:b:c=0.7817:1:0.6396. Beob. Formen:

2. \$100], b [010], c [001], p [110], r [101], q [021], o [221]. (110):(110) = *76°2°; (101):(101)

78°38'; (021): (021) = 104°1'; (221):(221) = 67°89°; (221):(221) = 90°31'. Vollkommen

Paltbar nach c, wenig nach p. GROTH.

Zu S. 107, Z. 1 v. o. — Löslichkeit nach Muin (Chem. News 33, 15): Lemperatur 1 T. KClO₄ braucht Wasser 142.9 Prozentgeh. d. Lös. Spez. Gew. d. Lös.

00 0.7051,0005 250 52.5 1.92 1,0123 500 15.5 5.07 1.0181 100° 15,76 1.06603 5.04

Zu S. 107, Z. 7 v. o. — Molare Lösungswärme bei 20° 12.13 Kal.; Dissoziation der gesättigten Lsg. bei 20° 79.5 %; Löslichkeit bei 20° 120.4 Millimol im Liter. — Leitfähigk. der west. Leg.: Ostwald (Allgem. Chemie, Leipzig 1893). — Leitfähigkeit μ_{∞} bei 20° 120.4. Noves u. Sammet (Z. physik. Chem. 43, 513). — Leitfähigkeit bei 25°, μ_{1024} , 129.9. Baur (Z. phys. Chem. 18, 184). Zu S. 107, Z. 13 v. o. — Zersetzt sich unter 411° nicht merklich,

Scobai (Z. phys. Chem. 44, 319).

Zu S. 107, Z. 17 v. o. — Erleidet keine Reduktion, wenn man die Lsg. unter den Bedingungen elektrolysiert, unter welchen KClO3 in KCl verwandelt wird. Tommasi (Compt. rend. 136, 1006).

Bromkalium. KBr. — Zn S. 108, Z. 31 v. n. — Spez. Gew. bei 23.4° **2.679**. BUCHANAN.

Zu S. 108, Z. 24 v. u. — Hinter Krickmeyer einzuschieben: vgl. da-

gegen bei NaBr, S. 508.

Zu S. 108, Z. 21 v. u. — Schmp. 750°. Ruff n. Plato (Ber. 36, (1903) 2357). Zu S. 108, Z. 5 v. u. — Löslichkeit in der Nähe des eutektischen Punktes und Verlauf der Eiskurve: Meussen (Z. anorg. Chem. 44, (1905) 79). -5 -8 -11.5 -11 -10.5 -8.5 -8-6,5

t^a +10.5 +3.5 0 -5 -8 g KBr in 100 g Lag.: 38.3 35.7 34.5 33.3 32.2 g KBr in 100 g W.: 62.1 55.5 52 6 50.1 47.5 81.2 26.3 81,0 29.5 20.0 55.5 526 50.1 47.5 45.3 44,9 41.8 35.7 81.2 25.0

Zu S. 109, Z. 24 v. u. -

Molekul. Gefrierp.-Erniedr.: bei Lagg. der Normalität: 3,304* 3.3910 3.4310 3.4910 3.5490 0.304 0.1020.05090.0254

JAHN (Z. physik. Chem. 50, (1904) 129). Zu S. 109, Z. 12 v. u. — Brechungsindex der Lag.: Cchrvenbau (Compt. rend. 188, (1904) 1483).

Zn S. 109, Z. 10 v. u. — Die Löslichkeit in Aceton ist minimal, eine Mischung von gleichen Vol. Aceton und W. löst 202.9 Millimol, eine Mischung mit 10° W. löst 10.1 Millimol. HERZ u. KNOCH (Z. anorg. Chem. **45.** (1905) 262).

Zu S. 109, Z. Sv. u. — Leitfähigk.: Ostwald (Allgem. Chemie, Leipzig 1893; Kohlbausch Wied. Ann 6, (1879) 1 u, 145); Arrhenius (Z. phys. Chem. 4, (1889) 96). Temperaturkoeffizient der Leitfähigkeit in W. zwischen 0 und 35°: Jones u. West (Americ. Chem. J. 34, (1905) 167). Leitfiligkeit in Aceton: Dutoit u. Levier (Journ. Phys. Chim. 3, (1905) 435).

Zu S. 110, Z. 12 v. o. — KBr färbt sich im K-Dampf kobaltblan und wird bei 330° wieder entfärbt. Wöhler u. Kasarnowski (Z. anorg. Chem. 1 1995 1995 Ueber Färbung durch Elektrolyse vgl. Natriumsubchlorid,

> vonid. KBrs. -- Zu S. 111, Z. 4 v. o. - Die Aufnahmefähigvischieden, je nachdem der Bodenkörper Brom oder Brom-

hydrat ist. Im ersteren Falle beträgt sie in 1-n.KBr-Lsg. bei 0º 1.520 Mol. im letzteren 1.360 Mol. Bei 25" beträgt sie 0.2168 Mol. Bozaicke Z. Elektrochem. 11, (1905) 57.

Auf S. 111, Z. 13 v. o. ist einzuschieben:

BB, Bromkahum-Ammoniak. KBr.4NH, - KBr löst sich leicht in flüssigem NH₂, (Bei - 50° löst NH₃ 45° KBr.) Die Lsg. gibt bei starkem Abkuhlen Kristalle von KBr.4NH3. Schmilzt bei 45°; seine Dissoziationstension ist bei dieser Temp. nicht wesentlich unter 760 mm. Joannis (Compt. rend, 140, (1905) 1244).

Bromsaures Kalnum, KBrO_s, — Zu S. 111, Z. 11 v. u. — Ditrigual pyramidal, a = 85°57′ Reobachtete Formen ρ [100], m[101], σ [101], σ [101], σ [100], σ [111] Typisch polar ausgebildete Kristalle; am einen Ende e, am andera ρ = 100 - 101 = 2.5°47 . (100 (101) = 43%; 101 (110 - 64°34°. Deutliche Spaltbarkeit nach (b 111). A Rizs (Zeitsch f. Kryst. 41, 1906 246. Zu S. 112, Z. 1 v. a. Leitfähigk, in wss. Lsg., Walden Z. phys. Chem. 2, 1888 49.

Jodkalium, K.J. = Zu S. 116, Z. 10 v. o. - Schmp. 705°. Reff u. PLATO (Ber. 36, (1903) 2357). 680° HUTTNER H. TAMMANN . Z. anorg. Chem. 43, (1905) 215).

Spez. Gew. bei 24.3° 3.043. Buchanas. Zu S. 116, Z. 20 v. o.

Zu S. 116, Z. 8 v. u. - Löslichkeit in der Nähe des eutektischen Punktes und Verlauf der Eiskurve: Meussen (Z. anorg. Chem. 44, (1905) 79. -1 -5 550 54.5- 7 g KJ in 100 g Leg.: 550 54.5 540 53.5 42.7 39.5 54.0 53.5 42.7 g KJ in 100 g W 122.2 1198 1174 115.1 75.8 64.7 51.5 42.6 34.4 25.7 Zu S 117, Z 22 v. u. Getrierpunktserniedrigung in HCN: Lesserkau (Compt. ren.)

140. 1905 855.

Zu S. 117, Z. 11 v. u. Temperaturkoeffizient der Leitfäligkeit zwischen 0 und 35°

Jonne u. Wret (Americ. Chem. J. 35. 1904, 357)

Zu S. 117, Z. 5 v. u. — Leitfäligk, in W. Kohlrausen (Wiedem, Ann. 6, 1875)

Leitfäligk, in W. Kohlrausen (Wiedem, Ann. 6, 1875) I u. 145 28, (1885) 161; Ostwald Algem, Chemie, Leidzig 1893 — Temperaturkoetharut der Leitfahigk - Kommausen Wiedem Am 26, (1885) 161; Ammanis Z. physik Chem. 4, (1889, 96 Déolisse Dissert Straßburg 1895). — Heber Leitfähigkeit in W., A. und Methylalkohol, sowie in deren Gemischen, Joses u. Cauroll, Americ Chem. J 32, 1904 521 Viskosität solcher Lagg Jones u. Bingman (Americ Chem. J 34, 1905 481 Leitvermögen in Aceton : Dutott u Lavier (Journ Chim. Phys. 3, 1906) 455 — Leit Leitvermögen in Aceton : Dutott u Lavier (Journ Chim. Phys. 3, 1906) 455 — Leit Leitvermögen in Aceton : Dutott u Lavier (Journ Chim. Phys. 3, 1906) 455 — Leit Leitvermögen in Aceton : Dutott u Lavier (Journ Chim. Phys. 3, 1906) 455 — Leit Leitvermögen in Aceton : Dutott u Lavier (Journ Chim. Phys. 3, 1906) 455 — Leit Leitvermögen in Aceton : Dutott u Lavier (Journ Chim. Phys. 3, 1906) 455 — Leit Leitvermögen : L fähigkeit in Acctamid Warken u. Johnson (J. Chem. Soc. 87, (1905) 1597. Bildet mit Acctamid eine Verbindung von der Formel KJ,6CH, CONH, WALKER u. Johnson, - Nach Bruni u. Manuella unterliegt KJ in Acetamid einer "hydrolytischen" Spaltung (Z. Elektrochem, 11, 554). Veber Elektrolyse in Acetonlag.: Lavi u Vogusua Gaer chim. etal. 85, 1 1906 277

Zu S. 117, Z. 2 v. u. - Kristallisiert aus A. ohne Kristallalkohol

wieder aus. Loeb J. Americ. Chem. Soc. 27, (1905) 1019.

Zu S. 118, Z. 14 v. u. - KJ farbt sich in K-Dampf zuerst grünlich. dann saphirblau; über Färbung durch Elektrolyse vgl. Natriumsubchlorid, S. 506). Es wird bei 320° wieder entfärbt. Wohler u. Kasarnowski Z. anory, Chem. 47, 11905) 353).

Zu S. 119, Z. 2 v. o. — Die Zursetzung durch Tageslicht findet nur bei Gegenwart fluoreszierender Stoffe statt. Joddbauer u. Tappelner (Arch. klm. Med. 82, 1905) 520).

Zu S. 119, Z. 21 v. o. Die Löslichkeit in flüss. SO, wird bei höheret Temp. geringer. Walden u. Centnerszwer (Z. physik. Chem. 42, 456). Smirs (Z. physil, Chem. 51, (1905) 193).

Neunfach Jodkalium, KJ, Zu S. 121, Z. 28 v. v. - In Lsg. von

stärkerer Jodkonz.

an J ganz konz.

doodson (J. Chem.

V. O. — Ueber die Ueber-INOa: SCHLÖTTER (Z. anorg.

a:b:c = 1.0089:1:1.4394; n [010], o [112], ω [112]. Würfel-*)j:(001) = *90°45'; (001):(110) A. Ries (Zeitschr. Kryst. 41,

 iO_3 . — Zu S. 125, Z. 27 v. o. — whete Formen: a [100], b [010], c [001], $1\bar{1}0$) = *82°4'; (101): (101) = 103°58'; (111) = 68°56';

) 3 = 91°56'. Beobachtete Formen: a [100], n mit kleiner c-Achse ,o [111], o' [111], n [212]. 100): (001) = 88°4'; (100): (111) = 50°47'; Oft Zwillinge nach dem nicht beobachteten ,ellung von Marignac.

.2948; $\beta = 98^{\circ}44'$. Beobachtete Formen: c [001], i[02], e' [102], o [111]. (110) : (110) = *80°30'; .0'; (001) : (101) = 60°33'; (001) : (101) = 62°43';

or hei 30° gesättigten Lag. von KJO₃ und HJO₁ 76.70% des letzteren. In gemischten Lagg. kann tenkörper auftreten, doch befindet sich letzteres im ei Ueberschuß von HJO₃ rein erhältlich. Massauso

**\text{\text{hsaures.}} \ \text{KJO}_3, 2\text{HJO}_3, \ldots \text{Zu S. } 127, \text{Z. } 18 \ \text{v. u.} \ldots \text{(110)} : (010) = 64\circ 51'; \ (010) : (001) = 80\circ 50; \ (001) : (110) \text{(110)} = 49\circ 42'. \text{Bammerserg.}

Kalium, Halbperjodat. $2K_2O_7J_2O_79H_2O_5(K_4J_3O_6,10$ v. u. — Triklin, a: b: c = 0.6763: 1: 0.7125. α = 97°48'; Beobachtete Formen: a \$1001, b [010], c [001], p [110], p' [110], p' [111], o' [111], v [112], x [211], (100): (010) = 94°45'; (100): (110): 31°5'; (010): (110) = *65°89'; (010): (101) = *85°47'; (100): (111): *55°29'. Hang Zwillinge nach [010], Gaoth.

**rjodal, Metahyperjodsaures. KJO₄. — Zu S. 129,

**a h : e = 0.7850 : 1 : 0.6502. Beobachtete Formen: p [110];

** = *76*16*; (101) : (101) = *79*16*; (110) : (101) = 59*53.

5. 132, Z. 7 v. n. — Monoklin a: b: c = 1.9288: (* Formen: a [100], c [001], m [110], n [210], 1 [310], 1 [310], 2 [31

as einzuschieben:

tmonojodat. 2K₄O₅J₂O₆,2SeO₃,

Mal. Selensäure, 1 Mol HJO₃

hydrat ist. Im ersteren bim letzteren 1,360 Mol. Berchem, II. (1905 57).

Aut S. 111, Z. 13 Aug BB, Bromkalium Aug BB, Bromkalium Aug Bei — Abkuhlen Kristalle tension ast bei aug (Compt. rend. 140

Bromsan e. 1.
pyramidal a *>
Typisch pelar x e.
(100 101 4
(Zedsek f Ker x
Zu 8 112 7

. 77.1

g KJ ↑ Zo 140, 1 ◆

JUNE

la Li der

4 関か。 53 L

f.

bei gewöhnlicher Temp über H, No.

whrag abgeschnittene Prismen, restandig, über H₂SO₄ nicht verwittend,
mater Bildung von Jedat, dann mu
manne (Ber. 36, (1903) 1389).

WRISLAND B. BARTTWICEGE 42 4 42 4 31 5 37 3 23 9 2 27 100 00

1.0.3J,0.2SeO₃5H₂O. — Entsteht statt des als Alkalis reduziert, am besten aus entre 1 Mol HJO₃ und 2 Mol KOH. Farbles, 1 dachprismatische, sehr gut ausgebudete d. SO₄ nicht verwitternd. Verhalt sich bem rouge. Weinhand u. Bartthlingk.

WEINLAND U. BARTTHLINGE

65 27 65 4 16 57 16 64 12 29 12.43 5 87 100 00

t ist folgendes einzuschieben.

Kalium, K₂H₂P₂O₅, — Man erhitzt KH, PA caum 150°. Es verlor dabei 7.21H₂O. Rechn 7.50 Anat 24, 1891) 351).

KH, PO4. — Zu S. 139, Z. 17 v. u. — Tetrucca.

Leiffshigh, auch Kommarsen (Wiedem, Ann. 6, 1879 1 n 145

27 v a. 1st einzuschieben :

U.H.

Stabehen, welche sich leicht von einander trenen, wei 69° wasserfrei und nimmt dann beim Befeuchten nur Sankan lufttrocken 27.78 K, 56.75 PO, 15.45 H₂O.

🗻 🚜 10 v. o. ist einzuschieben:

Log von Ammoniumpentaphosphat nach Versetzen mis auf Alkohol. Mikroskopische, hexagone Tatelu, schmitt inter Entw. von NH_a.

, set bet 16°.
40 80
123 150
J. povid, (%)

183 18 (*12) 456;

640

120 1020 12 25

4K₁0 NB_{1,1}0 SE₂0, 120,0 NB₂E₂, 6B • Sulfoselenophosphorigsaures Kalium. — Zu S. 147, Z. 23 and 24, v. o. ies: 2K.S.P.S.5H.O statt 2K.S.K.S.5H.O.

Kaliummetaborat. KBO₂. — Zu S. 148, Z. 9 v. u. — Monoklin. a: b: c = 2.7440: 1: 2.6760; $\beta = 93^{\circ}54'$. Beobachtete Formen: a [100], c [001], r [101], o [111], o [111]. (100): (001) = *86^{\circ}08'; (001): (101) = *46^{\circ}10'; (001): (111) = *71^{\circ}48'; (111)': (111) = 123^{\circ}14'; (111): (111) = 126^{\circ}24'. SCHABUS. K₂O₃3B₂O₃.5H₂O₄ — Zu S. 150, Z. 13 v. 0. — Rhombisch; a: b: c = 0.5286: 1: 0.9206. Beobachtete Formen: p [110], q [011], r [101], b [010], (110): (110) = *65^{\circ}43'; (011): 011) = *85^{\circ}16'; (101): (101) = 120^{\circ}16'; (110): (011) = 71^{\circ}33'; (110): (101) = 39^{\circ}56'. Reissig.

K₂O₃B₂O₃8H₂O_. — Zu S. 150, Z. 19 v. o. — Rhombisch; a:b:c=0.77:1:0.70. Beobachtete Formen: a [100], b [010], r [101], q [011], p [310]. (011):(011) = 70°0'; (101):(101) = 84°30; (310):(310) = 28°50'. Laurent.

K₂O₅B₂O₃8H₂O_. — Zu S. 150, Z. v. u. — Rhombisch; a:b:c=0.9707:

1:0.8054. Beobachtete Formen a [100], b [010], o [111]. (111) : (111) = *68°36'; (111): (111) = *65°44'. Zwillinge nach [011]. LAURENT.

Einwirkungsprodukt von H_2O_3 auf Kaliumbiborat. — Zu S. 151, Z. 20 v. u. — Hier ist einzuschieben: c) Kaliumbiperborat. KB₂O₅,2H₂O. — Man fällt vorsichtig eine Lsg. von Kaliumbiborat in H₂O₂ mit Alkohol. Kristalle; verliert im Vakuum über P₂O₃ 1 Mol. H₂O. — Enthielt 18.06 % H₂O. 1 g Sbst. gab 12.6 ccm einer 10 Vol. prozentigen Lsg. von H₂O₂. Bruhat u. Dubois (Compt. rend. 140, (1905) 506).

Carbonylkalium, KCO. — Zu S. 154, Z. 19 v. o. — Die Zersetzung verläuft nach $4KCO = K_0CO_0 + K_0O + 3C$. Joannis (Ann. Chim. Phys. [8] 7. (1906) 5).

Kohlensaures Kalium. K. CO3. - Zu S. 157, Z. 12 v. u. - Nenerdings benutzt man sogar einen Ueberdruck von mindestens 3 Atmosphären. DEUTSCHE SOLVAY-WERKE (D. R.-P. 159870).

Zu S. 157, Z. 9 v. u.: D. R.-P. 157354.

Zu S. 159, Z. 8 v. o. — Schmp. 894°. Hüttner u. Tammann (Z. anorg. Chem. 43, (1905) 215).

Zu S. 159, Z. 10 v. o. - Diamagnetisch. Meslin (Compt. rend. 140,

(1905) 782).

 $2K_{\star}CO_{3},3H_{\bullet}O.$ — Zu S. 159, Z. 3 v. u. — Monoklin; a:b:c=0.9930:1:0.8540. β = 111°24′. Beobachtete Formen: b [010], p [110], q [011], r' [101], o [111], o' [111]. (110):(110) = *83°30′; (110):(101) = *69°30′; (111):(111) = 74°00′; (111):(111) = 54°40′; (011):(011) = 76°58′; Zwillinge nach [111]. RAMMELSBERG. $K_{s}CO_{3},3H_{s}O.$ — Zu S. 1601, (100), (110), (100), (101)

Beobachtete Formen: m [110], r[101], (110): (110) == 74°20'; (101): (101) == 42°00'; (110): (101) == 77°30'. Moret (Bull. soc. franc. Min. 15, 7).

Zu S. 160, Z. 29 v. o. — Analyse techn. Potasche: Lecreniza (Bull. soc. chim. Belg.

18, (1904) 404).

Lösung von K₂CO₃. — Zu S. 161, Z. 22 v. o. — Ueber Oberflächenspannung; Christiansen (Ann. Phys. [4] 16, (1905) 382); Force (Ann. Phys. [4] 17, (1905) 744).
Zu S. 162, Z. 7 v. o. — Leitfähigk. in was. Lag.: Kohlkausch (Wiedem. Ann. 6, 176, 1 n. 145; 26, (1885) 161). Daselbst auch Temp.-Koeff. der Leitf. — Temperaturffizient der Leitfähigkeit zwischen 0 und 35°: Jones u. West (Americ. Chem. J. 34,

357). Ueber Diffusionsgeschwindigkeit: Graham (Z. physik. Chem.

*Monat. KHCO₃. — Zu S. 162, Z. 22 v. u. — Monoklin; a:b·c

*## = 103°25'. Beobachtete Formen: a [100], c [001], r [101], s [201],

**(100):(001) = *76°35'; (100):(101 = 53°25'; (100):(201) = 52°27'.

Zu S. 163, Z. 6 v. u. - Leitfähigk, in wast. Log.: Kohlbausch ! Wiedem. Am. t. (1879) 1 u. 145).

 $K_2CO_8, 2KHCO_9, 3H_2O.$ — Zu S. 163, Z. 6 v. u. — Monoklin; a b r = 2.6635: 1:1.2952; $\beta = 105^{\circ}55^{\circ}$. Beobachtete Formen: a [100], c [001], m [110], r [101], r [101]; c [110]: (110) = *137°32°; (100): (001) = 74°5°; (001): (110) = 22°40°; (110): (101) = 78°50°; RAMMELSBERG.

Essigsaures Kalium. CH₃.CO₂K. — Zu S. 167, Z. 26 v. o. — Teber Elektrolyse der Lag., Bildung von C₂H₆, CO, CO₂, H, O, CH₄COOCH₂: Forrster v. Plotte (Z. Elektrochem. 10, (1904) 729, 924); Hoffer u. Morst (Z. Elektrochem. 10, (1904) 833. — Fluidität und Leitfähigken der konz. Lsg.: Hechen (Ann. Phys. [4] 15, (1904) 157. Temp.-Koeff. der Leitfähigk.: Kohlbausch (Wiedem. Ann. 26, (1885) 161); über Leitfähigk. KOHLBAUSCH (Wiedem. Ann. 6, (1879) 1 u. 145),

PROVOSTAYE, RAMMBLSBERG.

Zu S. 168, Z. 18 v. u. — J sch. Meslin (Compt. rend. 140.

(1905) 782).

Zu S. 168, Z. 2 v. u. — Leitfähigk. in wssr Lsg.: Концилски (Wiedem. Ann (1879) 1 u. 145; 20, (1885) 161).

Saures Kaliumoxolat, 1. Wasserfrei, Is IC_2O_4 . — Zu S. 169, Z. 18 v. o. — Monoklin: a: b: c = 0.6195: 1: 0.3359, $\beta = 110^6 1 m^2$. Beobachtete Formen: a [100], b [100] m [110], n [120], q [011], k [021], r [101], r al 11], (110): (110) = 60°24'; (120): 136 = *98°36': (100): (101) = 46°31', (011). (58'; (100): (111 - 48°03': (111, 111)) = 60°24'; (100): (111 - 48°03': (111, 111)) = 60°24'; (100): (101) =

monokin; a: b: c = 0.6195; 1: 0.3399, $S = ^{119}\text{Le}^{13}$. Beobachtete Formen: a [100], h [010] m [110], n [120], q [011], k [021], r [101], r = 111], (110): (110) = 60°24'; (120): 130 = *98°36'; (100): (101) = 46°31', (011). (58'; (100): (111 - 48°03'; (111, 111 - 48°03'; (111, 111 - 48°03'; (111, 111 - 48°03'; (111, 111 - 48°03'; (111),

The highest results of the series of the se 1882, II. 44

Kalum-Ammoniumoxalat. — Zu S. 170, Z. 5 v. u. — Die Nummerierung muß NN statt N lauten. — Bhombisch; a:b:c = 0.7849:1:0.731. Beobachtete Formen: a [100]. b [010]. c [001]. m [110]. n [120]. q [011]. k [012]. (110): (110): (110): (110): (120): (110

Auf Seite 171, erste Zeile v. o. ist folgendes einzuschieben: NO. KHC₂O₄,HFL — Man löst 3 g K₂C₂O₄ und 2 g KFl in der hisreichenden Menge warmer 40 niger HFl und verdunstet die Lsg. über P₂O₅. Schöne, farblose, harte, glänzende Kristalle von Rhomboederform, bei raschem Abkühlen Scalenoeder und Prismen, meist in drusigen Aggregaten. Weinland il Stille (Ann. 328, 150).

> WEINLAND U. STILLE. Berechnet Gefunden 26.612.93 13.0 12.69 12,70

Borax-Weinstein. - Zu S. 176, Z. 32 v. u. - Der Pharmakopie ist keine einheitliche Verbindung. Derselbe wird darg. von 2 T. Borax and 5 T. kalkfreien Weinsteins in 15 T. W., Filtrie.

bis sich aus der heisen, zöhen Masse durch Ausziehen dunne Blatter formen lassen. Trocknen der letzteren und Zerreiben zu Pulver. Diesem entzieht Alkohol vom spez. Gew. 081 sowohl Weinsäure als auch H.BO,
Zu S 181, Z 24 v n — Teber Oberflächenspannung: Christiansen (Ann. Phys [4]

16, (1905) 382

Cyankalnum, KCN, - Zu S. 181, Z. I v. u. - Veber Auflosung von Metallen in KCN-Lag, mit und ohne Anwendung von Wechselstromen: BROCHET II. PETIT Bull, soc chim, [3] 81 1905, 1255.
Zu S 182, Z 6 v o -- Leitfähigkeit in W : Konlaausch Wiedem Ann. 6, 1879)

1 u. 1451; in Acetamid: Walker u Joussos J Chem Soc 87, 1905, 1597.

Rhodankalium. KCNS. Zu S. 184. Z. 20 v. u. - Rhombisch a b c = 1779. 1 1819. Beob Formen a [100], b [010], c [111], x [212] Spitz pyramidale Kristalle (100, 111) = *63°47', 010 · 111 = *38°10' Ebene der optischen Achsen [100] b 1. Mittelbuie. Negative Doppelbrechung Spez Gew. 1898 B Gossaga Z f Krist 38, 136 (1904)

Zu S. 184, Z. 6 v. u. — Fluidität und Leitvermogen der konz Log Hechlen (Ann. Phys [4] 15, 1905 157. — Leitrermogen in Aceton. Di roir u Leviex John Chim Phys 3, 1905 1355 — Peber Elektrolyse in Aceton- und Pyridinleg. Levi u Vogerna (Gazz, chim, etal 35, 1, 1905) 277.

Zu S. 186, Z. 5 v. o. - Gibt beim Schmelzen mit PbO von 220° ab Pb8, mit ZnO entsteht ZuS und KCNO, bei höherer Glut auch K.S und KCN. Mit SnO entsteht SnS, bei höherer Temp. K₂SnS₃; die Reaktion mit CdO verläuft wie mit ZnO, spurenweise bildet sich auch ein Sulfosalz Mn,O, liefert granes MnS, zuweilen auch K,Mn,S,, CuO gibt anfangs Cu,S, spater K2Cu,Sa; MoOa gibt MoSa, Sulfosalze von MoSa und viel KCN. Br.O gibt Bi₂S₆, sowie K.Bi₂S₄; Cr₂O₅ lietert K₂Cr₂S₄; analog gibt Fe₂O₅ ein Salz K.Fe₂S₄; Kobalt- und Nickeloxyd liefert K₂Co₁₁S₁₀ resp. K.Ni₁₁S₁₀ mit Uranoxyden entsteht UO,S. MILBAUEB (Z. anorg. Chem. 42, 1904) 433).

Selencyankalnum, KCNSe, - Zu S 187, Z 3 v o - Nadeln

Zu S. 187, Z. 19 v o Leitet man in eine müßig konz west. Leg langsam Chlorgas ein, so scheidet sich nach und nach ein retgelbes, allmählich kristallinisch werdendes Pulver aus, welches aus wasserhaltigem Ae beim Verdunsten im Vakuum über Hest), in prächtig dunkelrubinroten, blan schillernden Kristallen erhalten wird. Dieser rote Korper bildet sich auch bei Einwirkung von H₂N₂O₂, Untersalpetersaure, ju selbst von atm-sphärischem Sauerstoff auf KCNSe. Er wird an feuchter Luft gelb, list sich in W. und HCL unter Ausscheidung von Se, in konz. HNO₀ dagegen vollständig. H₂O₄ entwickelt damit HCN NaOH, NH₀ und KCN geben damit Lösungen; welche nach dem Ansauern HCNSe zu enthulten schemen. Er ist in Chloresform und Schwefelkehlenstoff unl., löst sich zwar reichlich in A., kann aber daraus nur schwierig ohne Zersetzung kristallisiert werden. Vermutlich entspricht er dem Pseudoschwefeb van Kyeke u. Neues Aso. 113, 207. — Bei langerer Einwirkung von Chlor auf die abzukühlende Log, des KCNSe verwandelt sich die aufangs suageschiedene tote Substanz in einen schwefelgelben Körper, der aber durch überschusages Cl zuletzt vollig zersetzt wird. Dieser entsteht auch, wenn die rote Substanz in feuchtem Zustande der Luft ausgesetzt oder mit wenig HNO; behandelt wird. Er bildet ein gelbes abfarbendes, an feachter Luft unter Selenauss hendung sich rot oder schwarz färbendes und allmäblich zerfließendes Pulver. W und HCl scheiden augenblicklich Selen ab und beim Kochen damit entweicht HCN. A und Ac lösen unter Zurucklassung eines gelben, bald schwarz werdenden Pulvers, die gelben Ligg liefern beim Verdunsten gelbe Kristallundeln. Wird die konz ätherische Ligg erhitzt, so verwandelt sie sich plotzlich unter Entwicklung von HCN und des Geruchs unch Selencyamatayl in eine rate kristallinische M., welche mit der oben beschriebenen raten Substanz identisch ist. Viellei ht entspricht der gelbe Körper der Ueberschwefelblaushure. Karns u. Noonn

Zu S 187, Z 23, 25 v. o - Analyse von (prokes 54.79 Se 27 K.

RUBIDIUM.

Geninman; - Zu S, 192 Z SO v u - Aus der Mutterlange ber balme von Bud Orb last sich durch Eindampfen zuerst Natriumchbeid abstreiden, während in der Lag beim

anadest, welches, der Hauptsache nach aus Kalitmeiles is-Vaugen Rubidium- und Chimmalse enthält. Stromer (Plane. No.

iu S. 194. Z. 14 v. u. — Ein Gemisch von 12 g waser-🗦 🛫 metallischem Calcium in Drehapanen wird in einen dastohre eingeführt, welche die Form eines weit offenen ... hrer Spitze einen vertikalen Ansatz trägt. Die Röhe at der Hg-Luftpumpe evacuiert, der horizontale Teil nit imahlich auf 500° erhitzt und das verdampfende Rubidim asie Rohr destilliert, welches darauf abgeschmolsen wid mpt. rend. 141, 106; C.-B. 1905, H. 534).

sin Eugenschaften. — Zu S. 194, Z. 2 v. u. — Siedep. 696° bd

Titel u. Johannsen (Ber. 38, (1895) 3601),

Zu S. 195, Z. 25 v. o. - Konen u. Hagenbach (Physik 1903) 801). Ultrarotes: Lehmann (*Physik. Zischr.* 5, (1905) 823).

a mathenbidium. RbNHa. - Zu S. 199 Z. 9 v. o. -- Ueber die visiting desselben vgl. KNH₃, S. 480. Die Lag. von Rb in NH₄ zersen bei gewöhnlicher Temp, in 6 bis 10 Stunden in RbNH, mi South. RUPP n. Geisel (Ber. 39, (1906) 841).

Superersaures Rubidium. RbNO2. — Zu S. 199. Z. 18 v. u. — Isomorph Sio, Gibt mit NH, NO, drei Arten von Mischkristallen; 1. zm and . 2. zum NH, NO, and 3. zum TinO, isomorphe. Es gibt Mischkristalle tien Verhältnissen. Wallebart (Compt. rend. 142, (1906) 168).

tut 8, 200, ist hinter Z. 19 v. o. einzuschieben:

AB. Fünffachschwefelrubidium, Rubidiumpentasulfid. Rb. S. - Ein uter . wendamy von Vorsichtsmaßregeln zur Vermeidung von Oxydation dargeellie Lsg. von RbSH wird mit der berechneten Menge S im Wasserstofvom geschüttelt; der 8 löst sich bereits in der Kälte, leichter bei gendem Erwärmen zu einer gelben, dann rot werdenden, später dunkelroten and a bueblich undurchsichtigen Flüssigkeit, welche etwa bis zur Konsisten and it SO, eingedampft wird und dann nur noch unvollkommen an der dastlache adhatiert. Der nach 10 bis 20 Stunden abgeschiedene Nd. wird .bg esaugt, und über CaCl2 getrocknet. - Dunkelkorallenrote, in der mssigkeit völlig durchsichtige, scharf begrenzte Kristalle; rhombisch The Brechung positiv. Beobachtet (110), (011). - Zerfließt an der Luft in wenigen timmten zu einer dunkelroten Flüssigkeit, aus welcher alsbald S au-Assalhsiert. Ein Tropfen W. bewirkt dieselbe Zersetzung. Färbt sich 10 his 185" schwarz, sintert darauf stark und schmilzt bei 223 bis 224". The Gew. 2.618 bei 15°. Sehr II. in A. von 70° a. ans dessen warm beenteter lag, es nach einigen Tagen unverändert wieder kristallisiert. Aus on der Kälte bereiteten Lagg, kristallisiert es alkoholhaltig wieder aus Wind von kaltem A., Aethylsulfid oder CHCl, nicht verändert; heißes Natiobenzol, besonders wenn mit A, oder Amylalkohol gemischt, färbt sich dentlich lackmusrot, wahrend die Hauptmenge der Substanz schmilzt Getrocknet.

> 51 58 OU

INDREFERT. 61 16 48 17

Dithonsaures Rubidium, Rb.S.O., — Zu S. 201, Z. 23 v. u. — Heragonal; a c = 1 · 0 6307 Beobachtete Formen, a [1120], c [0001], p [1070], d [1071], (1071) = 36°04', Piccaro,

Auf S. 202, Z. 20 v. o. ist einzuschieben:

Rubidium and Fluor.

Fluorrubidium. a) Neutrales. RhFl. — Man neutralisiert eine wsst. Suspension von RbCO_d in einer Platinschale mit HFl und dampst ein. — Kristallinisch, sll. in W., schwer in verd. HFl infolge Bildung saurer Fluoride In wssr. Lsg. monomolekular und vollständig dissoziiert. Eggeling u. Meyen (Z. anorg. Chem. 46, (1905) 174). — Auch erhältlich durch starkes Glühen von b) mit NH₄Fl. (Habbié u. Bouchonnet (Compt. rend. 140, 1905) 91).

Rb 81 8 80.9 81.54 78.89 F1 18.2 10000

b) Einfachsaures, RbHFl₂. — Durch Neutralisation von Rb₂CO₂ mit HFl und Zufügen der gleichen Menge HFl. Etwas schwieriger füsl. als a), Eogeling u. Meyer, sehr zerfließlich und nur über konz. H₂SO₄ zu trocknen, aus der Lsg. in breiten Tafeln erhältlich, in A. und Ae. unt. Chabrié u. Bourhonnet. Greift langsam Glas an. Zerfällt in wast. Lsg. in zwei Ionen. Eogeling u. Meyer.

EGGELING U METER CHARRIÉ U BOUCHONNET Rb 68 6 66.7 68 34 Fl 30 64 30 47

c) Zweifachsaures, RbH₂Fl₃. — Behandelt man Rb₂CO₃ mit einem großen Ueberschuß von HFl, so erhält man auf dem Boden der Schale ein Salz, welches fast denselben Brechungskoeffizienten wie die Flüssigkeit hat Sehr schwer lösl, in W. gibt beim Glühen HFl nur schwierig ab und selbst bei energischer Rotglut nicht vollständig. Eggening u. Meyer,

Ein dreifach saures Salz mütte 519°, Rb enthalten

Chlorrubidium. RbCl. — Zu S. 202, Z. 8 v. u. — Spez. Gew. bei 22.9° 2.706. Buchanan (Proc. Chrm. Soc. 21, (1905) 122). — temp Coeff der Leitfahigkeit Daguisse Dissert. Straßburg 1895

Bromrubulium, RbBr. — Zu S. 203, Z. 21 v. u. — Spez. Gew. bei 23.0° 3.210. Buthanan.

Jodrubidium. RbJ. — Zu S. 204, Z. 26 v. u. — Spez. Gew. bei 24.3° 3.428. Buchanan,

Jodsanres Rubidium, RbJO₃. - Zu S. 206, Z. 21 v. u. - Rhombisch bipyramidal, isomorph mit dem NH₄-Salz. Stark doppelbrechend. Riks Z. Krist. 41, (1905, 243).

Metaborsaures Rubidium. Rb.0.2B203.6H20. — Zu S. 211. Z 1 v. o. — Rhombisch Beobachtete Formen. 5 [010]. c [001]. p [110]. (110 ... 110). ... cm 820; Raissia

Rubuliumborofluorid. RbBFl₄. — Zu S. 211, Z. 28 v. o. — Man setzt zu einer 35 * "igen Lsg. von HFl reine Borsaure und dann genügend Rb.CO₂.

Scheidet sich als Gallerte aus, die sich beim Abfiltrieren und Trocknen in ein kleinkristallinisches Pulver verwandelt. Dieselben Kristalle in besserer Ausbildung entstehen durch sehr langsame Verdunstung der Mutterlaugder Gallerte. Rhombisch, a:b:c = 0.8067:1:1.2949. Meist kleine. vollkommen farblose, glänzende Täfelchen nach der Basis. Spez. Gew. 2.82 bei 20°. ZAMBONDI (Z. Krist. 41, (1905) 53).

Oxalsaures Rubidium. a) Neutrales. Rb₂C₂O₄,H₂O. — Zu S. 213, Z. 12 v. 0. — Rhombisch; wahrscheinlich isomorph dem K-Salz. Piccard (J. prakt. Ch. 86, 449).
b) Saures. a) RbHC₂O₄. — Zu S. 213, Z. 25 v. 0. — Monoklin: Beobachter Formen: a [100], b [010], m [110], o [111]. (110): (110, = 58°00'; (111): (111) = 27°30, Piccard l. c.

Zu S. 213. Z. 8 v. n. — Hier ist einzuschieben:

FF. RbHC₂O₄,HFl. — Entspricht völlig dem analogen K-Salz. (S. 490). Schwer lösl, in HFl. Weinland u. Stille (Ann. 238, 151).

WEINLAND U. STILLE gefund. berechn. 43.93 9.55 9.57

Kryst. 35, 656). Isomorph mit dem entspr. K- und NH,-Salz.

Weinsaures Rubidium, $Rb_{z}H_{4}C_{4}O_{6}$. — Zu S. 313, Z. 8 v. u. — Ist nach H. Travele trigonal trapezoëdrisch. a: c=1:18240. Beobachtete Formen: r[1011] r'[0111], $\rho\{1012\}$, $\rho'\{0112\}$, $s\{2021\}$, $s'\{0221\}$, $m\{1010\}$. $(1011):(1010)=25^{\circ}23:(1011\cdot(0112)=51^{\circ}57^{\circ}/_{4}':(1011\cdot(1012)=18^{\circ}8^{\circ})_{4}$. (Wyrounoff 53°45' und 18°20. H. Travel (Z. f. Kryst 30, 403; Sitzungsber, der Berl, Akad, 1895, 195—206).

CÄSIUM.

Darstellung. — Zu S. 216, Z. 13 v. o. — Nach der Methode von HACKSPILL wie Rubidium. Vgl. S. 492.

Physikalische Eigenschaften. — Zu S. 216, Z. 26 v. o. — Siedep. 670° bei

760 mm. Reff u. Johannsen (Ber. 38, (1905) 3601).

Spektrum. — Zu S. 217, Z. 14 v. o. — Konen u. Hagenbach (Physik.

Ztschr. 4, (1903) 801).

Reaktionen der Salze. - Zu S. 217, Z. 9 v. u. - Natriumkobaltnitrit fällt sehr schwer lösliches Cäsiumkobaltnitrit. Montemartini u. Martuca (Gazz, chim. ital. 23, (1903) 189).

Auf S. 218, Z. 22 v. u. ist einzuschieben:

AA. Cäsuumdioxyd. Cs2O2. - Leitet man trockenen O in eine Lsg. von CsNH, in NH, so wird dieselbe entfärbt. Es entsteht Cs,O, welches mit CsNH₃ teilweise unter Bildung von CsNH₂ reagiert: Cs₂O₂ + 2CsNH₃ = 2CsOH + 2CsNH₂. Das so entstehende Reaktionsgemisch

ist nach Vertreibung des NH_s bei 150° explosiv, ebenso schon bei gew. Temp. bei Einwirkung von W. oder trockenem O. - Rein erhältlich, wenn man die Reaktion sich rasch vollziehen läßt z. B. durch Schütteln der Lsg. von CsNH₃ in NH₅ mit überschüssigem O bis zur Entfärbung und Absaugen an der Pumpe. - Ziemlich voluminöses, blaßrötlichweißes Pulver, aus mikroskopischen, verworrenen Nädelchen bestehend, schmilzt beim Erhitzen zu einer gelblichen Flüssigkeit, die beim Erkalten zu einer weißen kristallinischen M. erstarrt. Gibt bei der Zersetzung pro Milliatom Cs 5.46 ccm O (Rechn. 5.56 ccm), RENGADE (Compt. rend. 140, (1905) 1536).

AB. Cäsiumtrioxyd. Cs₂O₈. — Man verfährt wie zur Darst. von Cs₂O₂, schüttelt aber nicht nur bis zur Entfärbung mit O, sondern länger, wobei sich der Nd. chokoladebraun färbt. Man unterbricht beim Maximum der Färbung. — Weniger voluminos als Cs.O., unter dem Mikroskop kleine, sehr gut ausgebildete Rauten. Schwärzt sich beim Erhitzen und schmilzt dann zu einer schwarzen Flüssigkeit, die beim Erkalten kristallisiert. Pro Milliatom Cs absorbierter O 16.2 ccm; davon aktiver 10.43 ccm (Rechn. 16.8 und 11.2 ccm). Rengade.

A.C. Cäsiumtetroxyd. Cs₂O₄. — Man schüttelt noch länger mit O, als zur Bildung von Cs.O. notwendig war. Der Nd. wird gelb, unter dem Mikroskop kleine Nadeln, mit CsNO, und CsNO, (gebildet aus CsNH, vgl. Cs,O, und CsNH₂) etwas verunreinigt. Gab pro Milliatom Cs 22.26 ccm O, davon aktiven 15.63 (Rechn. 22.4 and 16.8 ccm). RENGADE (Compt. rend. 140, (1905) 1537).

Cüsiumamid. CsNH₂. — Zu S. 219, Z. 7 v. o. — Man leitet trockenes NH₃ bei 120° über geschmolzenes Cs. — Entsteht auch durch spontane Zersetzung von CsNH₃ (vgl. unten). — Weiß, sll. in NH₃, daraus in mikroskopischen Prismen oder Blättchen kristallisierend. Schmilzt im Vakuum bei etwa 260°. Die Lsg. in flüssigem NH, absorbiert bei — 60° leicht O unter Bildung von CsOH, CsNO, und etwas CsNO, 2CsNH, +O, = CsNO, + CsOH + NH, - CO, wird in der Hitze rasch absorbiert; W. zersetzt bei Luftzutritt unter Feuererscheinung, bei Luftabschluß ohne solche nach $(SNH_3 + H_2O = CsOH + NH_8 - Rengade (Compt. rend. 140, (1905) 1183).$

Cüsiumammonium, CsNH₄. — Zu S. 219, Z. 15 v. o. — Zersetzt sich in Lsg. von flüssigem NH, sehr langsam in CsNH, und H, schneller, wenn das überschüssige NH₈ verdampft ist. RENGADE. Ueber Einwirkung von O auf CsNH3 vgl. Cs,O2, Cs,O3 and Cs,O2.

Ueber die Nichtexistenz des CsNH₃ vgl. KNH_a, S. 480. Die Lsg. von ('s in NH₂ zersetzt sich bei gewöhnl. Temp. in 1 bis 2 Stunden in CsNH₂

und H. Ruff n. Geisel (Ber. 39, (1906) 841).

Salpetersaures Cäsium, CsNO₃. — Zu S. 219, Z. 30 v. u. — Nach Walle-RANT (Compt. rend. 137, (1903) 805) dicht unter dem Schmp. kubisch, wird beim Abkühlen rhomboedrisch, bei weiterem Abkühlen auf die Temp. der flüssigen Luft wieder optisch isotrop.

Herngonal; a:c=1:0713. Beobachtete Formen: c[0001], a[1120], p[1010], o[1011], x[3034], y[1121]. Prismatischer Habitus. (0001):(1011) = 39°29'; (0001):(1021) = 35°30'; (0001, (3034) = 18°9'. Bunsen.

Zu S. 219, Z. 18 v. u. — Bei gew. Temp. lösen sich in Glycol 8°/0. OECHSNER DE CONINCK (Bull. Acad. Belg. 1905, 359).

Auf S. 219, Z. 11 v. u. ist einzuschieben: Eab) 3CsNO, 10H. O. — Durch Umkristallisieren des gewöhnlichen Nitrats aus ko siedendem Alkohol. Kristallinisch. LEBEAU (Ann. Chen. Phys. [8] 6, (11) 422).

Auf S. 22 Z. 10 v. o. ist einzuschieben:

AB. Fün, h-Schwefelcäsium, Cäsiumpentasulfid, Cs. S. — Darstellus und Eigenschi en wie die des Rubidiumpentasulfids (S. 492). Nicht hygroskopisch, ichrere Tage an der Luft unveränderlich, bedeckt sich schließlich mit dblich-weißen, mikroskopischen, undeutlichen Nadeln. Spr. Gew. 2.806 bei 6°. Schmp. 202°, beim Schmelzen größerer Massen 30 bis 205°. In A. von 70 % schon in der Kälte mit dunkeltotgelber Farbelöst, unzersetzt daraus umkristallisierbar. Bilz u. Wilke-Dörfurt (Be 38, (1905) 129).

Bille u. Wilke-Dörfunt.

2Cs 58	62,38 37.62	Kristallisiert.	Aus A. umkrist. 60.02	Entwassert. 62.35 37.45
H ₂ O	_			-
Ca ₂ S ₅	100.00			99.80

Schwefelsaures Cäsium. a) Neutrales.
Bei gew. Temp. lösen sich in Glycol 3.0 is 3.2%. — Zu S. 220, Z. 16 v. u. — is 3.2%. — Decenne de Consta

b) Saures, CsHSO₄. — Zu S. 221. Z. 9 v. 0. — Rhombisch; Beobachteb Formen: p [110], b [010], c [001]. (110): (110) = cs. 72°. Busses.

Chlorcäsium. CsCl. — Zu S. 223, Z. 18 v. u. — Spez. Gew. bei 23.1° 3.982. Buchanan (*Proc. Chem. Soc.* 21. 305) 122). Zu S. 223, Z. 14 v. u. —

Molek. Gefrierpunktserniedr:: 8.332* 3431* 3.509* 3.570* In Legg. von Normalität: 0.208 0.104 0.0518 0.0256

JAHN (Z. physik. Chem. 50, (1904) 129).

Es lösen sich in 100 g W. bei. 0.3° 10° 20° 30° 40° T. CsC1; 61.9 68.5 84.9 68.3 67.4

Hinrichsen u. Sachsel (Z. physik. Chem. 50, (1904) 81). Bei gew. Templösen sich in Glycol 10.6 bis $10.8 \, \%_0$. Oechsner de Coninck (Bull. Acad. Beig 1905, 359).

Bromcäsium. CsBr. — Zu S. 224, Z. 5 v. o. — Spez. Gew. bei 21.4' 4.455. Buchanan.

Jodcüsium. CsJ. — Zu S. 225, Z. 21 v. o. — Spez. Gew. bei 22.8° 4508. Buchanan.

Kohlensaures Cäsium. Cs_2CO_3 . — Zu S. 232, Z. 16 v. u. — Ann. Chin. Phys. [8] 6, (1905) 422.

Zu S. 233, Einzuschalten hinter D. Rechtsweinsaures Cäsium. a) Normales, $Cs_2H_4C_4O_6$. — Trigonal trapezoëdrisch. Beobachtete Formen: r[10111 r [2011] ρ [1012], ρ^2 [0172], s [2021], s [2021], m [1010] (1011): (1010) = 25°36'; (1011): (2011) = 53°36' $_{12}$ '; (1011): (0112) = 51°21'; (1011): (1012) = 18°11'. H. Trauru (Ber. Barl. 1895, 195; Z. Kryst. 30, (1899) 404.

LITHIUM.

Vorkommen. — Zu S. 284, unten. — Vogel (Z. anorg. Chem. 5, (1893) 42) fand Li in fast allen untersuchten Mineralien, auch da, wo es bisher nicht vermutet wurde; eigentümlicherweise fehlte es in den Staßfurter Salzen.

Zu S. 235, Z. 7. v. u. — Lithium findet sich bereits im menschlichen Embryo, und zwar hauptsächlich in der Lunge. Herrmann (Pflig. Arch. 109, (1905) 26).

Gewinnung. — Zu S. 237, Z. 1 v. u. — Hier ist einzuschieben: IV. Aus Salinenmutterlaugen. — Die Mutterlauge der Saline von Orb enthielt ½% ¼ Li; dampfte man dieselbe mehrmals ein, indem man inzwischen auskristallisieren ließ, so schied sich zunächst NaCl, dann KCl, schließlich MgCl, aus, während die Mutterlauge sich auf 30% Li anreicherte. Dieses konnte durch Aussalzen mit festem MgSO, in Gestalt von Li₂SO, gewonnen werden, und (da letzteres in der Hitze kaum stärker löslich ist, als in der Kälte) leicht von Verunreinigungen durch Kristallisation getrennt werden. Siebert (Pharm. Centr.-H. 46, (1905) 368).

Physikalische Eigenschaften. — Zu S. 239, Z. 19 v. u. — Schmp. 177.84°. Bebrini (Physikal. Ztschr. 6, (1905) 74). Der elektrische Leitwiderstand ändert sich bis zum Schmp. genau linear mit der Temp. Bei 0° ist der spez. Widerstand 0.089285, bei 230° 0.452484°, der Temperaturkoeffizient von 0° bis zum Schmp. 0.004568, vom Schmp. bis 230° 0.002729, das Verhältnis der Widerstände beim Schmp. zwischen festem und flüssigem Zustande 2.51 (größer als bei K und Na). Bebrini (Physikal. Ztschr. 6, (1905) 74).

Der Siedep, bei 760 mm läßt sich in eisernen Gefäßen nicht bestimmen, da dieselben vorher schmelzen. Er liegt jedenfalls über 1400°. Ruff u. Johannsen (Ber. 38, (1905) 3601).

Atom- und spez. Wärme bei:

Temperat.: -100° 0° +100° +150° +190 bis 200° Spez. Wärme: 0.5997 0.7951 1.0407 1.2089 1.3745 Atomwärme: 4.2 5.6 7.3 8.5 9.5

LAEMMEL (Ann. Phys. [4] 16, (1905) 551).

Ueberführungszahl, bestimmt aus Li. SO.:

KÜMMELL (Z. Elektrochem. 11, (1905) 94).

Zu S. 240, Z. 18 v. o. — Magnetische Kraft des Lithiums 0.3836×10^{-5} . Bernini (*Physikal. Ztschr.* 6, (1905) 109).

Spektrum. — Zu S. 242, Z. 3 v. o. — Konen u. Hagenbach (*Physik. Ztochr.* 4, (1903) 801). Lenard (*Ann. Phys.* [4] 11, (1903) 636).

Lithiumhydroxyd. LiOH. — Zu S. 244, Z. 6 v. u. — Leitfähigkeit in wssr. Lsg.: Kohlrausch (Wiedem. Ann. 6, (1879) 1 u. 145).

Stickstoffwasserstoffsaures Lithium. LiN₂. — Zu S. 246, Z. 2 v. o. — Nach Dennis u. Browne (Z. anorg. Chem. 40, (1904) 68) kristallisiert das Salz niemals wasserfrei, sondern stets mit 1 Mol. H₂O.

Ammoniaklithium. LiNH₂. — Zu S. 247, Z. 6 v. c. — Lies statt "Lithium-acetylid-Acetylen": "Lithiumacetylid".

Ueber Nichtexistenz dieser Verbindung vgl. KNH, S. 480-1 Grammatom Li löst sich bei 0 — 25 — 50

1 Grammatom Li löst sich bei 0 — 25 — 50 in Mol. NH₃ 3.98 3.98 3.98

Die Lsg. zersetzt sich bei gewöhnlicher Temp. ir LiNH₂ und H, bei erhöhter Temp. schneller. Rm (1906) 840).

Gmelin-Friedheim, II. Bd. 1 Abt. 7. Aud.

Salpetersaur feurigflüssigem Li.

Zu S. 248, oberhalb dessen 2LiNO₈,H₂O, un_

(S. Chem. Soc. 82 Zu 8. 248, Z,

1893). - Ueber Lei CARROLL (Americ. . Mischungen: Jones DUTOIT H. LEVIER (... (Compt. rend. 138,

Zu S. 248, Z. Chem. J. 32, (1904) Lithium. LiNO₈. — Zu S. 247, Z. 8 v. n. — Elektrolyne von: Bogorodski (J. russ. phys. Ges. 37, (1905) 703). 11 v. o. — Der krychydratische Punkt liegt bei — 17.8°.

a ist feste Phase das Trihydrat, welches bei 29.6° in bei 61.1° in das Anhydrid übergeht. Donnan u. Burt (1903) 335).

I'v. o. - Leitfähigkeit in W.: Ostwald (Allgem. Chem., Leiping higkeit in W., A. and Methylalkohol und deren Gemischen: Jones a. sm. J. 82, (1904) 521). Leitfähigkeit und Viskosität in derartigen Bingham (Americ. Chem. J. 34, (1905–481). Leitvermögen in Aceton mr. Chim. Phys. 8, (1905) 435). Brechungsinden der Lag.: Cheruschen 04) 1483).

Ueber Existenz von Alkoholaten: Jones u. German (Amero V. U.

Schwefelsaures Lithium. Li₂SO₄,H₂O, ephenoidisch; a:b:c=1.6102:1:0.6648-s[101], a[100], t[901], m[110], o 121], m[110], o[121], m'[110], n'[210], (110): =*14045'. Zwillinge nach r. Der ana b-Achse, an welchem n auftritt.

(Krist, phys. Chemic 1881, I, 404). Zu S. 251, Z. 14 v. o. - Brechungs Kümmell (Z. Elektrochem. 11, (1905) 94). Lon Ann. 6, (1879) 1 u. 145; 26, (1885) 161).

Zu S. 250, Z. 18 v. o. — Monoklin '31'. Beobachtete Formen L. r [10], 0]; II. r [101], s [101], a [100], t [301], 16'; (100) - (301) = *12°23'; (100) : (301) the Pol liegt stets an dem Ende der st. 1805, 362); Scacchi, Rannelsbus

Lag.: Chévennau. Dissoziationagrad in in wasr. Lag.: Kohlhausch (Wieden.

Dithionsaures Lithium. Li₂S₂O₆,2H₂O₋

- Zu S. 252, Z. 7. V. o. — Rhow-rmen: a [100], b [010], p [110], n [310], [110] = *88*00'; (101); (101) = 61*48';

Löstichkeitslinie des Doppelsalzes wird durch das Auftreten der einzelnen festen Kompe-Loshchkeitsinne des Doppeisalzes wird durch das Austreten der einzelnen festen Komponenten begrenzt, neben deuen es jedoch beständig ist. Eine bei 30° mit Li(NH₄)SO₄ und (NH₄)_CSO₄ gesättigte Lsg. enthält 39.46 % (NH₄)_ESO₄ und 6.40 % Li₁SO₄, sine solche, die mit dem Doppeisalz und Li₂SO₄ gesättigt ist, enthält 12.43 % (NH₄)_ESO₄ und 21.86 % Li₂SO₄. Durch Zufügen von Li₂SO₄, H₂O zu der gesättigten Lsg. von (NH₄)_ESO₄ entsteht zuerst fester (NH_{4/2}SO₄, dann neben diesem das Doppelsalz, dann dieses allein, dann tritt festes Li₂SO₄ auf, welches schließlich allein vorhanden ist. Schreinemarens u. Cocheret (Chem. Wecktl. 2, (1905) 771); C.-B. 1906, I, 217).

Selensaures Lithium. Li₂SeO₄, H₂O. — Zu S. 253, Z. 19 v. o. — Mosokin; a:b:c=1.6803:1:2.5960; $\beta=107931^{\circ}$. Beobachtete Formen: a [100], b [010], c [001] m [110], r [101], r [101]. Dünne Plättchen nach c. (110):(110)=116°3'; (001):(110)=80°50'; (101):(100)=27°20', spaltbar nach c. Häufig Zwillinge nach einem hinteren Orthodoma. Topsög, Rammelsberg (Krist. phys. Chem. 1881, I, 500).

Chlorlithium. LiCl. - Zu S. 256, Z. 1 v. o. - Brechungsindex der Leg.

CHEVENEAU (Compt. rend. 188, (1904) 1483).
Leitvermögen in west. Leg.: Kohlbausch u. Grotrian, Kohlbausch u. Holbus. (Leitvermögen der Elektrolyse, Leipzig 1898); Kohlhausch (Wiedem, Ann. 26, (1885) 181 Ostwald (Allgem, Chem., Leipzig 1893). Temperaturkoeff, der Leitfähigk.; Kohlhausch u. Holborn; Kohlhausch; Arrhenius (Z. physik. Chem. 4, (1889) 96). Zu S. 256, Z. 6 v. o. — Formel für die Gefrierpunktserniedrigung von

weniger als 0.1-normalen Lagg. von LiCl: 3.6116N-0.88570N² /N = Nor-

malität.) — Für stärkere Lsgg.: Normalität: 0.294

0.2540.2040.151Mol. Erniedr.: 3,583° 3,4900 8.4810 3.4700

JAHN (Z. physik. Chem. 50, (1904) 129).

Zu S. 256, Z. 15 v. o. — Ueber Existens von Alkoholaten: Jones u. German (Americ. Chem. J. 22, (1904) 338). In Glycol lösen sich bei 15° 11 % LiCi. OECHSNER DE CONINCK (Bull, Acad, Belg. 1905, 275).

Chloreaures Lithium. LiClO2. -- Zu S. 257, Z. 21 v. o. - Leitfähigkeit in west. LSg.: OSTWALD.

Ueberchlorsaures Lithium, LiClO4. — Za S. 257, Z. 29 v. o. — Leitfshigkeit in wasr. Lag.: Ostwald,

Bromlithium. LiBr. — Zu S. 258, Z. 17 v. o. — In Glycol lösen sich bei 14.7° 37.5°/0 LiBr. Oechsnee de Coninck (Bull. Acad. Belg. 1905, 275). Leitvermögen in Aceton: Duroir u. Levier (Journ. Chim. Phys. 3, (1905) 435).

Jodlithium. LiJ. — Zu S. 259, Z. 8 v. o. — Leitvermögen in W.: Kohlbaubch (Wiedem. Ann. 6, (1879) 1 u. 145); Ostwald (Allgem. Chem., Leipzig 1893). Leitvermögen in Aceton: Duroit u. Levins (Journ. Chim. Phys. 3, (1905) 435). In Glycol lösen sich bei 15.3° 28%, LiJ. OECHSNER DE CONINCK.

Auf S. 259 vor Zeile 14 v. n. ist einzuschieben:

AB. Lithiumpolyjodid. — Ueber Polyjodide vgl. Kaliumpolyjodid, Dawson u. Goodson, S. 486, nur ist beim Lithium zu bemerken, daß eine molekulare Verb. von der Zusammensetzung LiJ, C.H. NO. existiert.

Metahyperjodsaures Lithium. Li₂O,J₂O₂. — Zu S. 260, Z. 23 v. u. — Tetragonal. a:c=1:1.5272. Beobachtete Formen: o [111], d [101]. (111): (111) = 79°42'; (101): (011) = 72°22'; (101): (101) = *66°49'. RANGELEBERS.

Unterphosphorigsaures Lithium. LiH₂PO₂,H₂O. — Zu S. 261, Z. 14 v. o. — Monoklin, a: b: c = 1.6228: 1: 1.9518; β = 100°8′. Beobachtete Formen: a [100], c [001], q [011], r [101]. Prismatisch nach der c-Achse. (011): (011) = *125°00′; (100): (001) = *79°52′; (001): (101) = 56°20′. RANMELSBERG (Krist. phys. Chem. 1881, I, 581).

Auf S. 261, vor Z. 20 v. u. ist einzuschieben:

BB. Phosphorigsaures Lithium. Saures. LiH, PO₃. — Man neutralisiert eine Lag. von phosphoriger Säure gegen Methylorange mit Li, CO₃ oder LiOH. Aeußerst lösl in W.; die syrupöse Mutterlauge muß im Vakuum auf einer Thonplatte entfernt werden. Amar (Ann. Chim. Phys. [6] 24, (1891) 308).

	LiH ₂ PO ₄	176	100.00	70
	รก ้	48	25.96	
	2H₂O 3O	36	20.45	21.08
	2P -	62	35.46	35.23
	Li ₂ O	90	18.18	18.18
•	•			AMAT.

BC. Pyrophosphorigsaures Lithium. Li₂H₂P₂O₅. — Dargestellt durch 176 Entwässern von LiH, PO, im Vakunm bei 160 bis 165°. Weiß, all in Wasser. AMAT (Ann. Chim. Phys. [6] 24, (1891) 352). LiH.PO, verlor 10.1 H.O; Bechn. 10.3.

Lithiumkarbonat. Li₂CO₂. — Zu S. 268, Z. 13 v. u. — Ueber Löslichkeit

Von Li₂CO₃ in Alkalisalzlsgg.: Geffcken (Z. anorg. Chem. 43, (1905) 197).

Zu S. 269, Z. 29 v. o. — Leitfähigkeit in west. Leg.: Kohleagen (Wiedem. Ann. 6, (1879) 1 u. 145); Vincentini (Atti di Torino 20, (1885) 869).

Zu S. 269, Z. 18 v. u. — Die Aufnahmefähigkeit einer Ts.CO.-Leg. für gasf. (O₂ ist nicht so groß, wie einer Bilm sprechen müßte. Raikow (Chem. Zig. 28, (1904) 1

Lithiumoxalat, saures. LiHC, O, H, O. - Zu

RAND RISBERG (Hdbch, der Krist, phys. Chem.) mit $\frac{1}{4}$ H₂O angegeben). Monoklin, a b = 0.5390:1:1.0346; $\beta = 98^{\circ}23$. Beobachtete Formen: a [100], b [010], c [001], r' [101], q [011] o [111]. (011) : (011) = *91°20'; (100): (001) = *81°37'; (111): (010) = *63°15'; (001): (101) = 69°14'. Grandon.

Kaliumlithiumsulfat. LiK804. - Zu S. 271, Z. 22 v. u. Hexagum. a: c = 1:1.665. Beobachtete Formen: c[0001], p[1010], v[1011], s[1012]. (0001): to[1 = *62°30'; (1011).(1011) = 52°40'; (0001): (1012) = 43°54'. RAHEREBERG (Krist. phys. Chm. 1881, I, 407).

NATRIUM.

Vorkommen. — Zu S. 273, Z. 6 v. rinde enthält 2.36%. Na. der Ozean 1.14%. im (Chem. N. 61, 31; J. B. 1890, 414). - Die zehn Meilen dicke, feste Erttel, einschl. der Luft, 2.23%. CLARI

Darstellung. — Zu S. 274 Z. 13 v. u. — Aus einer auf elektrolytischen Wege gewonnenen schmelzflüssigen Legierung von Natrium mit Blei (vel 8. 286) gewinnt man das Natrium dadurch, das diese Legierung in einer Zelle, welche geschmolzenes NaOH als Elektrolyten enthält, als Anode rer-

wendet wird. Ashcroft (D. R.-P. 158574).

Zu S. 274, Z. 8 v. u. — Da sich bei der Elektrolyse von NaCl viel Na in dem schmolzenen NaCl auflöst, so verwendet man besser ein Gemisch von NaCl mit NaFl. ein NaCl und KFl ergebeudes Gemisch von KCl und NaFl. Konsout. F. Chen. Indered. D. R.-P. 160540).

Kolloidales Natrium. — Zu S. 276, Z. 25 v. o. — Darstellung und Eigenschaften genau wie beim kolloidalen Kalium (vgl. S. 478). Die Farbe ist

violett. Svedberg (Ber. 38, (1905) 3618).

Physikalische Eigenschaften. — Zu S. 276, Z. 6 v. u. — Der von Natrummetall stets eingeschlossene Wasserstoff tritt auch bei der Darstellung von Amalgam zutige. er rührt wahrscheinlich von einem Gehalt an Natriumhydrid her. Karlenberg u. Schlondt (Journ. of phys. Chem. 9, (1905) 257).

Zu S. 276, Z. 3 v. u. — Plastizität des Natriums: Slatowrateri u. Tarrace (Z.

physik Chem. 53, (1906) 341).

Zu S. 277, Z. 14 v. u. — Siedep. bei 760 mm 877.5°. Ruff u. Johanness (Ber. 38, (1905) 3601). Natrium bildet beim Verdampfen eine schaff begrenzte Wolke. Wood (Phil. Mag. [6] 3, (1902); [6] 8, (1904) 296). Dieses Phänomen zeigt sich nicht beim Verdampfen im Wasserstoff oder im Vakuum. Bevan (Proc. Cambridge Philos. 13, (1905) 129). — Na. verdampft schon 2° über seinem Schmp. merklich. Bevan. — Dampfdruck des Natriums bei:

Temp.: 380 420 480 520 540 550 560 570° mm: 1,2 12,4 2.0 6.1 18.5 90.0 23.0 Gebhabdt (Verh. Disch. phys. Ges. 3, (1905) 184; C.-B. 1905, I, 1631. Zu S. 277, Z. 4 v. u. — Spez. Wärme des Natriums bei 0-200 78-97 630 $20 - 56.5^{\circ}$ 56,5--780 97,63 -1000 100-1579 0.29700.3071 0.3191 0.329 0.3330.333

Latente Schmelzwärme 17.75 Kal. Bernini (Physik. Ztschr. 7, (1906) 168). Zu S. 278, Z. 12 v. o. — Magnetische Kraft des Natriums 0.5438 × 10⁻⁴. Bernini (Physik. Ztschr. 6, (1905) 109). — Elektrische Leitfähigkeit desselben: $\lambda_{18.7} = 21.5 \times 10^{-5}$, Temperaturformel $\lambda_{1} = \lambda_{18} (1 - 0.004336 \text{ L}_{\odot})$ Wien. Akad. 113, (1904) II., 911).

Chemische Eigenschaften. - Zu S. 279, Z. 22 v. u. mit Hydrazin färbt es sich erst blau, dann grün; nach wickelt sich unter lebhafter Reaktion H und NH, unter Abscheidung branner Flocken. Lobry De Bruyn (Rec. trav. Pays-Bas 15, 174; J. B. 1897, 545).

Zu S. 282, Z. 11 v. o. - Weiteres uber das Spektrum: Lieunann Speid rum. Physikal Ztschr 5, (1904) 828 (ultraretes, Koban u Hagannacu Physikal Ztschr 4, 1903) 512); Lanard, Ann. Phys. [4] 11, 1903, 636; Geiser (Physikal Ztschr 6, 1905) 166; Fluoreszenzspektrum Privianti Att dei Line 5] 13, Il 1904 433; Woop Phil Mag [6] 10, 1905) 408 Physikal Ztschr 7, 1906 105. — Resonangstrahlung von Nathampt bei Beleuchtung mit hellem Na-Licht Woop Phil Mag [6] 10, 1905 513, Zu S. 282, Z. 24 v. 0. — Bougault (J. Pharm, Chim, '6 21, (1906) 437),

Natrumhydrid. NaH. – Zu S. 283. Z. 17 v. u. – Lösungswarme 25.80 Kal. — Bildungswärme Hagast + Nafest NaH fest + Hgast ... + 16.60 Kal.; Hafest + Nafest = NaH fest + Hgast ... + 16.00 Kal. De Forchand (Compt. rend. 140, (1905) 990).

Natriumoxyd. Na₂O. — Zu S. 284, Z. 7 v. u. — Man mahlt Na mit Na₂O₂ zusammen und bringt die erhaltene Mischung zur Umsetzung. Bad. Anilin-U. SODAPABR, (D. R.-P. 147933).

Natriumhydroxyd. NaOH. - Zu S. 286. Z. 1 v. o. - Ausgedelintere Verwendung findet das sogenannte Glockenverfahren, Steiner Z. Elektrochem. 10, (1904) 317). Bei diesem findet sich oberhalb der am Boden liegenden Kathode eine Glocke aus nicht leitendem Material, welche in ihrem oberen Teil die Anode tragt. Infolge des verschiedenen apez. Gew bleibt die Kathodenlauge NaOH am Boden, die Anodenlauge (1) oben unter der Glocke, und dazwischen eine neutrale Schicht. Die Kathodenlauge fließt durch ein Ueberlaufrohr fortwährend ab, oberhalb der Anode fließt frische NaCl-Leg zu. Ueber Theorie und Technik der neutralen Zone: STEINER (Z. Elektrochem. 10, (1904) 317, 713); ADOLPH (ebenda 449).

Zu S. 286, Z. 15 v c — Ethore (D. R.-P. 186196); Krttembell u Carrier (Ztschr Elektrochem 10, 1904 561; Gurwitsche (D. R.-P. 145749).

Zu S. 286, Z. 22 v. o. — WUNDER (D. R.-P. 165487) elektrolysiert eine Mischung von NaCl und SiO₂ nach 6NaCl + 3SiO₂ = Na₂Si + 2Na₂SiO₃ + 6Cl, wobei sich die beiden ersteren an der Kathode abscheiden und mit W. und Aetzkalk in NaOH übergeführt werden.

Zu S 286 Z 24 v o. - Neurrage Z angew. Chem 17, (1904) 1437, 1478). Zu S. 287, Z. 20 v. u. - Man setzt NaCl mit Ni(OH)₂ bei Gegenwart von NH, um, wobei sich außer NaOH noch Ni(NH,), Cl, 4NH, bildet, das in der Lauge unl. ist. Es wird durch CaCl₂-Lsg. wieder in NH₃ und Ni(OH)₂ zerlegt. Frasch (J. Soc. Chem. Ind. 24, (1905) 17).

Zu S. 288, Z. 18 v. u. - Veber Kristallolumineszenz, Thautz (Z. physik Chem 58,

(1906) 1.

Natriumhydroxyd. 2NaOH.7H.O. Zu S. 289, Z. 12 v. u. - Monoklin. a b c = 0.896.1 0.574. 3 = 104°. Beobachtete Formen b[010], c[001], m[110], r[201]. o[111], o'[111], (110) 110) 82°; 110 001 = 29° Nur augentherte Messung G. Rosa. Zu S. 291, Z. 18 v. o. — Spez. Gew. der Lsg. bei 60°4° und 80°,4°; Wegscheider u. Walver (Monatsh. 26, (1905) 685); Wegscheider (Monatsh.

27, (1906) 13).

Zu S 263; Z 3 v o — Temperaturk effizient der Leitfühigkeit; Abrhenus (Z. physik Chem. 4. (1886) 96; Schaller Z physik (kem. 25, 1898–497) bei heher Temp.) Zu S, 293 Z 11 v o. — Brechungsindex der Lag., Chevenkau Compt eend. 138,

(1904) 1485.

Natriumperozyd, Na₂O phenolen verschiedene cl N. 91, 1251.

mit Poly-Them.

Natriumtriaxyd. Na₂O₈. – Zu S. 296, Z. 5 v. u. – Reagiert mit (1). nach $Na_2O_3 + OO_2 = Na_2OO_3 + O_3$. Joannis (Ann. Chim. Phys. (8) 7. (1908) 5).

Natriumamid. NaNH. - Zu S. 298, Z. 24 v. o. - In flussigem NH,

uni. Rengade (Compt. rend. 140, (1905) 1183).

Zu S. 298, untere Hälfte. — Bei der Einwirkung von W. entsteht freier Wasserstoft infolge von Einschlüssen metallischen Natriums, ferner N. Beim Eintragen von gepulvertem NaNH, in warmes W., welches mit CO. gesättigt ist, bildet sich etwas Cyanamid. - Bei gelindem Erwarmen mit PCL im Reagensglase findet äußerst heftige Reaktion statt. In einer N-Atmosphäre bildet sich hierbei NH, Cl, NaCl und eine unl. Phosphorverbindung, welche nicht in reinem Zustande zu isolieren war. - Gelber Phosphor liefert eine schokoladenbraune Verbindung, welche nach Knoblauch riecht, sehr empfindlich gegen Feuchtigkeit ist, und Natriumphosphid neben anderen Verbindungen des P zu enthalten scheint. WINTER (J. Americ, Chem. Soc. 26, (1905) 1484).

Natriumammonium. NaNH₂. — Zu S. 299. Die bei KNH₃, S. 479 von JOANNIS gemachten Beobachtungen gelten auch für NaNH,. Ueber Nichtexistenz dieser Verb. vgl. KNH₈, S, 480.

Löslichkeit des Na in NHg: 1 Grammatom Na löst sich bei: Temp.: + 22 in Mol. NH, 6.14 0 -30 -50 -70 5 87 5.52 5.39 5 90

Die Lsg. zersetzt sich bei gewöhnl. Temp. in 2 bis 3 Wochen zu NaNH, und Wasserstoff. Ruff u. Geisel (Ber. 39, (1906) 839).

Salpetersaures Natrium, NaNO₃. — Zu S, 305, Z. 1 v. 0. — Analysen von techn NaNO₄. Leurenten Bull, noc chim Belg 18, 1904) 404
Zu S, 305, Z. 21 v. u. — Elektrolyse von feuerflussigem NaNO₄. Bouodobert J russphys Ges. 37, (1905) 703). Ueber Leitfähigkeit von geschmolzenem NaNO₃, welches mit anderen Salzen (KNO₄, LiCl, BaCl, PbCl₂, Na₄SO₄, KCl) gemischt ist Bogonobert (J russphys. Ges. 37, (1905) 760)

Zu S. 305, Z. 9 v. u. - Diamagnetisch. Meslen (Compt. rend. 140,

(1905) 782).

Zu S 307, Z 18 v. o. — Leitfähigk, in west Leg: Kohleausch Wiedem Ann S. (1879) 1 u 145; 26, (1885) 161); Ostwald (Allgem Chem, Leipzig 1893) Temp-Koeff, der Leitfähigk.; Kohleausch Wiedem Ann, 26: Dhouleau (Dissert, Straßburg 1895), — Ueber Diffusionsgeschwindigkeit Graham Z physik Chem 50, (1904) 257) —

Brechungsinder der Leg.; Chevenzal Compt rend 188, (1904–1493)
Zu S 308, Z 24 v. o. — Dittr. Ann Chim Phys. (6) 8, (1886) 424 konnte ein nelebes Dermalsule aus gewichten Lagr. nicht gehalten.

solches Doppelsals aus gemischten Lagg, nicht erhalten.

Natriummonosulfid. Na₂S.9H₂O. – Zu S. 311, Z. 20 v. o. – Tetragonal a: c = 0:1:0.982. Beobachtete Formen. p[110], d[101], o[111], (110), (111) = "35"45" (111), (111) = 70"2"; (101), (011) = 78"8". Randersummon (Handbuck Krist, phys. Chem.

Zu S 311, unten. - Leitfähigk, in wast, Lag. Book Wiedem Ann 20, 1887; 631; Natriummonosulfid-Losung. - Zu S. 312, Z. 12 v. o. - Bei der Elektrolyse ziemlich konz. Lsgg. zeigt sich unter gewissen l'mstanden die Erscheinung. daß sich zuerst an der Anode Polysulfid bildet, nach einiger Zeit Abscheidung von Schwefel beobachtet wird, nach dem Anwachsen der Spannung dieser S wieder in Lsg. geht, wiederum Polysulfidbildung beginnt. usw. Ausführliches über diese Erscheinung: Koster (Z. anorg. Chem. 46, (1906) 113).

Hydroschweftigsaures Natrium, Na, S, O4. Zu S. 316, Z. 4 v. u. -

Zur Kenstigstien: Bathary, Tursman u. Prostand Bull. sec. Mulleure 74, 348; C.-B. 1965, I. 795; Prits nouve: Bull. sec. chim. [3] 33, 129; Dagegen: Bantrussus (Ber. 38, 1904-1948); Brits Z. Perb. Text. Ind. 4, 1905-161.

Zu S. 316, Z. 1 v. u. — 2. Durch Einwirkung von SO, auf in Verdünnungsmitteln. wie Ae. befindliches Na oder Legierungen derselben. Bad. Axiles- u. Sodafabr. (D. R.-P. 148125). Vgl. S. 481 bei K.S.O., — Man erhitzt unter gutem Rühren das kristallwasserhaltige Salz oder dessen konz. Lsg. mit hochprocentigem Alkohol. Bei etwa 52° tritt unter starker Kontraktion der Flüssigkeit und Absorption von Wärme Entwässerung ein, die nach 1 bis 2 ständigem Erhitzen auf 65 bis 70° vollendet ist. Man ültriert, wäscht mit A. und trocknet im Vakuum bei 50 bis 60°. Noch einfacher darstellbar durch mehrständiges Extrahieren des kristallwasserhaltigen Salzes am Soxhlet mit A., welcher mittels CaO andanernd entwässert wird. Staubtrockenes Pulver, an trockener Luft sehr beständig. Barley Ber, 38, (1905) 1061); Bad, Antley u. Sodapabe, (Frenc, Pat, 341718.

> BARLES. 36.46 26.07 36.80 36 50

Zu S. 317, Z. 21 v. u. - Außer NaCl und NaOH wirkt auch NaHSO. AUSSALZERd. Dies ist von theoretischer Bedeutung zur Entscheidung der Frage, ob auch ein saures Salz, NaHS₂O₄ existiert. Da dies beim Anmalsen mit NaHSO₂ nicht ausfällt. so existiert es wahrscheinlich auch nicht. Durch Erhitzen nicht unverändert zu entwässern. Baztes (Ber. 38, (1905) 1067).

> BARLEY. SaHSO, CH₂CH₂OH N=OH Na **21.90** 22.15 23:34 21.5 S 29.99 395 30.47 30.81

Zu S. 317, Z. 1 v. u. — Leber elektrolytische Durstellung von Hydrosulfiten: Frank

(Z. Elektrochem. 10, (1904) 450).

Zu S. 318. Z. 10 v. o. — Bei Einwirkung von Aldehyden auf Hydrosulfit entstehen sehr haltbare und für die Technik wichtige Reaktionsprodukte. Geht diese Reaktion ohne Zugabe freien Alkalis vor sich. so entsteht eine Art von Additionsprodukt der Komponenten; läßt man aber gleichzeitig Natronlauge einwirken, so erfolgt eine Spaltung des Hydrosulfits, indem sich nach Na, S, O, + H, O = NaHSO, + NaHSO, ein Natriumsalz einer Saure H. SO, bildet, welche wohl zu unterscheiden ist von der hydroschwefligen Säure und von Bernthsen (Ber. 38, (1905) 1048) Sulfoxylsäure genannt wird. Bisher kennt man von dieser Saure nur organische Derivate, vgl. daher Handbücher der org. Chem. und Bernthaus loc. cit., ferner Bazlen (Ber. 38, (1905) 1057); Reinking, Dehnel u. Labhardt (Ber. 38. (1905) 1069); auch Meister, Lucius u. Beëning (Engl. Pat. (1903) 5867); BAUMANN, THESMAR IL FROSSARD (Rev. gen. des Matières Coloruntes, (1905) Januar. Bad. Anilin- u. Sodapabr. (D. R.-P. 164807). Ueber Verbb. mit Ketonen unter anderem: Meister, Lucius a. Bruning (D. R.-P. 162875: D. R.-P. 165808 c

Auf S. 318, Z. 19 v. o. lies 2NaHSO, anstatt NaHSO.

Zu S. 318. Z. 19 v. o. - Die Zersetzung des Hydrosulfits wird durch verschiedene Substanzen verzögert: z. B. wirkt Trinatriumphosphat artig, ohne die Reaktionswirkung des Hydrosulfits, sogar in der Kalb stören; andere, wie Na. SO₂. Formol, Acet- oder Benzaldehyd. Hexameth tetramin, lassen die Reduktionswirkung erst bei 100° in Erache-Bei der Zersetzung wasr. Lagg. scheinen sich viel v Bisulfite als Hyposulfate und Thionate zu bilden. Lunch (Bull. Soc. Chim. [3] 33, (1905) 931, - Na, S, O, reagiert

dagegen hestig mit Natriumpolysulfid, wobei H.S entweicht, S ausfällt und die Lsg. farblos wird. Bei Gegenwart von NaOH verlauft die Reaktion nach $Na_2S_2O_4 + Na_2S_2 + 4NaOH = 2Na_2SO_3 + 2Na_2S + 2H_2O$. Bei Gegenwart überschüssigen Polysulfids entsteht aus dem Natriumsulfit noch Thiosulfat. Binz (Ber. 38, (1905 2051).

Schwefligsaures Natrium, Na₂SO₅,7H₂O₅ - Zu S. 319, Z. 20 v. o. Monshin, a b · = 1048.1 0.765 · r = 93°36′ Beobachtete Formen. a [100], c [001], 1 [290], r [101], c [201], o [111], c [111], c [122] 230 - 230) = *115°00 · (100 · (001) = *86°24′; (001 · 101 = *84°52′, 001 · 111 = 60°45′ Spaltbarkeit nach c Rammesberg. Zu S. 320, Z. 15 v. o - Brechungsindex der Leg: Châvenau Compf. rend 185,

(1904) 1483.

Source Sulfit. NaHSOs. - Zu S. 320. Z. 14 v. u. Paramagnetisch. Mestas (Compt. rend. 140, (1905, 782).

Pyroschweftigsaures Natrium, Na, S₂O₂, Zu S. 321, Z. 20 v. u. — Leitfälingk, in wast. Log.: Wallows Z phyrik, Chem. 1, 1887–529.

Schwefelsaures Natrium, - Zu S. 323, Z. 3 v. o. - Zur Theorie des Har-

greaves-Propesses Kerreles Chem Ind. 28, 1905–173. Zu S 323, Z 22 v o. Rhombisch, a b c = 0.5918 · 1 1.250. Beobachtete Formen c[001], p[110], r[101], o[111], s[1.31] (110 + 110 = 61°14'; 101 , (501 = 129°20', 111) 111 = *56°17', (7)1 + 111 = *67°51' MITSCHERRICH.

Zu S. 323, Z. 17 v. u. — Schmp. 880°. Ruff u. Plato (Ber. 36, (1903) 2356), 897° Hüttner u. Tammans (Z. anory. Chem. 48, (1905) 215).

Zu S. 324, Z. 1 v. o. - Diamagnetisch. Meslin (Compt. rend. 140, (1905) 782).

Na SO₄.7H,O. — Zu S. 325, Z. 16 v. n. — Rhombisch v; nach Marionac: (110. 010 - 46°, (110 011) = c 61°, 010 011 = c 46°

Zu S. 326, Z. 24 v. o. - l'eber Kristallolumineszenz. That 72 (Z physik, them 58,

Na.SO., 10H.O. — Zu S. 326, Z. 18 v. a. — Monoklin; a. b. c = 11160 · 1 12380 · 5 = 10745 · Handgate be bachtete Fremen · a[100], b[010], c[001], p[110] q[011] a[021], b[102], k[102], t[101], o[111], m[111], n[112] · 110 · 110 = *03*29*; 011 ...011 = \$6*38 · 100 · 001 = *72*15*; 100 ...101 = *49*50*; (111 · 111 = 69*18*; (111)...111 = 86*48 · Handsore

Zu S. 327, Z. 9 v. u. — Durch Gegenwart von Nat'l kann die Umwandlungstemperatur auf 179° herabgedrückt werden durch Nat'l und Glaserit auf 163, durch Nat'l und Astrakumt auf 153 und durch Nat'l, telsserit und Astrakumt auf 187° Van't Hopf u. Metremoffere Ber Berl Aind, 1904, 1418

Zu S. 329, Z. 19 v. o. — Lefnhardt (Compt. rend. 141, (1905) 188).

Zu S. 330 Z 15 v. u. — Brechungsinder der Lag.: Chevenau (Compt. rend. 18) 1904 1488 .

MARIGNAL

NaHSO, - Zu S. 333, Z. 11 v. u. - Triklin- a b c = 0.8224 1 1.2702 o=14°57; 9 91°57; y=91°42° Besbacktete Fermen n[110] m[110] c[011] a[100] c[101] r[101] r[101] q[0.1] c[112] 110 110 =75°20; 100 110 = 38°10° 001) 101 = 54°40°; 001 (110 = 98°20°; 001 110 = 94°20° Maximax.

VaHSO, 1H2O, - Zu S 334, Z, 20 v, n, - Men klm a b c = 18330 1 048013 - 91°18 Beobachtete Fermen a [100] r [101] a [111] - [111] a [311] a [3 MARIORAS

Z. 29 v. o. ist einzuschieben hinter N: Einwirkungsprodukte $^{1}O_{4}$. — α) Na₂SO₄,H₂O₅, $^{1}/_{3}$ H₂O₂. — Aus der Leg. von Na₂SO₄ tem H₂O₂ scheiden sich wasserhelle Kristalle von mbrscheinlich bipyramidale Formen des rhombischen mlich luftbeständig, allmählich trübe werdend. H₂SO₄ rasch das W. und langsam das H₂O₃. (1903) **1829**).

WILLSTÄTTER. 3. 1. 2. 80.23 19.50 10.17 9.60 9.71 9.44 11.9H.O.H.O. — Folgt Text von Zeile 29 bis 33.

reschueftigsaures Natrium. Na₂S₂O₃. — Zu S. 336, Z. 28 v. o. sich elektrolytisch unter Benutzung eines Diaphragmas, am besten 25° mit Hilfe einer konz. Na.S-Lsg. an der Kathode und einer konz. s i.wach alkalisch gehaltenen Na2SO2-Lsg. an der Anode. Die Stromausbeute schwankt nach den Versuchsbedingungen zwischen 9 und 16%.

LEVI U. VOGHERA (Att. dei Linc. [5] 14, II. (1905) 433); C.-B. 1906, I, 315).

Zu S. 336, Z. 19 v. u. — Monoklin; a:b:c = 0.7016:1:0.5490, \$\beta = 103\cdot 58\cdot 8.

Ecobachtete Formen: a [100], b [010], c [001], p [110], r [210], g [021], o [111], m [212], n [232].

(110): (150) = 68\cdot 30'; (210): (210) = \cdot 87\cdot 36'; (001): (210) = \cdot 76\cdot 48'; (111): (111) = \cdot 51\cdot 34'; (021): (021) = \cdot 75\cdot 75\cdot

Zu S. 337, Z. 14 v. o. — Nach Young u. MITCHELL (J. Americ. Chem. Soc. 26, (1904) 1389) zeigen beide Formen keinen wahren Schmp., sondern verwandeln sich vor dem Schmelzen in ein Gemisch von Lsg. und niedrigerem Hydrat. Ein solches wird auch durch 1 bis 2 tägiges Stehen einer überschmolzenen Menge der gewöhnlichen Form erhalten und bildet große, durchscheinende Kristalle. Ueber Zusammensetzung und Existenzgrenzen dieser Hydrate: Young u. Burke (J. Americ. Chem. Soc. 26, (1904) 1413). Zu S. 338, Z. 11 v. u. - Brechungsinden der Leg.: Cheveneau (Compt. rend. 198, (1904) 1483).

Zu S. 338, Z. 1 v. u. — Reaktionen beim Erhitzen mit Schwermetall-

salzen: Faktor (Pharm. Post 38, (1905) 527). Z. S. 339, Z. 2 v. o. — Die Lsg., mit Magnesiumband zum Sieden erhitzt, gibt Mg(SH), mit fein verteiltem Fe, Ag, Cu oder Pb das entsprechende Sulfid, desgl. mit Bi, während Cd nur eine gelbe Färbung erzeugt. HgCl löst sich zunächst auf, beim Erwärmen fällt ein schwarzer Nd. Wird gleichzeitig AuCla hinzugefügt, so fällt Au.S. aus, während HgCl, in Lsg. bleibt. HgO wird zu schwarzem Sulfid; daselbst auch ausführlicheres über Reaktionen mit Tl-Salzen. Faktor (Pharm. Post 38, (1905) 219).

Dithionsaures Natrium. Na, S, O, . — Zu S. 339, Z. 12 v. u. — Entsteht bei der Elektrolyse von (nicht sauren) Lsgg. von Sulfit, eine Bildungsweise, welche derjenigen der Perkarbonate und Persulfate an die Seite zu stellen Als Hauptprodukt entsteht übrigens Sulfat. FRIESSNER (Z. Elektrochem. (1904) 265)

 $Na_{1}S_{2}O_{6}$, $2H_{2}O_{6}$ — Zu S. 340, Z. 5 v. o. — Rhombisch; a: b: c = 0.989: **Bano4.** Beobachtete Formen: a [100], p [110], r [101], o [111], x [121]. (110) : (110) = *89°22'; **101)** = $62^{\circ}00'$; (110) : (111) = $49^{\circ}48'$; (111) : (101) = $26^{\circ}59'$. Herary.

Mionecures Natrium. Na₂S₈O₆. — Zu S. 341, Z. 9 v. o. — Farblose bee von neutraler Reaktion. Gutmann (Ber. 38, (1905) 3277).

 $Na_{9}S_{3}O_{6}.3H$ m [110], q [011], b [0 (1696) 1356). — Zu S. 341, Z. 9 v. 0. — Rhombisch; Beobachtete Forme (110): (110) = *53°30'; (011): (011) = *60°46'. VILLERS (C * 166

Tetrathions
satz zu Dithion
zwar nach: 1
+ H.O. GUTM

is Natrium. Na₂S₄O₆. — Zu S. 341, Z. 11 v. u. — Im Gegerird Na₂S₄O₆ von KCN in alkalischer Lsg. angegriffen und ${}_4$ O₆ + ${}_1$ 2KCN + 2NaOH = 2KCNS + Na₂SO₄ + Na₂SO₅ (Ber. 39, (1906) 509).

Schweftigsaures Natrium-Ammonium. $(NH_4)Na_2H(SO_3)_2, 4H_4O.$ — Zu S. 344. Z. 4 V. u. — Monokiin; (110): (110) = 82°8′; (110): (001) = 49°10′; (110): (101) = 52°20′; (001): (101) = 68°50′. MARIONAC.

Salpetersaures- mit schwefelsaurem Zu S. 347, Z. 8 v. 0. — Rhombisch; a : b [010], c [001], p [110], q [011], (110) : (110) ⇒ = 70°21'. Mariorac.

0.740:1:0.685. Beobachtete Former; (011) (011) = *69°50'; (110) (011)

Selensaures Natrium. Na₂SeO₄. — Zu S. 350, Z. 19 v. o. — Rhombuch. a: b: c = $0.602:1\cdot1.226$. An [111]: (111) = *56°47'; (111): (111) = 104°18'. (111): (111) = *45°98' Myrachenium.

(111): (111) = *45°38'. Mrischerlich. Na₂SeO₄,10H₂O. — Zu S. 350, Z. 14 7. u. — Monoklin; a: b: c = 1106 1:1.2384; β = 107°54'. Beobachtete Formen: a [100, b [010], c [001], p [110], q [011], o [111] (110): (110) = 92°55'; (001): (011) = *49°41'; (100) (011) = *78°32'; (001): (100) = 72°6'; (111): (111) = 86°34'; (100): (111) = 61°47'. Topson u. Ramerlebrao (Hdbch. 1881, I. 500).

Fluornatrium. NaFl. - Zu S. 352, Z. 18 v. o. - Schmp. 980°. Ruff u.

PLATO (Ber. 86, (1903) 2357).

Zu S. 352, Z. 29 v.o. — Beim Erstarren der Schmelze von NaFl und KFl bildet sich eine diskontinuierliche Reihe von Mischkristallen. Kurnakow u. Shemtschushny (Ber. Petersb. polyt. Inst. 4, (1905) 227); C.-B. 1906, I. 528).

Natriumsubchlorid. — Zu S. 354, Z. 18 v. o. — Wöhlee u. Kababnowski (Z. anorg. Chem. 47, (1905) 353) halten die Natur der Färbung, welche durch aktive Strahlen hervorgerufen wird, für eine andere als diejenige des natürlichen Steinsalzes. Die letztere sei bedingt durch eine bestimmte Verteilung organischer Materie im Steinsalz. Sie fanden 0.0579 00 CO. 0.0158 0,0 C und 0.0083 % H im blauen Steinsalz, welches auch bei feinem Verreiben seine blaue Farbe behielt. Es ist durch Erwärmen zu entfärben, im Cl-Strom bei 240°, im O-Strom bei 280°, im H-Strom bei noch höherer Temp. Abscheidung von C (wie beim Rauchtopas) ist dabei nicht bemerkbar. Daselbst ausführliche Untersuchungen über die verschiedene Entfärbungstempp. des natürlichen und des künstlich durch Metalldampf gefärbten Steinsalzes; letzteres ist bei viel höherer Temp. haltbar. Auch durch Elektrolyse geschmolzener Alkalihalogenide lassen sich gefärbte Produkte erzielen, wenn das Halogen abgesaugt wird und von außen abgekühlt wird Wohler u. Kasahnowski halten die gefärbten Alkalihaloide für kolloidale Lsgg. von Subhaloid in Haloid. — Stedentoff vermutet, daß die Färbung

des natürlichen Steinsalzes einer früher vorhandenen sehr starken radioaktiven Emanation zu verdanken ist und in früheren Zeiten erheblich stärker war als jetzt. Er untersuchte das gefärbte Steinsalz mit dem Ultramikroskop und fand, daß die färbenden Teilchen starken Metallglanz zeigen, ganz unregelmäßig in der M., wohl in Spalten und Ritzen verteilt sind, eine Größe von etwa 0.4 \u03c4 besitzen und im Ultramikroskop rostbraun aussehen. Sie sind nicht rund, sondern wahrscheinlich nadel- oder blättchenförmig, beim Erhitzen laufen sie zusammen, wobei sich die Farbe des Salzes verändert, bei höherer Temp. wieder auseinander, wobei wiederum Farbenänderung eintritt. Dies läßt sich am besten erklären, wenn man annimmt, daß es sich um Einlagerung von Metallteilchen, nicht von Subchlorid handelt, da letzteres sonst in vielen Modifikationen auftreten können müßte und optisch dieselben Eigenschaften haben müßte, wie das Metall; es spricht auch dafür, daß blaue und violette kolloidale Alkalimetallsgg. dargestellt worden sind. Svederig (Ber. 38, (1905) 3619, vgl. 8. 478 und S. 500). SIEDENTOFF (Physikal. Zischr. 8, (1905) 855). — Rotes Steinsalz verdankt seine Farbe beigemengtem Eisenoxyd. Pieszczek (Pharm. Ztg. 50, (1905) 929).

Chlornatrium. NaCl. — Zu S. 355, Z. 11 v. o. — Ein Verfahren der "trockenen Raffination" hat sich in Amerika bewährt. Nach diesem wird Seewasser gans zur Trockenis verdunstet, dann aus dem Salzgemisch durch überhitzten Wasserdampf das Kristallwasser entfernt und schließlich durch einen Exhaustor die leichten MgCl₂- und MgSO₄-Kristalle von den schweren NaCl-Kristallen abgeblasen. Goldsmith (J. Frunklin Inst. 150, 45; C-B. 1905, I, 638).

Zu S. 355, Z. 8 v. u. — Ueber Lichterscheinung beim Kristallisieren: Trauts (Z. physik. Chem. 58, (1905) 1).

Zu S. 356, Z. 23 v. u. — Schmp. 820*. Ruff u. Plato (Ber. 36, (1903)

2357); 810° HÜTTNER U. TAMMANN (Z. anorg. Chem. 48, (1905) 215).

Zu S. 356, Z. 18 v. u. — Die Molekulargewichtsbestimmung nach der Siedepunktsmethode in Wismutchlorid ergibt das einfache Atomgewicht. RÜGHEIMER (Ber. 86, (1903) 3030).

Zu S. 356, Z. 3 v. u. — Steinsalz übt eine Schirmwirkung gegen Becquerelstrahlen aus. Elster u. Geitel (Physik. Zischr. 6, (1905) 733). Zu S. 357, Z. 3 v. o. — Ueber gefärbtes NaCl vgl. S. 353—354.

NaCl, 2H₀O. — Zu S. 358, Z. 9 v. o. — Monoklin a: b:c = 1.129:1:0.682; \$\beta = 98^{\circ}18'. Beobachtete Formen: a [100], b [010], p [110], n [210], o [111], o'[111]. (110): (110) = 96^{\circ}22'; (100): (111) = 58^{\circ}; (100) \cdot (111) = 59^{\circ}. Nur angenäherte Messung! Hankel.

NaCl, Lösung. — Zu S. 359, Z. 8 v. o. — Ueber Auflösungageschwindigkeit von Kristallen: Schum. Chim. Phys. 2, (1904) 245); Baunen u. Tolloceko (Journ. Chim. Phys. 2, (1904) 245); Baunen u. Tolloceko (Journ.

Chim. Phys. \$, (1905) 625).

Zu S. 359, unten. — Die Gefrierpunktserniedrigung in weniger als 0.1 normalen Lagg. entspricht der Formel 3.5582 N—0.87452 N*. Für höhere Konzentrationen ergaben sich folgende Werte:

Normalität: Mol. Gefrierpunktserniedr.: 0.2010.1510.253 8.4080 3,4080 3.429° 3.4340

JAHN (Z. physik. Chem. 50, (1904) 129).

Zu S. 361, Z. 4 v. u. — Brechungsindex der Lag.: Chevennau (Compt. rend. 138,

(1904) 1489). Zu S. 362, Z. 1 v. o. — Ueber Diffusionsgeschwindigkeit; Graham (Z. physik. Chem. 50, (1904) 257).

Zu S. 362, Z. 20 v. u. — Fluidität u. Leitvermögen der konz. Lag.: Hechler (Ann. Phys. [4] 15, (1904) 157). Leitfähigk. in west. Lag.: Kohlrausch u. Grotelan, Kohlrausch u. Holborn (Leitverm. der Elektrolyte, Leipzig 1898); Kohlrausch (Wiedem. Ann. 26, (1885) 161); Ostwald (Allgem. Chem., Leipzig 1893); Walden (Z. physik. Chem. 2, (1886) 49). Temp.-Kooff, des Leitvermög.: Kohlrausch u. Holborn; Kohlrausch; Abbhenius (Z. physik. Chem. 4, (1898) 98). Deutsche (Diesent Straffung. 1896). Chem. 4, (1889) 96); Drouisus (Dissert. Straßburg 1895).

Zu N. 362, Z. 4 v. v. - In Glycol lösen sich bei 14.8° 31.7° "NaCl. OECHSNER DE CONTNER (Bull, Acad, Belg. 1905, 275).

Zu S 363, Z 29 v o. – Die Erstarrungskurve eines geschmolzenen Gemisches von Nat'l mit Kill besitzt zwei sich schneidende Zweige, Lu Charkingu, Rivr il Pharo (Ber 36, 1903-2357), bei langsamerer Abkühlung ist sie dagegen eine kuntinnierliche Linie Bei einer Temp von 400° findet sich in der Kurve ein Haltepunkt der darunf deutet, daß die bis hierher kontinuierlich Reihe von Muschkristallen sich in ihre Komponenten scheidet Kurnakow u Shentschubery (C-B, 1606, 1, 526

Chlorsaures Natrum. NaClO₄. - Zu S. 368, Z. 10 v. u. - Man bringt Cl, elektrolytisch in der Flüssigkeit entwickelt oder auch durch Einleiten, mit Na₂CrO₄ zusammen. Es reagiert nach: 6Na₂CrO₄ + 6Cl = 3Na₂Cr₂O₂ + 5NaCl + NaClO₃. Das NaCl wird abgeschieden entweder durch Eindampfen der Lsg. oder durch Fortführung des Prozesses unter Zufügung von frischem Na. CrO,. Chlorat und Bichromat sind auf Grund ihrer verschiedenen Löslichkeit leicht trennbar. Gibbs (D. R.-P. 164881); das-ibst auch über die zur elektrolytischen Entwickelung des Chiers in der Flüssigkeit geeignete Apparatur Zu S. 370, Z. 12 v. o Leitfithigk, in wast, Lsg.: Ostward Allgem Ches.

Leipzig 1893

Ueberchlorsaures Natrium, NaClO4. - Zu S. 370, Z. 11 v. u. - Lentaligk. in wast Lag Walden Z. physik, Chem. 2, .1888 49

Brownatrium, NaBr. - Zu S. 371, Z. 14 v. o. - Schmp, 765°. Ruff u. Plato (Ber. 36, (1903) 2356); 749° HUTTNER u. Tammann (Z. anorg. Chem. 43. (1905) 215).

Zu S 371, Z. 22 9 o. - Bildet bei hoher Temp, mit KBr Mischkrietalle, die aber bei niederer wieder in die Kompenenten serfallen. Dies geht aus der Erstarrungskurve der Schmelze und aus ihrer Losungswarme hervor. Kunnakow u. Sunntsenusinky Ber Peterab. polyt Inst. 4, 1905) 227, C.-B. 1906, 1, 527... Zu S. 372, Z. 34 v. u.:

Molekul, Gefrierpunktsern 8,444° In Lagg von Normalität, 0,305 3,4399 3 5110 8.5449 3.6020 0 (4588 0.0254 0.203 0.102

JAHN Z. physik. Chem. 50, (1904) 129). Zu S. 372, Z. 18 v. u. — Leitfahigk in wast. Lag. Ostwald Allgem. Chemic. Leipzig 1893. Temperaturkoeffizient der Leitfähigkeit zwischen 0 und 35°. Johns u. Wist. Americ. Chem. J. 34, 1905) 357
Zu S. 372, Z. 18 v. u. — Leitvermögen in Aceton. Durott u. Lævika (Journ. Chim. Phys. 3, 1905, 435

Bromsaures Natrium mit Bromnatrium. 3NaBrOs, 2NaBr, 3HgO. - Zu Zwillinge nach [100]. Mantonac (Ann. Menn. [5] 12.

Jodnatrum, NaJ. - Zu S. 374 Z. 12 v. o. - Bei hoher Temp, kristallisieren aus der geschmeizenen Mischung von Nad und KJ Mischkristalle, die aber bei mederee wieder zerfallen. Ersteres geht aus der Form der Erstarrungskurve hervor, letzteres aus der verschiedenen Losingswärme von schnell und langsam erstarrten Gemischen, indem sich bei achnellem Erstarren u. U. Uebersattigungserscheinungen zeigen konnen. Kunnakow u. Sukhtschusist Ber. Petersb polyt Inst 4, 1205–227, C.-B 1906, I, 527)

Zu S 374, Z. 16 v. o. — Schmp. 6566. Ruff u. Plato (Ber. 36,

(1903) 2357),

Nal,2H.O. — Zu S. 374, S. 13 v. u. — Monoklin's Beobachtete Formen-bi0101 c[001], b[110], q[011], o[111], 110 — 100.— "61°28'; (001) (110 — "70°12'; (001), (011 — 30°13'; 11). (11 — "56°14' Mirsenzamich Z S 375, Z 22 v n. — Leit(ähigk in waar Lag Kommarsch (Wieden, Ann 6, 1879, 1 n 145; Ostwald (Allgem, Chem.) Fluidität und Leitvermogen der konz. Lag.

HECHLER (Ann. Phys. [4] 15, (1904) 157). Temperaturkoeffizient der Leitfähigkeit zwischen 0 und 35°. Jones u. West (Americ. Chem. J. 34, (1905) 357). — Ueber Leitfähigkeit in Gemischen von W., A. und Methylalkohol. Carroll (Americ. Chem. J. 32, (1904) 531). — Leitvermögen in Aceton. Dutoit u. Levier (Journ. Chime Phys. 3, (1905) 435). — Elektrolyse in Acetonlag. Levi u. Voghera (Gazz. chim. ital. 35, I, (1905) 277).

Zu S. 375, Z. 10 v. u. — Ll. in abs. Methylalkohol, mit dem es eine

Zu S. 375, Z. 10 v. u. — Ll. in abs. Methylalkohol, mit dem es eine Verbindung NaJ,3CH₄O bildet. Aus Aethylalkohol kristallisiert NaJ,C₄H₆O; n-Propylalkohol löst etwa 33% NaJ und gibt ein Alkoholat 5NaJ,3C₃H₆O.

LOEB (J. Americ. Chem. Soc. 27, (1905) 1019).

Natriumpolyjodid. — Zu S. 375, Z. 5 v. u. — Ueber Polyjodide in wssr. Lsg. und in Lsg. von Nitrobenzol und Toluol, vgl. Kaliumpolyjodid, Dawson u. Goodson, S. 486.

Jodsaures Natrium. NaJO₃,5H₂O. — Zu S. 378, Z. 2 v. o. — Rhombisch; a:b:e=0.9534:1:0.6607. Beobachtete Formen: a [100], b [010], p [110], q [011], o [111], (110):(110)=*87°15'; (011):(011)=66°54'; (110):(111)=*48°15'; (111):(111)=57°00'; (111):(111)=60°4'. Bammelsreeg (Hdbch. 1881, I, 331), Zu S. 378, Z. 18 v. o. — Leitfähigk. in west. Lag.: Walden (Z. physik. Chem. 2, (1888) 49).

Natriumbijodat. — Zu S. 378, Z. 27 v. u. — Nach Untersuchungen des Systems $NaJO_3$ - HJO_3 - H_2O von Meerburg (Z. anorg. Chem. 45, (1905) 324) soll das Trijodat wasserfrei sein. Bei 30° gibt es in dem System kein Bijodat $NaH(JO_3)_2$, (Penny), sondern nur ein Pyrosalz $Na_2O_2J_2O_5$. Meerburg.

Jodsaures Natron mit Chlornatrium. 2NaJO₃,3NaCl,18H₂O. — Zu S. 379, Z. 1 v. o. — Triklin; a:b:c=1.1309:1:1.0436; a=102°57'; $\beta=99°9'$; $\gamma=94°56$. Beobachtete Formen: a[100], b[010], c[001], p[110], p[110], r[101], g[101], q[011], k[011], m[111], b[111], b[111], b[111], b[112], n[121]. (100):(010)=*82°44'; (010):(001)=*76°00'; (100):(001)=*79°24'; (110):(10)=97°49'; (110):(100)=53°6'; (100):(110)=44°46'; (001):(011)=*38°45'; (001):(011)=53°13'; (100):(101)=*42°8'; (111):(111)=69°54'; (111):(111)=58°16'; (111):(110)=28°50'; (111):(110)=39°19'. Hänfig nach [001]. RANGELEBBERG.

Jodnatrium mit jodsaurem Natrium. — Zu S. 380, Z. 14 u. ff. — Streiche die Buchstaben a und b über den Auslysenzahlen.

Ueberjodsaures Natrium. Na H_4JO_6 ; Na $_2H_3JO_6$; Na $_5H_2JO_6$; Na $_5JO_6$. — Zu SS. 380 bis 383. — Leitfähigkeit dieser vier Salze in wssr. Lsg.: Walden (Z. physik. Chem. 2, (1888) 49).

Dinatriumorthophosphat. Na₈HPO₄,12H₂O. — Zu S. 392, Z. 19 v. u. — Monoklin; a:b:c=1.7319:1:1.4163; $\beta=121^{\circ}24'$. Beobachtete Formen: a [100], c [001], m [110], r [101], n [310], q [023], o [111], o' [111], x [838], (110):(110) = *112^{\circ}4'; (001):(100) = *58°36'; (001):(101) = 50°22'; (023):(023) = 77°45'; (001):(111) = 44°24'; (001):(111) = 67°34'; (001):(110) = 73°5. Ebene der opt. Achsen [010]. Duyer (Bull. sec. franc. 10, (1887), 77).

Natriumsesquiphosphat. Na₃PO₄,H₃PO₄. — Zu S. 394, Z. 1 v. u. — Man läßt auf 1 kg kristallisiertes Dinatriumphosphat 210 ccm H₃PO₄ vom spez. Gew. 1.35 einwirken, wobei sich die Temp. auf —13° erniedrigt. Die entstandene Flüssigkeit zeigt bei 15° 49° Bé. Nach der Konzentration bis zur Hautbildung scheidet sich nach längerem Stehen das Salz in Prismen ab. Fast in allen Verhältnissen in W. lösl., neutral gegen Lakmus, nicht hygroskopisch. Joulie (Compt. rend. 184, 604; C.-B. 1902, I.).

*Iononatriumorthophosphat. NaH. PO. . — Zu S. 396, Z. 21 v. o. — Temp.-Koeff. Algk.: Arrhenius (Z. physik. Chem. 4, (1889) 96); Daguisna (Dissert. Straßburg 1889).

Natriumammoniumorthophosphat, NH, NaHPO, 4H,O. — Zu S. 410, Z. 25 v. o. — Monoklin; a b : c = 2.8826 1 1.8616; β = 9.718'. Beobachtete Formen a [100], c [001], p [110], n [310], r [101], c [101], c [201], ϕ [201], c [112], x [112], 110 110; = 141016'; 100 001 = 90°42'· 100 101 = 63°52' 112 /112) = 66°0', 112 112 = 85°8'; 001 , 110) = 86°36'; 001 101) = 30°14' Mirecerrance.

Borsaures Natrum. Na₂O,B₂O₂.8H₂O, — Zu S, 416, Z, 17 v. u. — Triklin: Beobachtete Formen a [100], c [001], m [110], μ [110], o [111], o [111], 001, μ (100 = 62°30°; 001 : 110 = 72°20°; 001 : (110 = 74°40°; 100 : (110 = 38°50°, 100 : (110 = 58°20°; 111 . 111) = 96°05. Direcheiner Ber 7, 702 (Night wie im Text 402.)

= 65°11', ARZEUNI

Na₂O₂B₃O₅.10H₂O₇.— Zu S. 419, Z. 20 v. u. — a·b·c = 1.0995 | 0.5629. β — 106°35° Beobachtete Formen. a M [100], b T [010], c [P [001], m r [110], q * [041], o [111] * Z [221] | 110, : 110 = 93°00° 001 | 110 = 78°40°; 001 | 100 = 77925°; (111) · (11) = 57°28°; 041 · 041 = 130°16° Zwillinge nach [100]; Die Flächen P

bilden einen einspringenden Winkel von 38°10'. RAMMELARERG.

bilden einen einspringenden Winkel von 30°40. Karnelanen.

Zu S. 419 Z. 22 v. u. — Die Umwandlungsteine, von Na₂B₄O₃,10H₄O zu Na₃B₄O₅,

5H₅O hegt bei 60°, die höchste Temp für die Bildung des natdriichen Tinkal bei 38°
Lie tiefste Temp, der Bildung des Pentahydrates bei 35.5°. Unabhangig von der Temp,
kann Borax von Nat'l, Kel, Na₂SO₄ und G aubertt begleitet sein Van t'Horv u. Blasbals

Ber. Berl. Acad. 1905, 1086; C.-B. 1906, 1, 697.

Zu S. 421, Z. 29 v. o. — Kalminborat und NaCl setzen sich in west, Lag. so
wohl bei 25° wie bei 83° vollständig zu Natriumborat und Kt'l um Folgende Tabelle zeigt
die Sättigung der Lagg. von Na₄B₄O₅, NaC, KCl, Na₅SO₄ und K₂SO₄

bei 25°.

In Melekülen auf 1000 Mol. H.O. Sattigung an Borax, Nat I und Na.Cl. K,Cl. Na,80, Na B.O. 1.01 Kaliumehlerid 454 19.6 1.39 49.7 Natriumsulfat 12,5 1,07 18,4 Natriumenlorid a Glaverit 448 4.5 1,46 Natriumsulfat u. Glascrit 43.5 9,2 146 1.18 bei 88*.

Sättigung an Borax,	In Molekülen auf 1000 Mol, H40				
NaCl und	Na ₂ Cl ₂	K _i Cl _i	Na ₂ 80 ₄	Na ₂ B ₄ O ₇	
	50.5		-	8.9	
Kaliumchlorid Natriumsulfat	33 1 52	39.5	88	19,1 10.1	
Natroumehlorid u Glaserit Natroumsulfat u. Glaserit	29.1 30.7	40.5 20.9	4.6 10,9	19,7	

 $\begin{array}{c} {\rm Na_2(O_3\ mit\ 1H_2O},\ -\ Zu\ S,\ 439,\ Z,\ 27\ v,\ u,\ -\ a\ b\cdot c=0.8268\ 1,\\ 0.8068 \ \ {\rm Beometric Fermed}\ \ a\{i00\},\ b\{010\},\ c\{001\},\ m\{110\},\ r\{101\},\ o\{102\},\ a\{021\},\ a\{122\},\\ 110,\ 110=79^\circ10^\circ,\ (101,\ 101=88^\circ44^\circ,\ 102\ (100=°63^\circ56^\circ;\ 122\ (122=72^\circ07;\ (122,\ 122)=41^\circ38^\circ,\ {\rm Mariorac}\\ {\rm Na_2(O_3\ mit\ 7H_2O},\ -\ Zu\ S,\ 441,\ Z,\ 17\ v,\ u,\ -\ a\ b\ c=0.751\ ,1\cdot0.360\\ a\{100\}\ b\{010\},\ b\{210\},\ a\{230\},\ o\{021\},\ a\{111\},\ n\{121\},\ 210\cdot\ 250=41^\circ10^\circ;\ 230,\ (250)=96^\circ48^\circ;\ 0.21\ \ (02)=71^\circ34^\circ;\ 111)\ \ 111=96^\circ00,\ {\rm Rammerlender}. \ {\rm Fig.\ 83}, \end{array}$

Wassrige Log.: - Zu S 444, Z. 14 v. n - Leitfähigkeit: Kohtrausen Wiedem. Ann 6, 1879 1 u 145; 26, 1885) 1611; daselbst auch Temp-Koeff, ebenso bei Drouinne, (Dissert Straßburg 1895).

NaHCO_s. Zu S. 449, Z. 18 v. o. — Monoklin; a · b : c = 0.7645 : 1 : 0.3582;

Essignaires Natrium, $(H_3, (O_2Na, 3H_2O, - Zu S, 451, Z, 17 v, o, - Monoklin prematisch. n: b c = 1.1852 1:09964; <math>\beta = 111944$. Beobachtete Formen: p [110], a [100], b [010], c [001], o [111], o [111], r [201]. Meist prismatisch nach der c-Achwe [110, (110) = *95°36'; (001 110 = *75°36'; 001 (201) = 76°25'; (111 (111) = 62°28'; (111), (111 - 83°16', Buodoki (Ann. Phil 22, 39). Siehe auch Haranogra (Z. Kryaf 4, 572 Laitfahled, in with law Kanarasan (Z. Kryaf 4, 572 (112)). Leitfühigk in west. Leg Kohlkausch Wiedem Ann 6, 1870 1 n. 145; 26, (1885) 161) Temp. Koeff. Armennits (Z. physik. Chem 4, (1889 96).

Saures oxalsaures Natrum, NaHC₂O₄,H₄O₅ — Zu S 454, Z. 21 v. o. — Monokhn; a b c = 0.3651:1.0.890. $d = 104^{\circ}49^{\circ}$ Beobachtete Formen: b [010], c [001], m [110], n [370], x [377], 110:. 110 = 38°48°; ·370 · (370) = *78°48°· 001 : (370) = *78°36°, (377) 010 = *62°4°; 870 : (377, = 32°15°, Locenum (Wien, Akad, Ber. 51).

Neutrales weinsaures Natrium, $N_{8}H_{1}C_{0}$; a) Traubensaures. — Zn S. 454, Z. 18 v. u. — Rhombisch. a · b · c = 0.5018 · 1 · 0.6588. Beobachtete Formen: a [100], m [110], r [102], x [122], y [144] · 110 · 110) = *53°18 · (102) · 102, = *68°34 ; (122 · 172 = 57°42 ; (122) · (122 = 57°28 · Land (Ber. Wien. Ak 45, 117), $\beta \quad Rechts- \ und \ linksuccussuures \ Natrum, \ Mit \ 2 \ Mol. \ H_2O, — \ Zu \ S. 454.$

Z. 3 v. u. — Rhombisch, a b. c = 0.7789 1; 0.6708. Beobachtete Formen, a [100], b [010], m [110], q [011], k [012], r [101], ρ [102], 110 · (110) = *75°50'; (011); (011) = 67°43'; (101), (101) = \$1°28'; (102) (102) = *46°36', SCHARGE

Saures weinsaures Natrium, NaH, C,O, H,O. a. Aktives. - Zn S. 455, Z. 3 v. u. Rhombisch, a, b c = 0.818.1 683 Beobachtete Formen: a [100], m [110], q [011], o [111]. 110.: 110 = *78°34°, (011.: (011.: 68°40°; 110) (111 = *42°50°. Spatthar nuch [010] Baro (Wien Ber. Ak 55, 874).

Zu S. 456, Z. 8 v. o. — Temp-Koeff, der Leitfähigk. Denuisse (Dissert. Strais-

burg 1895),

Natrium-Ammoniumtarirat. a) Tranbensaures Na(NH, H, C, O, H, O. Zu S. 456, Z. 23 v. u. — Monoklin; a b c = 20278 1 3.0088, 3 = 94°24. Beobachtete Formen: a [100], c [001], m [110], r [101], r [101], o [111], v [111], x [211], .110 · (110 = °127°22°, 110) (001 = °88°3°; .001 101 = 52°50°, .111); 111) = 116°36°; (111), (111, = 120°12°, Spaltbar nach a. Scacca: Render. d. Acc. d. Napoli 1°555).

Zu S. 456, Z. 13 v. u. — Nach Wynovenory (Cr. 1886 627 kunstallisiert.

oberhalb 28° das monokline tranbensaure Salz, unterhalb die beiden Seignettesalze.

d- und l-weinsaures Natrium-Ammonium. NaNH4C4H4O4.4H2O. - Zu 8. 457, Z. 2 v. c. — Rhombisch. a b c = 0.8283 1·0.420. Beobachtete Formen. a {100}, b {010}, c {001}, m {110}, n {210}, r {120}, q {011} k {021}, r {101}, c {111}, x {211}, 110, (110 = *78°56° · 01), 011, 45°34°; 101, 101, —54°4°; 001, 111) = *38°28°, 0 erscheint meist als linkes Sphenoid. Rammelaskag . Pogg. 96, 1855) 37.

Diborweinsaures Natrium, - Zn S. 457, Z. 22 v. o. - Lies Na, H₂(BO ₂C₄O₆ für NagCaHaOc.BO,

Zu S. 458, Z 22 v. n. - Ließ Natriumkohlenstoffsesquisulfid aastatt Natriumkohlennenguinnlfid.

Kalium - Natriumsulfat. — Zu S. 463, Z. 29 v. o. — 1. Form monokhu' Emmal wurden pseudoberagonale, kompliziert lammellierte Prismen beobachtet.

2 Ferm Trigonal. a c = 1-1201; a = 87958. Beobachtete Formen: e (0001), r [1011], e [0111], m [1010], n [1120], s [1122], x [0221] Pyramidale und prismatische Kristalle. (1011) (0111. = 4994; (0001 , 1011. = 5698. Spaltbar unvollkommen nach c. Optisch emaxig positiv. Gosskan Z. Kryst. 39, 1903 155.

 $\begin{array}{lll} \textit{Dinatrium pyrophosphat.} & \text{Na}_2\text{H}_2\text{P}_2\text{O}_7,4\text{H}_2\text{O.} \leftarrow \text{Zu S.} \\ \text{Monoklin; a:b:c} = 1.9514:1:3.3385; \ \beta = 94^045'. \ \text{Beobachtete from a final possible of the constant possible of the constant$

Natriumammoniumorthophosphat, (NH₄)NaHPO₄.4 Pl Z. 25 v. 0. — Monoklin; a : b : c = 2.8826 : 1 : 1.8616 : Formen: a [100], c [001], p [110], n [310], r [101], ρ [101], s [20 (110) : (110) = *141°16'; (100) : (001) = *80°42'; (100) : (101) = 6 (112) : (112) = 85°8'; (001) : (110) = 86°56'; (001) : (101) = 30°11 :

Borsaures Natrium. Na₀O,B₃O₃,8H₃O. — Zu S. 4 Beobachtete Formen: a [100], c [001], m [110], μ [110], o [111], (001): (110) = 72°20': (001): (110) = 74°40'; (100): (110) = (111): (111) = 96°05. Direchenner (Ber. 7, 702). (Nicht wi-

Na₂O₂D₂O₃,5H₂O. — Zu S. 419, Z. 17 v. a: c = 1:1.87. Beobachtete Formen: r[100], e[110], c[111]. Oktaeder ähnliche Kombination (100): (010) = *108*38': = 65°11'. Argrun.

Na₂O₂B₂O₃,10H₂O. — Zu S. 419, Z. 20 0.5629; $\beta=106^{\circ}35'$. Beobachtete Formen: a (M)[100] q (s)[041], o [111], s (Z) [221]. (110): (110) = *98^{\circ}00': 10' *73^{\circ}25'; (111): (111) = *57^{\circ}26'; 041): (041) = 130^{\circ}16'. bilden einen einspringenden Winkel von 38*10'. Rau

Zu S. 419 Z. 22 v. u. — Die Umwandlung. 5H.0 liegt bei 60°, die höchste Temp. für die Bi Die tiefste Temp. der Bildung des Pentahydrates kann Borax von NaCl. KCl. Na.80, und Glauberit (Ber. Berl. Acad. 1905, 1086; C.-B. 1906, I. 697). Zu S. 421, Z. 29 v. o. — Kaliumburat

Zu S. 421, Z. 29 v. o. — Kaliumberat wohl bei 25° wie bei 83° vollständig zu Natziumldie Sättigung der Lagg. von Na₂B₄O₇, NaCl, Kbei 25°

> Sättigung an Borax, NaCl und

7

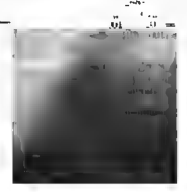
Kaliumchlorid Natriumculfat Natriumchlorid u. Glaserit Natriumsulfat u. Glaserit

> Sättigung an Borax, NaCl und

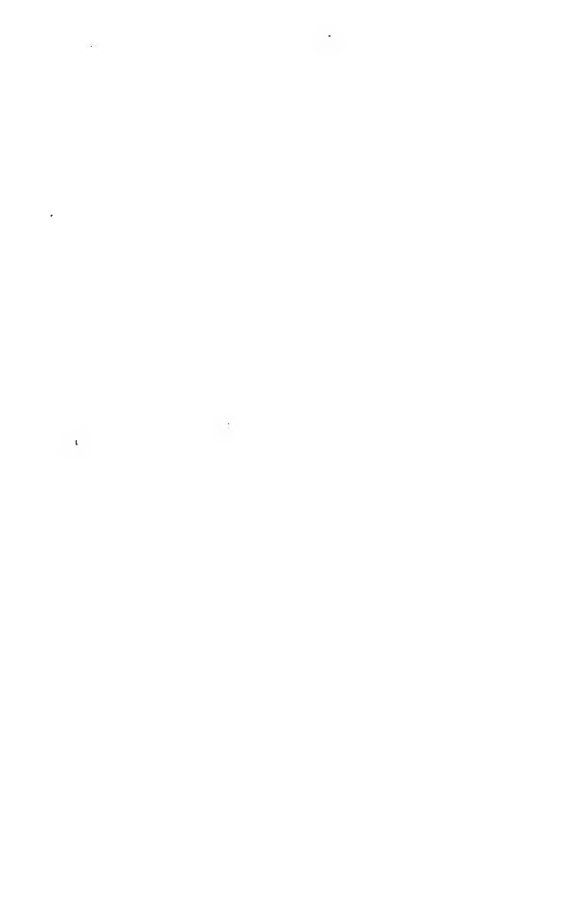
Kaliumehlorid Natriumsulfat Natriumehlorid u. Glass Natriumsulfat u. Glasser

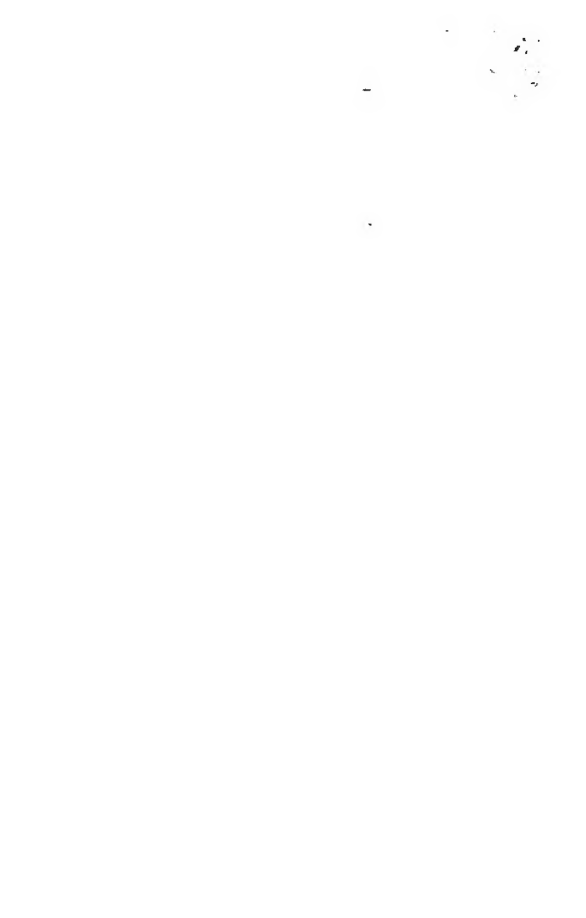
Na₂CO₃ mit 1H₂O. — . 0.8088. Beobachtete Formen (110): (170) = 79°10'; (101): / (122): (122) = 41°38'. Manc Na₂CO₂ mit 7H₂O.

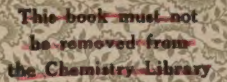
Na₂CO₂ mit 7H₂O₂ a [100], b [010], p [210], s [230] 96°48'; (021): (021) = 71°34'











Stanford University Library

Stanford, California

In order that others may use this book, please return it as soon as possible, but not later than the date due.

